FDPSユーザーチュートリアル

谷川衝、細野七月、岩澤全規、似鳥啓吾、村主崇行、牧野淳一郎 理化学研究所 計算科学研究機構 粒子系シミュレータ研究チーム

目次

1	ТО	DO													4
2	恋更	記録													5
	~~	21025													J
3	概要	5													6
4	入門]													7
	4.1	動作環	境							 		 			7
	4.2	必要な	ソフトウ	ェア .						 		 			7
		4.2.1	標準機能	§						 		 			7
			4.2.1.1	逐次処理	里					 		 			7
			4.2.1.2	並列処理	里					 		 			7
			4	.2.1.2.1	OpenMl					 		 			7
			4	.2.1.2.2	MPI .					 		 			8
			4	.2.1.2.3	MPI+O	penMP				 		 			8
		4.2.2	拡張機能	£		- 				 		 			8
			4.2.2.1	Particle	Mesh .					 		 			8
	4.3	インス	トール							 		 			8
		4.3.1	取得方法	<u> </u>						 		 			8
			4.3.1.1	最新バ-	-ジョン					 		 			9
			4.3.1.2		バージョン										9
		4.3.2	ビルド方												10
	4.4	サンブ	゚ルコード	の使用方	法					 		 			10
		4.4.1	重力 N (本シミュ	レーション	ンコート	. .			 		 			10
			4.4.1.1	-											10
			4.4.1.2		フトリ移動										11
			4.4.1.3		≘の編集										11
			4.4.1.4		実行..										11
			4.4.1.5												11
			4 4 1 6	結果の触			•	•	. •	 	- •		•	,	12

		4.4.2	SPH シミュレーションコード	12									
			4.4.2.1 概要	12									
			4.4.2.2 ディレクトリ移動	13									
			4.4.2.3 Makefile の編集	13									
			4.4.2.4 make の実行	14									
			4.4.2.5 実行	14									
			4.4.2.6 結果の解析	15									
5		てみよ		L6									
	5.1		トンプルコードのコンパイルと実行										
	5.2			16									
		5.2.1		16									
	5.3			16									
		5.3.1		16									
		5.3.2		16									
		5.3.3		16									
				16									
				16									
				18									
				19									
			• •	20									
		5.3.4		22									
				22									
			5.3.4.2 開始、終了	22									
			5.3.4.3 初期化	22									
			5.3.4.3.1 オブジェクトの生成 2	22									
			5.3.4.3.2 領域クラスの初期化	23									
			5.3.4.3.3 粒子群クラスの初期化	23									
			5.3.4.3.4 相互作用ツリークラスの初期化	23									
			$5.3.4.4 \mathcal{N} - \mathcal{I} \dots \dots$	23									
			5.3.4.4.1 領域分割の実行	24									
			5.3.4.4.2 粒子交換の実行	24									
			5.3.4.4.3 相互作用計算の実行	24									
		5.3.5	コンパイル 2	24									
		5.3.6	実行 2	24									
		5.3.7	ログファイル 2	25									
		5.3.8	可視化	25									
	5.4	(穴埋め	o 式で $)$ N 体シミュレーションコードを書く \ldots	25									
		5.4.1	作業ディレクトリ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	25									
		5.4.2	ユーザー定義クラス 2	25									
			5.4.2.1 概要	25									

		5.4.2.2 FullParticle型 2	26
		5.4.2.3 calcForceEpEp型	27
	5.4.3	プログラム本体 2	28
		5.4.3.1 概要	28
		5.4.3.2 開始、終了	28
		5.4.3.3 初期化	29
		5.4.3.3.1 オブジェクトの生成 2	29
		5.4.3.3.2 領域クラスの初期化	29
		5.4.3.3.3 粒子群クラスの初期化	29
		5.4.3.3.4 相互作用ツリークラスの初期化 2	29
		5.4.3.4 ループ	30
		5.4.3.4.1 領域分割の実行	30
		5.4.3.4.2 粒子交換の実行	30
		5.4.3.4.3 相互作用計算の実行 3	30
		5.4.3.4.4 時間積分	80
		5.4.3.4.5 predict	80
		5.4.3.4.6 correct	31
	5.4.4	ロ グファイル	31
6	サンプルコ	ード 3	2
	6.1 固定長	SPH シミュレーション	32
	6.2 N体S	ミュレーション 4	14
7	ユーザーサ	ポート	1
		 イルできない場合	
			51
8	ライヤンス	5	2

1 TODO

2 変更記録

• 2015/01/25 作成

3 概要

本節では、Framework for Developing Particle Simulator (FDPS) の概要について述べる。 FDPS は粒子シミュレーションのコード開発を支援するフレームワークである。 FDPS が行うのは、計算コストの最も大きな粒子間相互作用の計算と、粒子間相互作用の計算のコストを負荷分散するための処理である。これらはマルチプロセス、マルチスレッドで並列に処理することができる。比較的計算コストが小さく、並列処理を必要としない処理 (粒子の軌道計算など) はユーザーが行う。

FDPS が対応している座標系は、 2 次元直交座標系と 3 次元直交座標系である。また、境界条件としては、開放境界条件と周期境界条件に対応している。周期境界条件の場合、x、y、z 軸方向の任意の組み合わせの周期境界条件を課すことができる。

ユーザーは粒子間相互作用の形を定義する必要がある。定義できる粒子間相互作用の形には様々なものがある。粒子間相互作用の形を大きく分けると2種類あり、1つは長距離力、もう1つは短距離力である。この2つの力は、遠くの複数の粒子からの作用を1つの超粒子からの作用にまとめるか(長距離力)、まとめないか(短距離力)という基準でもって分類される。

長距離力には、小分類があり、無限遠に存在する粒子からの力も計算するカットオフなし長距離力と、ある距離以上離れた粒子からの力は計算しないカットオフあり長距離力がある。 前者は開境界条件下における重力やクーロン力に対して、 後者は周期境界条件下の重力やクーロン力に使うことができる。 後者のためには Particle Mesh 法などが必要となるが、これは FDPS の拡張機能として用意されている。

短距離力には、小分類が4つ存在する。短距離力の場合、粒子はある距離より離れた粒子からの作用は受けない。すなわち必ずカットオフが存在する。 このカットオフ長の決め方によって、 小分類がなされる。 すなわち、 全粒子のカットオフ長が等しいコンスタントカーネル、 カットオフ長が作用を受ける粒子固有の性質で決まるギャザーカーネル、 カットオフ長が作用を受ける粒子と作用を与える粒子固有の性質で決まるスキャッタカーネル、 カットオフ長が作用を受ける粒子と作用を与える粒子の両方の性質で決まるシンメトリックカーネルである。 コンスタントカーネルは分子動力学における LJ 力に適用でき、 その他のカーネルは SPH などに適用できる。

ユーザーは、粒子間相互作用や粒子の軌道積分などを、C++言語を用いて記述する。将来的にはFortran言語でも記述できるように検討する。

4 入門

本節では、FDPS の入門について記述する。FDPS を使用する環境、FDPS に必要なソフトウェア、FDPS のインストール方法、サンプルコードの使用方法、の順で記述する。

4.1 動作環境

FDPS は Linux, Mac OS X, Windows などの OS 上で動作する。

4.2 必要なソフトウェア

本節では、FDPSを使用する際に必要となるソフトウェアを記述する。まず標準機能を用いるのに必要なソフトウェア、次に拡張機能を用いるのに必要なソフトウェアを記述する。

4.2.1 標準機能

本節では、FDPSの標準機能のみを使用する際に必要なソフトウェアを記述する。最初に 逐次処理機能のみを用いる場合(並列処理機能を用いない場合)に必要なソフトウェアを記 述する。次に並列処理機能を用いる場合に必要なソフトウェアを記述する。

4.2.1.1 逐次処理

逐次処理の場合に必要なソフトウェアは以下の通りである。

- make
- C++コンパイラ (gcc バージョン 4.4.5 以降なら確実, K コンパイラバージョン 1.2.0 で動作確認済)

4.2.1.2 並列処理

本節では、FDPS の並列処理機能を用いる際に必要なソフトウェアを記述する。まず、OpenMP を使用する際に必要なソフトウェア、次に MPI を使用する際に必要なソフトウェア、最後に OpenMP と MPI を同時に使用する際に必要なソフトウェアを記述する。

4.2.1.2.1 OpenMP

OpenMP を使用する際に必要なソフトウェアは以下の通り。

- make
- OpenMP 対応の C++コンパイラ (gcc version 4.4.5 以降なら確実, K コンパイラバー ジョン 1.2.0 で動作確認済)

4.2.1.2.2 MPI

MPI を使用する際に必要なソフトウェアは以下の通り。

- make
- MPI version 1.3 対応の C++コンパイラ (Open MPI 1.8.1 で動作確認済, K コンパイラ バージョン 1.2.0 で動作確認済)

4.2.1.2.3 MPI+OpenMP

MPI と OpenMP を同時に使用する際に必要なソフトウェアは以下の通り。

- make
- MPI version 1.3 と OpenMP に対応の C++コンパイラ (Open MPI 1.8.1 で動作確認済, K コンパイラバージョン 1.2.0 で動作確認済)

