# FrontISTR インストールマニュアル

## FrontISTR Commons

## 2019年11月8日

## 目次

1 Fro	ontISTR インストールマニュアル	2
1.1 マ	ニュアルリスト	3
1.2 本	マニュアルの記載内容	3
1.3 動作	作環境	3
1.3.1	必要なソフトウェア	3
1.3.2	動作確認環境	6
1.4 7°	ーカイブファイルの解凍・展開	7
1.5 イン	ンストール	7
1.5.1	サポートされているインストール方法	7
1.6 cm	ake でのインストール	8
1.6.1	準備	9
1.6.2	構築	8
1.6.3	make install の実行	6
1.6.4	cmake のオプション	10
1.7 簡	易テスト機能について....................................	11
1.8 ソー	ースコードのドキュメンテーションについて	12
1.9 デ	バッグを有効にする	12
1.10 Ma	akefile.conf でのインストール....................................	13
1.10.1	