4.2.2 拡張機能

本節では、FDPS の拡張機能を使用する際に必要なソフトウェアについて述べる。FDPS の拡張機能には Particle Mesh がある。以下では Particle Mesh を使用する際に必要なソフトウェアを述べる。

4.2.2.1 Particle Mesh

Particle Mesh を使用する際に必要なソフトウェアは以下の通りである。

- make
- MPI version 1.3 と OpenMP に対応の C++コンパイラ (Open MPI 1.8.1 で動作確認済)
- FFTW 3.3 以降

4.3 インストール

本節では、FDPSのインストールについて述べる。取得方法、ビルド方法について述べる。

4.3.1 取得方法

ここではFDPSの取得方法を述べる。最初に最新バージョンの取得方法、次に過去のバージョンの取得方法を述べる。

4.3.1.1 最新バージョン

以下の方法のいずれかで FDPS の最新バージョンを取得できる。

- ブラウザから
 - 1. ウェブサイト https://github.com/FDPS/FDPS で"Download ZIP"をクリックし、ファイル fdps-master.zip をダウンロード
 - 2. FDPS を展開したいディレクトリに移動し、圧縮ファイルを展開
- コマンドラインから
 - Subversion を用いる場合:以下のコマンドを実行するとディレクトリ trunk のしたを Subversion レポジトリとして使用できる
 - \$ svn co --depth empty https://github.com/FDPS/FDPS
 - \$ cd FDPS
 - \$ svn up trunk
 - Git を用いる場合:以下のコマンドを実行するとカレントディレクトリにディレクトリ FDPS ができ、その下を Git のレポジトリとして使用できる

\$ git clone git://github.com/FDPS/FDPS.git

4.3.1.2 過去のバージョン

以下の方法のいずれかで FDPS の過去のバージョンを取得できる。

- ブラウザから
 - 1. ウェブサイト https://github.com/FDPS/FDPS/release に過去のバージョンが並んでいるので、ほしいバージョンをクリックし、ダウンロード
 - 2. FDPS を展開したいディレクトリに移動し、圧縮ファイルを展開
- コマンドラインから
 - Git を用いる場合:以下のコマンドを実行するとカレントディレクトリにディレクトリ FDPS ができる。

\$ git clone git://github.com/FDPS/FDPS.git

ディレクトリ FDPS に移動し、以下のコマンドを実行すると、存在する FDPS の過去のバージョンがわかる。以下では、 $v0.1,\,v0.2,\,v1.0$ というバージョンが存在していることになる。

```
$ git tag
v0.1
v0.2
v1.0
```

以下のコマンドを実行すると、ダウンロードした FDPS が v0.1 バージョンになっている。ここではブランチを切らない場合を示す。

\$ git checkout refs/tags/v0.1

4.3.2 ビルド方法

configure などをする必要はない。

4.4 サンプルコードの使用方法

本節ではサンプルコードの使用方法について記述する。サンプルコードには重力 N 体シミュレーションコードと、 SPH シミュレーションコードがある。最初に重力 N 体シミュレーションコード、次に SPH シミュレーションコードの使用について記述する。サンプルコードは拡張機能を使用していない。

4.4.1 重力 N 体シミュレーションコード

4.4.1.1 概要

以下の手順で本コードを使用できる。

- ディレクトリ\$(FDPS)/sample/nbodyに移動。これ以後、ディレクトリ\$(FDPS) はFDPS の最も上の階層のディレクトリを指す(\$(FDPS) は環境変数にはなっていない)。\$(FDPS) は FDPS の取得によって異なり、ブラウザからなら FDPS-master, Subversion からなら trunk, Git からなら FDPS である。
- カレントディレクトリにある Makefile を編集
- コマンドライン上で make を実行
- nbody.out ファイルの実行
- 結果の解析

۰

4.4.1.2 ディレクトリ移動

ディレクトリ\$(FDPS)/sample/nbody に移動する。

4.4.1.3 Makefile の編集

Makefile の編集項目は以下の通りである。OpenMP と MPI を使用するかどうかで編集方法が変ることに注意。

- OpenMP も MPI も使用しない場合
 - マクロ CC に C++コンパイラを代入する
- OpenMP のみ使用の場合
 - マクロ CC に OpenMP 対応の C++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_THREAD_PARALLEL -fopenmp"
 の行のコメントアウトを外す (インテルコンパイラの場合は-fopenmp を外す)
- MPI のみ使用の場合
 - マクロ CC に MPIC++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_MPI_PARALLEL"の行のコメント アウトを外す
- OpenMP と MPI の同時使用の場合
 - マクロ CC に MPI 対応の C++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_THREAD_PARALLEL -fopenmp"の行のコメントアウトを外す (インテルコンパイラの場合は-fopenmp を外す)
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_MPI_PARALLEL"の行のコメント アウトを外す

4.4.1.4 make の実行

make コマンドを実行する。

4.4.1.5 実行

実行方法は以下の通りである。

● MPI を使用しない場合、コマンドライン上で以下のコマンドを実行する

\$./nbody.out

● MPI を使用する場合、コマンドライン上で以下のコマンドを実行する

```
$ MPIRUN -np NPROC ./nbody.out
```

ここで、"MPIRUN"には mpirun や mpiexec などが、"NPROC"には使用する MPI プロセスの数が入る。

正しく終了すると、標準エラー出力は以下のようなログを出力する。 energy error は絶対値で 1×10^{-3} のオーダーに収まっていればよい。

4.4.1.6 結果の解析

ディレクトリ result に粒子分布を出力したファイル"000x.dat"ができている。x は 0 から 9 の値で、時刻を表す。出力ファイルフォーマットは 1 列目から順に粒子の ID, 粒子の質量、位置の x, y, z 座標、粒子の x, y, z 軸方向の速度である。

ここで実行したのは、粒子数 1024 個からなる一様球 (半径 3) のコールドコラプスである。コマンドライン上で以下のコマンドを実行すれば、時刻 9 における xy 平面に射影した粒子分布を見ることができる。

```
$ gnuplot
$ plot "result/0009.dat" using 3:4
```

他の時刻の粒子分布をプロットすると、一様球が次第に収縮し、その後もう一度膨張する様子を見ることができる(図1参照)。

粒子数を 10000 個にして計算を行いたい場合には以下のように実行すればよい (MPI を使用しない場合)。

```
$ ./nbody.out -N 10000
```

4.4.2 SPH シミュレーションコード

4.4.2.1 概要

以下の手順で本コードを使用できる。

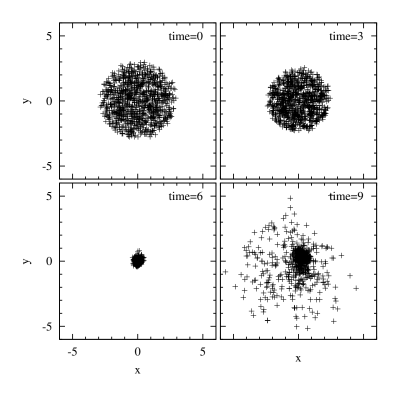


図 1:

- ディレクトリ\$(FDPS)/sample/sph に移動
- カレントディレクトリにある Makefile を編集 (後述)
- コマンドライン上で make を実行
- sph.out ファイルの実行 (後述)
- 結果の解析 (後述)

4.4.2.2 ディレクトリ移動

ディレクトリ\$(FDPS)/sample/nbodyに移動に移動する。

4.4.2.3 Makefile の編集

Makefile の編集項目は以下の通りである。OpenMP と MPI を使用するかどうかで編集方法が変ることに注意。

- OpenMP も MPI も使用しない場合
 - マクロ CC に C++コンパイラを代入する

- OpenMP のみ使用の場合
 - マクロ CC に OpenMP 対応の C++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_THREAD_PARALLEL -fopenmp"
 の行のコメントアウトを外す (インテルコンパイラの場合は-fopenmp を外す)
- MPI のみ使用の場合
 - マクロ CC に MPIC++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_MPI_PARALLEL"の行のコメント アウトを外す
- OpenMP と MPI の同時使用の場合
 - マクロ CC に MPI 対応の C++コンパイラを代入する
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_THREAD_PARALLEL -fopenmp"
 の行のコメントアウトを外す (インテルコンパイラの場合は-fopenmp を外す)
 - "CFLAGS += -DPARTICLE_SIMULATOR_MPI_PARALLEL"の行のコメント アウトを外す

4.4.2.4 make の実行

make コマンドを実行する。

4.4.2.5 実行

実行方法は以下の通りである。

● MPI を使用しない場合、コマンドライン上で以下のコマンドを実行する

\$./sph.out

● MPI を使用する場合、コマンドライン上で以下のコマンドを実行する

\$ MPIRUN -np NPROC ./sph.out

ここで、"MPIRUN"には mpirun や mpiexec などが、"NPROC"には使用する MPI プロセスの数が入る。

正しく終了すると、標準エラー出力は以下のようなログを出力する。

****** FDPS has successfully finished. ******

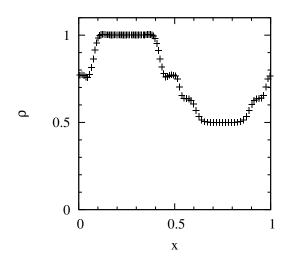


図 2:

4.4.2.6 結果の解析

実行するとディレクトリ result にファイルが出力されている。ファイル名は"00xx.dat"(xには数字が入る) となっている。ファイル名は時刻を表す。出力ファイルフォーマットは1列目から順に粒子のx1D、粒子の質量、位置のx2、x3、x4、x5 座標、粒子のx5、x7、x8 軸方向の速度、密度、内部エネルギー、圧力である。

これは 3 次元の衝撃波管問題である。コマンドライン上で以下のコマンドを実行すれば、横軸に粒子のx 座標、縦軸に粒子の密度をプロットできる (時刻は 40)。

\$ gnuplot

\$ plot "result/0040.dat" using 3:9

正しい答が得られれば、図2のような図を描ける。

5 使ってみよう

- 5.1 サンプルコードのコンパイルと実行
- 5.2 前提知識
- 5.2.1 Vector 型

5.3 固定長 SPH シミュレーションコード

本節では、固定 smoothing length での標準 SPH 法を FDPS 上で実装する方法について、解説する。今回のチュートリアルコードでは、コード中で 3 次元の衝撃波管問題の初期条件を生成し、それを計算している。

5.3.1 作業ディレクトリ

作業ディレクトリは\$(FDPS)/tutorial/sph である。まずは、そこに移動する。

\$ cd (FDPS)/tutorial/sph

5.3.2 インクルード

FDPS はヘッダーファイルのみで構成されているため、ユーザーはソースコード中で particle_simulator.hpp を include するだけで、FDPS の機能が使用可能になる。

ソースコード 1: Include FDPS

1 #include <particle_simulator.hpp>

5.3.3 ユーザー定義クラス

5.3.3.1 概要

本節では、FDPS の機能を用いて SPH の計算を行うにおいて、ユーザーが記述しなければならないクラスについて、記述する。

5.3.3.2 FullParticle 型

ユーザーは FullParticle 型を記述しなければならない。FullParticle 型には、シミュレーションを行うにあたって、SPH 粒子が持っているべき全ての物理量が含まれている。また、FullParticle 型には後述する Force 型から、結果をコピーするのに必要なメンバ関数を持つ必要がある。その他、粒子質量を返す関数である getCharge()、粒子座標を返す関数である getPos()、近傍粒子の探索半径を返す関数である getRSearch()、粒子の座標を書き込む関数

である setPos() が必要になる。本チュートリアルでは、FDPS に備わっているファイル入出力関数を用いるのに必要な関数である writeAscii() と readAscii() を書いてある。また、これらに加え、状態方程式から圧力を計算するメンバ関数である、setPressure() が記述されているが、この関数は FDPS が用いるものではないため、必須のものではないことに注意する。以下は本チュートリアル中で用いる FullParticle 型の例である。

ソースコード 2: FullParticle 型

```
1 struct FP{
2
           PS::F64 mass;
3
           PS::F64vec pos;
4
           PS::F64vec vel;
5
           PS::F64vec acc;
6
           PS:: F64 dens;
7
           PS::F64 eng;
8
           PS::F64 pres;
9
           PS:: F64 smth;
10
           PS::F64 snds;
11
           PS::F64 eng_dot;
           PS::F64 dt;
12
13
           PS::S64 id;
14
           PS::F64vec vel_half;
15
           PS::F64 eng_half;
           void copyFromForce(const Dens& dens){
16
17
                    this->dens = dens.dens;
18
19
           void copyFromForce(const Hydro& force){
20
                    this->acc
                                   = force.acc:
21
                    this->eng_dot = force.eng_dot;
22
                    this->dt
                                   = force.dt:
23
           }
24
           PS::F64 getCharge() const{
25
                    return this->mass;
26
           }
27
           PS::F64vec getPos() const{
28
                    return this->pos;
29
30
           PS::F64 getRSearch() const{
31
                    return kernelSupportRadius * this->smth;
32
           }
33
           void setPos(const PS::F64vec& pos){
34
                    this->pos = pos;
```

```
35
           }
           void writeAscii(FILE* fp) const{
36
37
                   fprintf(fp, "%ld\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t
                         t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\n", this->id,
                                                              this->
                         mass, this->pos.x, this->pos.y,
                                                              this->
                                 this->vel.x, this->vel.y,
                                                               this
                         ->vel.z, this->dens, this->eng,
                                                              this->
                         pres);
38
           }
           void readAscii(FILE* fp){
39
40
                   fscanf(fp, "%ld\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t
                         lt \t lf \t lf \t lf \t lf \n'', &this -> id, &this ->
                         mass, &this->pos.x, &this->pos.y, &this->
                         pos.z, &this->vel.x, &this->vel.y, &this
                         ->vel.z, &this->dens, &this->eng, &this->
                         pres);
41
           }
42
           void setPressure(){
43
                   const PS::F64 hcr = 1.4;
                   pres = (hcr - 1.0) * dens * eng;
44
45
                   snds = sqrt(hcr * pres / dens);
46
           }
47 };
```

5.3.3.3 EssentialParticleI 型

ユーザーは EssentialParticle 型を記述しなければならない。EssentialParticle 型には、Force の計算を行う際、i 粒子が持っているべき全ての物理量をメンバ変数として持っている必要がある。また、本チュートリアル中では、EssentialParticle 型も兼ねているため、j 粒子が持っているべき全ての物理量もメンバ変数として持っている必要がある。また、EssentialParticle 型には前述した FullParticle 型から、値をコピーするのに必要なメンバ関数を持つ必要がある。その他、粒子座標を返す関数である getPos()、近傍粒子の探索半径を返す関数である getPos()、が必要になる。以下は本チュートリアル中で用いる EssentialParticle 型の例である。

ソースコード 3: EssentialParticleI 型

```
5
           PS::F64
                        smth;
           PS::F64
6
                        dens;
7
           PS:: F64
                        pres;
           PS::F64
8
                        snds;
9
           void copyFromFP(const FP& rp){
10
                    this->pos
                                = rp.pos;
11
                    this->vel
                                = rp.vel;
12
                    this->mass = rp.mass;
13
                    this->smth = rp.smth;
14
                    this->dens = rp.dens;
15
                    this->pres = rp.pres;
16
                    this->snds = rp.snds;
17
           }
18
           PS::F64vec getPos() const{
19
                    return this->pos;
20
           }
21
           PS::F64 getRSearch() const{
22
                    return kernelSupportRadius * this->smth;
23
24
           void setPos(const PS::F64vec& pos){
25
                    this->pos = pos;
           }
26
27 };
```

5.3.3.4 Force 型

ユーザーは Force 型を記述しなければならない。Force 型には、Force の計算を行った際にその結果として得られる全ての物理量をメンバ変数として持っている必要がある。また、本チュートリアル中では、Force は密度の計算と、流体相互作用計算の2つが存在するため、Force 型は2つ書く必要がある。また、メンバ変数を0クリアするための関数 clear が必要になる。以下は本チュートリアル中で用いる Force 型の例である。

ソースコード 4: Force 型

```
8 };
9
10 class Hydro{
11
            public:
            PS::F64vec acc;
12
13
            PS::F64 eng_dot;
14
            PS::F64 dt;
15
            void clear(){
                     acc = 0;
16
17
                     eng_dot = 0;
18
            }
19 };
```

5.3.3.5 calcForceEpEp 型

ユーザーは calcForceEpEp 型を記述しなければならない。calcForceEpEp 型には、Force の計算の具体的な内容を書く必要がある。今回のチュートリアル中では、ファンクタを用いて実装している。また、ファンクタの引数は、EssentialParticleI の配列、EssentialParticleI の配列、EssentialParticleI の配列、EssentialParticleI の配列、Force 型の配列である。また、本チュートリアル中では、Force は密度の計算と、流体相互作用計算の2つが存在するため、calcForceEpEp型は2つ書く必要がある。以下は本チュートリアル中で用いる calcForceEpEp型の例である。

ソースコード 5: calcForceEpEp 型

```
1 class CalcDensity{
2
           public:
3
           void operator () (const EP* const ep_i, const PS::S32
                 Nip, const EP* const ep_j, const PS::S32 Njp,
                 Dens* const dens){
4
                    for(PS::S32 i = 0 ; i < Nip ; ++ i){
5
                            dens[i].clear();
6
                            for (PS::S32 j = 0 ; j < Njp ; ++ j){
                                     const PS::F64vec dr = ep_j[j].
                                          pos - ep_i[i].pos;
8
                                     dens[i].dens += ep_j[j].mass *
                                          W(dr, ep_i[i].smth);
9
                            }
10
                   }
11
           }
12 };
```

```
13
14 class CalcHydroForce{
15
           public:
           void operator () (const EP* const ep_i, const PS::S32
16
                Nip, const EP* const ep_j, const PS::S32 Njp,
                Hydro* const hydro){
17
                   for(PS::S32 i = 0; i < Nip; ++ i){
                            hydro[i].clear();
18
19
                            PS::F64 v_sig_max = 0.0;
                            for (PS::S32 j = 0; j < Njp; ++ j){
20
                                    const PS::F64vec dr = ep_i[i].
21
                                          pos - ep_j[j].pos;
22
                                    const PS::F64vec dv = ep_i[i].
                                          vel - ep_j[j].vel;
                                    const PS::F64 w_{ij} = (dv * dr <
23
                                           0) ? dv * dr / sqrt(dr *
                                           dr) : 0;
                                    const PS::F64 v_sig = ep_i[i].
24
                                          snds + ep_j[j].snds - 3.0
                                           * w_ij;
25
                                    v_sig_max = std::max(v_sig_max,
                                           v_sig);
                                    const PS::F64 AV = -0.5 *
26
                                          v_{sig} * w_{ij} / (0.5 * (
                                          ep_i[i].dens + ep_j[j].
                                          dens)):
27
                                    const PS::F64vec gradW_ij = 0.5
                                          * (gradW(dr, ep_i[i].
                                          smth) + gradW(dr, ep_j[j
                                          ].smth));
28
                                    hydro[i].acc
                                                     -= ep_j[j].
                                          mass * (ep_i[i].pres / (
                                          ep_i[i].dens * ep_i[i].
                                          dens) + ep_j[j].pres / (
                                          ep_j[j].dens * ep_j[j].
                                          dens) + AV) * gradW_ij;
29
                                    hydro[i].eng_dot += ep_j[j].
                                          mass * (ep_i[i].pres / (
                                          ep_i[i].dens * ep_i[i].
                                          dens) + 0.5 * AV) * dv *
```

5.3.4 プログラム本体

5.3.4.1 概要

本説では、FDPS を用いて SPH 計算を行うにおいて、メインルーチンに書かれるべき関数に関して、解説する。

5.3.4.2 開始、終了

まずは、FDPSの初期化/開始を行う必要がある。次のように、メインルーチンに記述する。

ソースコード 6: FDPS の開始

1 PS::Initialize(argc, argv);

FDPS は、開始したら明示的に終了させる必要がある。今回は、プログラムの終了と同時に FDPS も終了させるため、メインルーチンの最後に次のように記述する。

1 PS::Finalize();

5.3.4.3 初期化

FDPSの初期化に成功した場合、ユーザーはコード中で用いるオブジェクトを作成する必要がある。本説では、オブジェクトの生成/初期化の仕方について、解説する。

5.3.4.3.1 オブジェクトの生成

SPH では、粒子群クラス、領域クラスに加え、密度計算用の Gather tree を一本、相互作用計算用の Symmetry tree を一本生成する必要がある。以下にそのコードを記す。

ソースコード 8: オブジェクトの生成

- 1 PS::ParticleSystem < FP > sph_system;
- 2 PS::DomainInfo dinfo;

- 3 PS::TreeForForceShort < Dens, EP, EP >::Gather dens_tree;
- 4 PS::TreeForForceShort < Hydro, EP, EP >::Symmetry hydr_tree;

5.3.4.3.2 領域クラスの初期化

ユーザーはオブジェクトを作成したら、そのオブジェクトの初期化を行う必要がある。ここでは、まず領域クラスの初期化について、解説する。領域クラスの初期化が終わった後、領域クラスに周期境界の情報と、境界の大きさをセットする必要がある。今回のチュートリアルコードでは、x, y, z 方向に周期境界を用いる。

ソースコード 9: 領域クラスの初期化

- 1 dinfo.initialize();
- 2 dinfo.setBoundaryCondition(PS::BOUNDARY_CONDITION_PERIODIC_XYZ
);

5.3.4.3.3 粒子群クラスの初期化

次に、粒子群クラスの初期化を行う必要がある。粒子群クラスの初期化は、次の一文だけでよい。

ソースコード 10: 粒子群クラスの初期化

1 sph_system.initialize();

5.3.4.3.4 相互作用ツリークラスの初期化

次に、相互作用ツリークラスの初期化を行う必要がある。ツリークラスの初期化を行う関数には、引数として大雑把な粒子数を渡す必要がある。今回は、粒子数の3倍程度をセットしておく事にする。

ソースコード 11: 相互作用ツリークラスの初期化

5.3.4.4 ループ

本節では、時間積分ループの中で行わなければならないことについて、解説する。

5.3.4.4.1 領域分割の実行

まずは、粒子分布に基いて、領域分割を実効する。これには、領域クラスのメンバ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 12: 領域分割の実行

1 dinfo.decomposeDomain();

5.3.4.4.2 粒子交換の実行

次に、領域情報に基いて、プロセス間の粒子の情報を交換する。これには、粒子群クラスのメンバ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 13: 粒子交換の実行

1 sph_system.exchangeParticle(dinfo);

5.3.4.4.3 相互作用計算の実行

領域分割・粒子交換が終了したら、相互作用の計算を行う。これには、tree クラスのメン バ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 14: 相互作用計算の実行

- 2 hydr_tree.calcForceAllAndWriteBack(CalcHydroForce(), sph_system , dinfo);

5.3.5 コンパイル

作業ディレクトリで make コマンドを打てばよい。Makefile としては、tutorial に付属のMakefile をそのまま用いる事にする。

\$ make

5.3.6 実行

MPIを使用しないで実行する場合、コマンドライン上で以下のコマンドを実行すればよい。

\$./sph.out

もし、MPIを用いて実行する場合は、以下のコマンドを実行すればよい。

\$ MPIRUN -np NPROC ./sph.out

ここで、"MPIRUN" には mpirun や mpiexec などの mpi 実行プログラムが、"NPROC" にはプロセス数が入る。

5.3.7 ログファイル

計算が終了すると、result フォルダ下にログが出力される。

5.3.8 可視化

ここでは、gnuplot を用いた可視化の方法について解説する。gnuplot で対話モードに入るために、コマンドラインから gnuplot を起動する。

\$ gnuplot

対話モードに入ったら、gnuplotを用いて可視化を行う。今回は、50番目のスナップショットファイルから、横軸を粒子のx座標、縦軸を密度に取ったグラフを生成する。

gnuplot> plot "result/0050.txt" u 2:8

5.4 (穴埋め式で)N体シミュレーションコードを書く

5.4.1 作業ディレクトリ

作業ディレクトリは\$(FDPS)/tutorial/nbodyである。まずは、そこに移動する。

\$ cd (FDPS)/tutorial/nbody

5.4.2 ユーザー定義クラス

5.4.2.1 概要

本節では、FDPS の機能を用いて SPH の計算を行うにおいて、ユーザーが記述しなければならないクラスについて、記述する。

5.4.2.2 FullParticle型

ユーザーは Full Particle 型を記述しなければならない。Full Particle 型には、シミュレーションを行うにあたって、N体粒子が持っているべき全ての物理量が含まれている。また、本チュートリアル中の N体コードは、Full Particle 型が Essential Particle I 型ないし Essential Particle J 型を兼ねている。また、Full Particle 型には、データのコピーするのに必要なメンバ関数 copyFromFP と copyFromForce を持たせている。その他、粒子質量を返す関数である getCharge、粒子座標を返す関数である getPos が必要になる。また、加速度とポテンシャルを 0 クリアするための関数 clear が必要になる。また、これらに加え、LeapFrog 法を用いて時間積分をする際に用いるメンバ関数である、predict と correct が記述してある。

ソースコード 15: FullParticle 型

```
1 class FPGrav{
2 public:
3
       PS::F64
                   mass;
4
       PS::F64vec pos;
5
       PS::F64vec vel;
6
       PS::F64vec acc;
7
       PS::F64
                   pot;
8
       PS::F64vec vel2;
9
10
       static PS::F64 eps;
11
       PS::F64vec getPos() const {
12
13
           return pos;
14
       }
15
16
       PS::F64 getCharge() const {
17
           return mass;
18
       }
19
       void copyFromFP(const FPGrav & fp){
20
21
           mass = fp.mass;
22
           pos = fp.pos;
23
       }
24
25
       void copyFromForce(const FPGrav & force) {
26
           acc = force.acc;
27
           pot = force.pot;
28
       }
29
```

```
30
       void clear() {
31
            acc = 0.0;
32
            pot = 0.0;
33
       }
34
35
       void predict(PS::F32 dt) {
36
            pos = pos
                                   vel * dt + 0.5 * acc * dt * dt;
37
            vel2 = vel + 0.5 * acc * dt;
38
       }
39
40
       void correct(PS::F32 dt) {
41
            vel = vel2 + 0.5 * acc * dt;
42
       }
43 };
44
45 \text{ PS}::F64 \text{ FPGrav}::eps = 1.0 / 32.0;
```

5.4.2.3 calcForceEpEp型

ユーザーは calcForceEpEp 型を記述しなければならない。calcForceEpEp 型には、Force の計算の具体的な内容を書く必要がある。今回のチュートリアル中では、ファンクタを用いて実装している。また、ファンクタの引数は、EssentialParticleI の配列、EssentialParticleI の配列、EssentialParticleJ の配列、EssentialParticleJ の個数、Force 型の配列である。以下は本チュートリアル中で用いる calcForceEpEp 型の例である。

ソースコード 16: calcForceEpEp 型

```
1 template <class TParticleJ>
2 struct CalcGravity{
3
       void operator () (const FPGrav * iptcl,
4
                          const PS::S32 ni,
                          const TParticleJ * jptcl,
5
6
                          const PS::S32 nj,
                          FPGrav * force) {
8
9
           PS::F64 eps2 = FPGrav::eps * FPGrav::eps;
10
11
           for (PS::S32 i = 0; i < ni; i++){
12
13
               PS::F64vec posi = iptcl[i].pos;
14
               PS::F64vec acci = 0.0;
```

```
PS::F64 poti = 0.0;
15
16
17
               for (PS::S32 j = 0; j < nj; j++){
18
                   PS::F64vec posj = jptcl[j].pos;
19
                   PS::F64 massj = jptcl[j].mass;
20
                   PS::F64vec drvec = posi - posj;
21
22
                   PS::F64
                              dr2 = drvec * drvec + eps2;
23
                             drinv = 1.0 / sqrt(dr2);
                   PS::F64
24
                   PS::F64 mdrinv = drinv * massj;
25
26
                   poti -= mdrinv;
27
                   acci -= mdrinv * drinv * drinv * drvec;
28
               }
29
               force[i].acc += acci;
30
31
               force[i].pot += poti;
32
          }
33
      }
34 };
```

5.4.3 プログラム本体

5.4.3.1 概要

本説では、FDPS を用いて N 体計算を行うにおいて、メインルーチンに書かれるべき関数に関して、解説する。

5.4.3.2 開始、終了

まずは、FDPSの初期化/開始を行う必要がある。次のように、メインルーチンに記述する。

```
ソースコード 17: FDPS の開始
```

1 PS::Initialize(argc, argv);

FDPS は、開始したら明示的に終了させる必要がある。今回は、プログラムの終了と同時に FDPS も終了させるため、メインルーチンの最後に次のように記述する。

```
ソースコード 18: FDPS の終了
```

1 PS::Finalize();

5.4.3.3 初期化

FDPSの初期化に成功した場合、ユーザーはコード中で用いるオブジェクトを作成する必要がある。本説では、オブジェクトの生成/初期化の仕方について、解説する。

5.4.3.3.1 オブジェクトの生成

今回のチュートリアルでは、粒子群クラス、領域クラスに加え、重力計算用 tree を一本生成する必要がある。以下にそのコードを記す。

ソースコード 19: オブジェクトの生成

- 1 PS::DomainInfo dinfo;
- 2 PS::ParticleSystem < FPGrav > system_grav;

5.4.3.3.2 領域クラスの初期化

ユーザーはオブジェクトを作成したら、そのオブジェクトの初期化を行う必要がある。本チュートリアルの N 体計算中では、周期境界などは用いていないため、領域クラスの初期化は以下の一文だけでよい。

ソースコード 20: 領域クラスの初期化

1 dinfo.initialize();

5.4.3.3.3 粒子群クラスの初期化

次に、粒子群クラスの初期化を行う必要がある。粒子群クラスの初期化は、次の一文だけでよい。

1 system_grav.initialize();

5.4.3.3.4 相互作用ツリークラスの初期化

次に、相互作用ツリークラスの初期化を行う必要がある。ツリークラスの初期化を行う関数には、引数として大雑把な粒子数を渡す必要がある。今回は、全体の粒子数をセットしておく事にする。

ソースコード 22: 相互作用ツリークラスの初期化

1 tree_grav.initialize(ntot);

5.4.3.4 ループ

本節では、時間積分ループの中で行わなければならないことについて、解説する。

5.4.3.4.1 領域分割の実行

まずは、粒子分布に基いて、領域分割を実効する。これには、領域クラスのメンバ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 23: 領域分割の実行

1 dinfo.decomposeDomainAll(system_grav);

5.4.3.4.2 粒子交換の実行

次に、領域情報に基いて、プロセス間の粒子の情報を交換する。これには、粒子群クラスのメンバ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 24: 粒子交換の実行

1 system_grav.exchangeParticle(dinfo);

5.4.3.4.3 相互作用計算の実行

領域分割・粒子交換が終了したら、相互作用の計算を行う。これには、tree クラスのメンバ関数である、以下の関数を用いる。

ソースコード 25: 相互作用計算の実行

5.4.3.4.4 時間積分

5.4.3.4.5 predict

タイムステップの最初で、predict を行い、粒子の座標と速度の情報を更新する。

ソースコード 26: predict

1 predict(system_grav, dtime);

5.4.3.4.6 correct

力の計算が終わったら、粒子の速度を correct する。

ソースコード 27: correct

1 correct(system_grav, dtime);

5.4.4 ログファイル

計算が正しく開始すると、標準エラー出力に、時間・エネルギー・エネルギー誤差の3つが出力される。以下はその出力の最も最初のステップでの例である。

ソースコード 28: 標準エラー出力

1 time: 0.0000000 energy: -1.974890e-01 energy error: +0.000000e+00

6 サンプルコード

6.1 固定長 SPH シミュレーション

固定長 SPH シミュレーションのサンプルコードを以下に示す。このサンプルは節 5 の入門で用いた固定長 SPH シミュレーションのサンプルコードと同じものである。これをカット&ペーストしてコンパイルすれば、正常に動作する固定長 SPH シミュレーションコードを作ることができる。

ソースコード 29: Sample code of SPH simulation

```
1 #define SANITY_CHECK_REALLOCATABLE_ARRAY
2 //FDPSのヘッダをインクルードする。
3 #include <particle_simulator.hpp>
4 //コード中で使うヘッダをインクルードする。
5 #include <cmath>
6 #include <cstdio>
7 #include <cstdlib>
8 #include <iostream>
9 #include <vector>
10
11 /*
12 Parameter
13 */
14 const short int Dim = 3;
15 \text{ const PS}::F64 \text{ SMTH} = 1.2;
16 const PS::U32 OUTPUT_INTERVAL = 10;
17 const PS::F64 C_CFL = 0.3;
18
19 /*
20 Kernel関数
21 */
22 \text{ const PS}::F64 \text{ pi} = atan(1.0) * 4.0;
23 const PS::F64 kernelSupportRadius = 2.5;
24
25 PS::F64 W(const PS::F64vec dr, const PS::F64 h){
           const PS::F64 H = kernelSupportRadius * h;
26
27
           const PS::F64 s = sqrt(dr * dr) / H;
           const PS::F64 s1 = (1.0 - s < 0) ? 0 : 1.0 - s;
28
           const PS::F64 s2 = (0.5 - s < 0) ? 0 : 0.5 - s;
29
           PS::F64 r_value = pow(s1, 3) - 4.0 * pow(s2, 3);
30
           //if # of dimension == 3
31
```

```
32
           r_value *= 16.0 / pi / (H * H * H);
           return r_value;
33
34 }
35
36 PS::F64vec gradW(const PS::F64vec dr, const PS::F64 h){
           const PS::F64 H = kernelSupportRadius * h;
37
           const PS::F64 s = sqrt(dr * dr) / H;
38
           const PS::F64 s1 = (1.0 - s < 0) ? 0 : 1.0 - s;
39
           const PS::F64 s2 = (0.5 - s < 0) ? 0 : 0.5 - s;
40
41
           PS::F64 r_value = -3.0 * pow(s1, 2) + 12.0 * pow(s2,
                 2);
           //if # of dimension == 3
42
           r_value *= 16.0 / pi / (H * H * H);
43
           return dr * r_value / (sqrt(dr * dr) * H + 1.0e-6 * h);
44
45 }
46
47 /*
48 classes
49 */
50 class Dens{
51
           public:
52
           PS:: F64 dens;
53
           PS:: F64 smth;
54
           void clear(){
55
                    dens = 0;
56
           }
57 };
58 class Hydro{
59
           public:
60
           PS::F64vec acc;
61
           PS::F64 eng_dot;
           PS::F64 dt;
62
63
           void clear(){
64
                    acc = 0;
65
                    eng_dot = 0;
66
           }
67 };
68
69 class RealPtcl{
70
           public:
```

```
71
           PS::F64 mass;
72
           PS::F64vec pos;//POSition
73
           PS::F64vec vel;//VELocity
74
           PS::F64vec acc;//ACCeleration
75
           PS::F64 dens;
                          //DENSity
76
           PS::F64 eng;
                          //ENerGy
77
           PS::F64 pres;
                          //PRESsure
78
           PS::F64 smth;
                          //SMooTHing length
79
                          //SouND Speed
           PS::F64 snds;
80
           PS::F64 eng_dot;
           PS::F64 dt;
81
82
           PS::S64 id:
83
           //half step
           PS::F64vec vel_half;
84
85
           PS::F64 eng_half;
86
           //Copy functions
87
           void copyFromForce(const Dens& dens){
88
                    this->dens = dens.dens;
89
                    this->smth = dens.smth;
           }
90
91
           void copyFromForce(const Hydro& force){
92
                                  = force.acc;
                    this->acc
93
                   this->eng_dot = force.eng_dot;
94
                   this->dt
                                  = force.dt;
95
           }
96
           //Give necessary values to FDPS
97
           PS::F64 getCharge() const{
98
                    return this->mass;
99
           PS::F64vec getPos() const{
100
101
                    return this->pos;
102
           }
103
           PS::F64 getRSearch() const{
104
                    return kernelSupportRadius * this->smth;
105
           }
106
           void setPos(const PS::F64vec& pos){
107
                    this->pos = pos;
108
109
           void writeAscii(FILE* fp) const{
                    110
```

```
t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\n", this->id,
                                                                                                                                                                                            this->
                                                                               mass, this->pos.x, this->pos.y,
                                                                                                                                                                                             this->
                                                                               pos.z, this->vel.x, this->vel.y,
                                                                                                                                                                                                this
                                                                               ->vel.z, this->dens, this->eng,
                                                                                                                                                                                             this->
                                                                               pres);
                                    }
111
112
                                    void readAscii(FILE* fp){
113
                                                              fscanf(fp, "%ld\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t%lf\t
                                                                               lt \t lf \t lf \t lf \t lf \n , &this -> id, &this -> i
                                                                              mass, &this->pos.x, &this->pos.y, &this->
                                                                               pos.z, &this->vel.x, &this->vel.y, &this
                                                                               ->vel.z, &this->dens, &this->eng, &this->
                                                                              pres);
114
                                    }
115
                                    void setPressure(){
116
                                                              const PS::F64 hcr = 1.4;//heat capacity ratio
117
                                                              pres = (hcr - 1.0) * dens * eng;
118
                                                              snds = sqrt(hcr * pres / dens);
119
                                    }
120 };
121
122 class EP{
123 public:
124
                                    PS::F64vec pos;
                                    PS::F64vec vel;
125
126
                                    PS::F64
                                                                      mass;
127
                                    PS::F64
                                                                      smth;
128
                                    PS::F64
                                                                      dens;
129
                                    PS::F64
                                                                      pres;
                                    PS::F64
130
                                                                       snds;
131
                                    void copyFromFP(const RealPtcl& rp){
132
                                                              this->pos = rp.pos;
133
                                                              this->vel = rp.vel;
134
                                                             this->mass = rp.mass;
135
                                                             this->smth = rp.smth;
136
                                                             this->dens = rp.dens;
137
                                                             this->pres = rp.pres;
138
                                                             this->snds = rp.snds;
139
                                    }
140
                                    PS::F64vec getPos() const{
```

```
141
                     return this->pos;
142
            }
143
            PS::F64 getRSearch() const{
144
                     return kernelSupportRadius * this->smth;
145
            }
            void setPos(const PS::F64vec& pos){
146
147
                     this->pos = pos;
148
            }
149 };
150
151 class FileHeader{
152
            public:
153
            int Nbody;
154
            double time;
155
            int readAscii(FILE* fp){
156
                     fscanf(fp, "%e\n", &time);
                     fscanf(fp, "%d\n", &Nbody);
157
158
                     return Nbody;
159
160
            void writeAscii(FILE* fp) const{
161
                     fprintf(fp, "%e\n", time);
162
                     fprintf(fp, "%d\n", Nbody);
163
            }
164 };
165
166 \ \mathtt{struct boundary} \{
            PS::F64 x, y, z;
167
168 };
169
170 /*
171 Force functor
172 */
173
174 class CalcDensity{
175
            public:
176
            void operator () (const EP* const ep_i, const PS::S32
                  Nip, const EP* const ep_j, const PS::S32 Njp,
                  Dens* const dens){
                     for(PS::S32 i = 0 ; i < Nip ; ++ i){
177
178
                              dens[i].clear();
```

```
179
                             for (PS::S32 j = 0 ; j < Njp ; ++ j){
180
                                      const PS::F64vec dr = ep_j[j].
                                           pos - ep_i[i].pos;
                                     dens[i].dens += ep_j[j].mass *
181
                                           W(dr, ep_i[i].smth);
182
                             }
183
                             dens[i].smth = SMTH * pow(ep_i[i].mass
                                   / dens[i].dens, 1.0/(PS::F64)(Dim
                                   ));
                    }
184
185
            }
186 };
187
188 class CalcHydroForce{
189
            public:
190
            void operator () (const EP* const ep_i, const PS::S32
                  Nip, const EP* const ep_j, const PS::S32 Njp,
                  Hydro* const hydro){
                    for(PS::S32 i = 0; i < Nip; ++ i){
191
                             hydro[i].clear();
192
193
                             PS::F64 v_sig_max = 0.0;
194
                             for (PS::S32 j = 0; j < Njp; ++ j){
195
                                     const PS::F64vec dr = ep_i[i].
                                           pos - ep_j[j].pos;
196
                                      const PS::F64vec dv = ep_i[i].
                                           vel - ep_j[j].vel;
197
                                      const PS::F64 w_{ij} = (dv * dr <
                                            0) ? dv * dr / sqrt(dr *
                                            dr) : 0;
198
                                     const PS::F64 v_sig = ep_i[i].
                                           snds + ep_j[j].snds - 3.0
                                            * w_ij;
                                     v_sig_max = std::max(v_sig_max,
199
                                            v_sig);
200
                                     const PS::F64 AV = -0.5 *
                                           v_{sig} * w_{ij} / (0.5 * (
                                           ep_i[i].dens + ep_j[j].
                                           dens));
                                     const PS::F64vec gradW_ij = 0.5
201
                                            * (gradW(dr, ep_i[i].
```

```
smth) + gradW(dr, ep_j[j
                                            ].smth));
                                      hydro[i].acc
202
                                                       -= ep_j[j].
                                            mass * (ep_i[i].pres / (
                                            ep_i[i].dens * ep_i[i].
                                            dens) + ep_j[j].pres / (
                                            ep_j[j].dens * ep_j[j].
                                            dens) + AV) * gradW_ij;
203
                                      hydro[i].eng_dot += ep_j[j].
                                            mass * (ep_i[i].pres / (
                                            ep_i[i].dens * ep_i[i].
                                            dens) + 0.5 * AV) * dv *
                                            gradW_ij;
204
                             }
205
                             hydro[i].dt = C_CFL * 2.0 * ep_i[i].
                                   smth / v_sig_max;
                    }
206
207
            }
208 };
209
210 void SetupIC(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system, PS::F64
         *end_time, boundary *box){
211
            /////////
212
            //place ptcls
213
            /////////
214
            std::vector<RealPtcl> ptcl;
215
            const PS::F64 dx = 1.0 / 128.0;
216
            box -> x = 1.0;
217
            box -> y = box -> z = box -> x / 8.0;
218
            PS::S32 i = 0;
219
            for (PS::F64 x = 0 ; x < box->x * 0.5 ; x += dx){
220
                     for(PS::F64 y = 0 ; y < box->y ; y += dx){
221
                             for(PS::F64 z = 0 ; z < box->z ; z +=
                                   dx){
222
                                      RealPtcl ith;
223
                                      ith.pos.x = x;
224
                                      ith.pos.y = y;
225
                                      ith.pos.z = z;
226
                                      ith.dens = 1.0;
227
                                      ith.mass = 0.75;
```

```
228
                                      ith.eng = 2.5;
229
                                      ith.id
                                              = i++;
230
                                      ptcl.push_back(ith);
                             }
231
                     }
232
233
234
            for (PS::F64 x = box->x * 0.5 ; x < box->x * 1.0 ; x +=
                  dx * 2.0){
235
                     for(PS::F64 y = 0 ; y < box->y ; y += dx){
236
                             for(PS::F64 z = 0 ; z < box->z ; z +=
                                   dx){
237
                                      RealPtcl ith;
238
                                      ith.pos.x = x;
239
                                      ith.pos.y = y;
240
                                      ith.pos.z = z;
241
                                      ith.dens = 0.5;
242
                                      ith.mass = 0.75;
243
                                      ith.eng = 2.5;
244
                                      ith.id = i++;
245
                                      ptcl.push_back(ith);
246
                             }
                     }
247
248
249
            for(PS::U32 i = 0 ; i < ptcl.size() ; ++ i){
250
                     ptcl[i].mass = ptcl[i].mass * box->x * box->y *
                            box->z / (PS::F64)(ptcl.size());
251
252
            std::cout << "#_\u00f_\u00dbptcls_\u00dbiss..._\u00cu" << ptcl.size() << std
                  ::endl;
253
            /////////
254
            //scatter ptcls^^e2^^86^^b2
            ///////^^e2^^86^^b2
255
256
            assert(ptcl.size() % PS::Comm::getNumberOfProc() == 0);
257
            const PS::S32 numPtclLocal = ptcl.size() / PS::Comm::
                  getNumberOfProc();
            sph_system.setNumberOfParticleLocal(numPtclLocal);
258
259
            const PS::U32 i_head = numPtclLocal * PS::Comm::getRank
            const PS::U32 i_tail = numPtclLocal * (PS::Comm::
260
                  getRank() + 1);
```

```
261
            for(PS::U32 i = 0 ; i < ptcl.size() ; ++ i){
262
                     if(i_head <= i && i < i_tail){</pre>
263
                             const PS::U32 ii = i - numPtclLocal *
                                   PS::Comm::getRank();
264
                             sph_system[ii] = ptcl[i];
265
                    }
266
            }
267
            /////////
            *end_time = 0.11;
268
269
            //Fin.
270
            std::cout << "setup..." << std::endl;
271 }
272
273 void Initialize(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system){
274
            for(PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
                  getNumberOfParticleLocal(); ++ i){
275
                     sph_system[i].smth = SMTH * pow(sph_system[i].
                          mass / sph_system[i].dens, 1.0/(PS::F64)(
                          Dim));
276
                     sph_system[i].setPressure();
277
            }
278 }
279
280 PS::F64 getTimeStepGlobal(const PS::ParticleSystem < RealPtcl > &
         sph_system){
281
            PS::F64 dt = 1.0e+30; //set VERY LARGE VALUE
282
            for(PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
                  getNumberOfParticleLocal(); ++ i){
283
                     dt = std::min(dt, sph_system[i].dt);
284
285
            return PS::Comm::getMinValue(dt);
286 }
287
288 void InitialKick(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system,
         const PS::F64 dt){
289
            for(PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
                  getNumberOfParticleLocal() ; ++ i){
290
                     sph_system[i].vel_half = sph_system[i].vel +
                          0.5 * dt * sph_system[i].acc;
291
                     sph_system[i].eng_half = sph_system[i].eng +
```

```
0.5 * dt * sph_system[i].eng_dot;
292
            }
293 }
294
295 void FullDrift(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system, const
         PS::F64 dt){
296
            //time\ becomes\ t\ +\ dt;
            for (PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
297
                  getNumberOfParticleLocal(); ++ i){
298
                     sph_system[i].pos += dt * sph_system[i].
                          vel_half;
299
            }
300 }
301
302 void Predict(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system, const PS
         ::F64 dt){
303
            for(PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
                  getNumberOfParticleLocal() ; ++ i){
304
                     sph_system[i].vel += dt * sph_system[i].acc;
305
                     sph_system[i].eng += dt * sph_system[i].eng_dot
306
            }
307 }
308
309 void FinalKick(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system, const
         PS::F64 dt){
            for (PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
310
                  getNumberOfParticleLocal(); ++ i){
311
                     sph_system[i].vel = sph_system[i].vel_half +
                          0.5 * dt * sph_system[i].acc;
312
                     sph_system[i].eng = sph_system[i].eng_half +
                          0.5 * dt * sph_system[i].eng_dot;
313
            }
314 }
315
316 void setPressure(PS::ParticleSystem < RealPtcl > & sph_system){
317
            for(PS::S32 i = 0 ; i < sph_system.
                  getNumberOfParticleLocal(); ++ i){
                     sph_system[i].setPressure();
318
319
            }
```

```
320 }
321
322 int main(int argc, char* argv[]){
           //FDPSの初期化
323
           PS::Initialize(argc, argv);
324
           //FDPSに粒子データを送り込み、初期化。
325
326
           PS::ParticleSystem < RealPtcl > sph_system;
           sph_system.initialize();
327
328
           //変数定義
           PS::F64 dt, end_time;
329
330
           boundary box;
           //初期条件の設定、初期化
331
332
           SetupIC(sph_system, &end_time, &box);
333
           Initialize(sph_system);
           //領域情報をセット、初期化
334
335
           PS::DomainInfo dinfo;
           dinfo.initialize();
336
           //domain infoに周期境界の軸と、サイズをセットする。
337
338
           dinfo.setBoundaryCondition(PS::
                BOUNDARY_CONDITION_PERIODIC_XYZ);
339
           dinfo.setPosRootDomain(PS::F64vec(0.0, 0.0, 0.0), PS::
                F64vec(box.x, box.y, box.z));
340
           //領域分割をする
341
           dinfo.decomposeDomain();
           //粒子を交換する
342
343
           sph_system.exchangeParticle(dinfo);
           //密度計算用 Treeと相互作用計算用 Treeの生成、初期化。
344
           PS::TreeForForceShort < Dens, EP, EP >::Gather dens_tree;
345
346
           dens_tree.initialize(3 * sph_system.
                getNumberOfParticleGlobal());
347
348
           PS::TreeForForceShort < Hydro, EP, EP >::Symmetry
                hydr_tree;
349
           hydr_tree.initialize(3 * sph_system.
                 getNumberOfParticleGlobal());
           //密度/圧力/加速度の計算
350
351
           dens_tree.calcForceAllAndWriteBack(CalcDensity(),
                sph_system, dinfo);
           setPressure(sph_system);
352
           hydr_tree.calcForceAllAndWriteBack(CalcHydroForce(),
353
```

```
sph_system, dinfo);
354
            //timestepの取得
355
            dt = getTimeStepGlobal(sph_system);
            //時間積分ループ開始
356
            PS::S32 step = 0;
357
358
            for(PS::F64 time = 0 ; time < end_time ; time += dt, ++</pre>
                  step){
359
                    //Leap frog: Initial Kick & Full Drift
360
                    InitialKick(sph_system, dt);
361
                    FullDrift(sph_system, dt);
                    //境界からこぼれた粒子の座標を補正する。
362
363
                    sph_system.adjustPositionIntoRootDomain(dinfo);
364
                    //Leap frog: Predict
365
                    Predict(sph_system, dt);
                    //領域情報の更新
366
367
                    dinfo.decomposeDomain();
368
                    //粒子を交換する
                    sph_system.exchangeParticle(dinfo);
369
                    //密度/圧力/加速度の計算
370
                    dens_tree.calcForceAllAndWriteBack(CalcDensity
371
                          (), sph_system, dinfo);
372
                    setPressure(sph_system);
373
                    hydr_tree.calcForceAllAndWriteBack(
                          CalcHydroForce(), sph_system, dinfo);
374
                    //timestepの取得
375
                    dt = getTimeStepGlobal(sph_system);
376
                    //Leap frog: Final Kick
377
                    FinalKick(sph_system, dt);
378
                    //Output result files
                    if(step % OUTPUT_INTERVAL == 0){
379
380
                            FileHeader header;
                            header.time = time;
381
382
                            header.Nbody = sph_system.
                                  getNumberOfParticleGlobal();
383
                            char filename[256];
384
                            sprintf(filename, "result/%04d.txt",
                                  step);
385
                            sph_system.writeParticleAscii(filename,
                                   header);
                            if(PS::Comm::getRank() == 0){
386
```

```
std::cout << "
387
                                    " << std::endl;
                               std::cout << "output" <<
388
                                    filename << "." << std::
                                    endl;
389
                               std::cout << "
                                    //=============
                                    " << std::endl;
390
                        }
391
                 //ターミナルに情報を書き出す
392
393
                 if(PS::Comm::getRank() == 0){
394
                        std::cout << "
                             //============
                             " << std::endl;
                        std::cout << "time_{\sqcup}=_{\sqcup}" << time << std::
395
                             endl;
396
                        std::cout << "step_=_" << step << std::
397
                        std::cout << "
                             " << std::endl;
398
                 }
399
          //FDPSを終了させる
400
          PS::Finalize();
401
402
          return 0;
403 }
```

6.2 N体シミュレーション

N 体シミュレーションのサンプルコードを以下に示す。このサンプルは節5の入門で用いた N 体シミュレーションのサンプルコードと同じものである。これをカット&ペーストしてコンパイルすれば、正常に動作する N 体シミュレーションコードを作ることができる。

ソースコード 30: Sample code of N-body simulation

```
1 #include <particle_simulator.hpp>
2
3 class FPGrav{
```

```
4 public:
5
       PS::F64 mass;
6
       PS::F64vec pos;
       PS::F64vec vel;
       PS::F64vec acc;
8
9
       PS::F64
                   pot;
10
       PS::F64vec vel2;
11
12
       static PS::F64 eps;
13
14
       PS::F64vec getPos() const {
15
           return pos;
16
       }
17
18
       PS::F64 getCharge() const {
19
           return mass;
20
       }
21
22
       void copyFromFP(const FPGrav & fp){
23
           mass = fp.mass;
24
           pos = fp.pos;
25
       }
26
27
       void copyFromForce(const FPGrav & force) {
28
           acc = force.acc;
29
           pot = force.pot;
30
       }
31
32
       void clear() {
33
           acc = 0.0;
34
           pot = 0.0;
35
       }
36
37
       void predict(PS::F32 dt) {
38
           pos = pos +
                                vel * dt + 0.5 * acc * dt * dt;
39
           vel2 = vel + 0.5 * acc * dt;
40
       }
41
42
       void correct(PS::F32 dt) {
43
           vel = vel2 + 0.5 * acc * dt;
```

```
44
      }
45
46 };
47
48 \text{ PS}::F64 \text{ FPGrav}::eps = 1.0 / 32.0;
49
50 template <class TParticleJ>
51 struct CalcGravity{
52
       void operator () (const FPGrav * iptcl,
53
                          const PS::S32 ni,
54
                           const TParticleJ * jptcl,
55
                           const PS::S32 nj,
56
                          FPGrav * force) {
57
58
           PS::F64 eps2 = FPGrav::eps * FPGrav::eps;
59
60
           for (PS::S32 i = 0; i < ni; i++){
61
62
                PS::F64vec posi = iptcl[i].pos;
63
                PS::F64vec acci = 0.0;
64
                PS::F64
                           poti = 0.0;
65
                for(PS::S32 j = 0; j < nj; j++){
66
67
                    PS::F64vec posj = jptcl[j].pos;
68
                    PS::F64
                                massj = jptcl[j].mass;
69
70
                    PS::F64vec drvec = posi - posj;
71
                    PS::F64
                                dr2
                                      = drvec * drvec + eps2;
72
                    PS::F64
                                drinv = 1.0 / sqrt(dr2);
73
                    PS::F64
                                mdrinv = drinv * massj;
74
75
                    poti -= mdrinv;
76
                    acci -= mdrinv * drinv * drinv * drvec;
77
                }
78
79
                force[i].acc += acci;
                force[i].pot += poti;
80
81
           }
82
       }
83 };
```

```
84
85 template <class Tpsys>
86 void setParticleColdUniformSphere(Tpsys & psys,
87
                                        const PS::S32 n_glb) {
88
89
        PS::S32 rank = PS::Comm::getRank();
90
        PS::S32 n_loc = (rank == 0) ? n_glb : 0;
91
        psys.setNumberOfParticleLocal(n_loc);
92
93
        PS::MT::init_genrand(rank);
        for(PS::S32 i = 0; i < n_loc; i++) {
94
            psys[i].mass = 1.0 / (PS::F32)n_glb;
95
96
            const PS::F64 radius = 3.0;
97
            do {
                psys[i].pos[0] = (2. * PS::MT::genrand_res53()
98
99
                                     - 1.) * radius;
100
                psys[i].pos[1] = (2. * PS::MT::genrand_res53()
101
                                     - 1.) * radius;
                psys[i].pos[2] = (2. * PS::MT::genrand_res53()
102
103
                                      - 1.) * radius;
104
            }while(psys[i].pos * psys[i].pos >= radius * radius);
105
            psys[i].vel[0] = 0.0;
            psys[i].vel[1] = 0.0;
106
107
            psys[i].vel[2] = 0.0;
108
        }
109 }
110
111 template < class Tpsys >
112 void predict(Tpsys & system,
                 const PS::F64 dt) {
113
114
        PS::S32 n_loc = system.getNumberOfParticleLocal();
        for (PS::S32 i = 0; i < n_{loc}; i++) {
115
116
            system[i].predict(dt);
117
        }
118 }
119
120 template < class Tpsys >
121 void correct (Tpsys & system,
122
                 const PS::F64 dt) {
123
        PS::S32 n_loc = system.getNumberOfParticleLocal();
```

```
for(PS::S32 i = 0; i < n_loc; i++) {
124
125
            system[i].correct(dt);
126
127 }
128
129 template < class Tpsys >
130 PS::F64 calcEnergy(const Tpsys & system) {
131
132
       PS::F64 = 0.0;
133
       PS::F64 = tot_loc = 0.0;
134
       PS::F64 ekin_loc = 0.0;
       PS::F64 epot_loc = 0.0;
135
136
137
        const PS::S32 n_loc = system.getNumberOfParticleLocal();
138
        for (PS::S32 i = 0; i < n_loc; i++){
139
            ekin_loc += system[i].mass *
140
                             system[i].vel * system[i].vel;
            epot_loc += system[i].mass *
141
142
                             (system[i].pot
                                 + system[i].mass / FPGrav::eps);
143
144
        }
145
        ekin_loc *= 0.5;
146
        epot_loc *= 0.5;
147
        etot_loc = ekin_loc + epot_loc;
148 #ifdef PARTICLE_SIMULATOR_MPI_PARALLEL
        etot = PS::Comm::getSum(etot_loc);
149
150 #else
151
        etot = etot_loc;
152 #endif
153
154
        return etot;
155 }
156
157 int main(int argc, char *argv[]) {
158
       PS::F32 time = 0.0;
159
       PS::F32 \text{ tend} = 10.0;
160
       PS::F32 dtime = 1.0 / 128.0;
161
       PS::F32 dtout = 1.0 / 8.0;
162
       PS::S64 ntot = 1024;
163
```

```
164
        PS::Initialize(argc, argv);
165
166
        PS::DomainInfo dinfo;
167
        dinfo.initialize();
168
169
        PS::ParticleSystem < FPGrav > system_grav;
170
        system_grav.initialize();
171
172
        PS::TreeForForceLong < FPGrav, FPGrav, FPGrav >::
173
             Monopole tree_grav;
174
        tree_grav.initialize(ntot);
175
176
        setParticleColdUniformSphere(system_grav, ntot);
177
178
        dinfo.decomposeDomainAll(system_grav);
179
180
        system_grav.exchangeParticle(dinfo);
181
182
        tree_grav.calcForceAllAndWriteBack
183
             (CalcGravity < FPGrav > (),
184
              CalcGravity < PS::SPJMonopole > () ,
185
              system_grav ,
186
              dinfo);
187
        PS::F64 etot0 = calcEnergy(system_grav);
188
189
        if(PS::Comm::getRank() == 0) {
190
             fprintf(stderr,
191
                      "time:\square%10.7f\squareenergy:\square%+e\squareenergy\squareerror:\square%+e\square",
192
                      time, etot0, (etot0 - etot0) / etot0);
193
        }
194
195
        while(time < tend) {</pre>
196
197
             predict(system_grav, dtime);
198
             dinfo.decomposeDomainAll(system_grav);
199
             system_grav.exchangeParticle(dinfo);
200
             tree_grav.calcForceAllAndWriteBack
201
                 (CalcGravity < FPGrav > (),
                   CalcGravity < PS::SPJMonopole > () ,
202
203
                   system_grav,
```

```
204
                   dinfo);
             correct(system_grav, dtime);
205
206
207
             time += dtime;
             PS::F64 etot1 = calcEnergy(system_grav);
208
             if(fmod(time, dtout) == 0.0 &&
209
210
                 PS::Comm::getRank() == 0) {
211
                      fprintf
212
                           (stderr,
                            "time:\square%10.7f\squareenergy:\square%+e\squareerror:\square%+e\square",
213
214
                            time, etot1, (etot1 - etot0) / etot0);
215
             }
216
217
        }
218
         PS::Finalize();
219
220
221
        return 0;
222 }
```

7 ユーザーサポート

FDPSを使用したコード開発に関する相談は以下のメールアドレスfdps-support@mail.jmlab.jpで受け付けています。以下のような場合は各項目毎の対応をお願いします。

7.1 コンパイルできない場合

ユーザーには以下の情報提供をお願いします。

- コンパイル環境
- コンパイル時に出力されるエラーメッセージ
- ソースコード (可能ならば)

7.2 コードがうまく動かない場合

ユーザーには以下の情報提供をお願いします。

- 実行環境
- 実行時に出力されるエラーメッセージ
- ソースコード(可能ならば)

8 ライセンス

MIT ライセンスに準ずる。標準機能のみ使用する場合は、Iwasawa et al. (2015 in prep), Tanikawa et al. (2016 in prep) の引用を義務とする。拡張機能のうち Particle Mesh クラスを使用する場合は、上記に加え、Ishiyama, Fukushige & Makino (2009, Publications of the Astronomical Society of Japan, 61, 1319), Ishiyama, Nitadori & Makino (2012 SC'12 Proceedings of the International Conference on High Performance Computing, Networking Stroage and Analysis, No. 5) の引用を義務とする。拡張機能のうち x86 版 Phantom-GRAPE を使用する場合は Tanikawa et al.(2012, New Astronomy, 17, 82) と Tanikawa et al.(2012, New Astronomy, 19, 74) の引用を義務とする。

Copyright (c) < year > < copyright holders >

Permission is hereby granted, free of charge, to any person obtaining a copy of this software and associated documentation files (the "Software"), to deal in the Software without restriction, including without limitation the rights to use, copy, modify, merge, publish, distribute, sublicense, and/or sell copies of the Software, and to permit persons to whom the Software is furnished to do so, subject to the following conditions:

The above copyright notice and this permission notice shall be included in all copies or substantial portions of the Software.

THE SOFTWARE IS PROVIDED "AS IS", WITHOUT WARRANTY OF ANY KIND, EXPRESS OR IMPLIED, INCLUDING BUT NOT LIMITED TO THE WARRANTIES OF MERCHANTABILITY, FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE AND NONINFRINGEMENT. IN NO EVENT SHALL THE AUTHORS OR COPYRIGHT HOLDERS BE LIABLE FOR ANY CLAIM, DAMAGES OR OTHER LIABILITY, WHETHER IN AN ACTION OF CONTRACT, TORT OR OTHERWISE, ARISING FROM, OUT OF OR IN CONNECTION WITH THE SOFTWARE OR THE USE OR OTHER DEALINGS IN THE SOFTWARE.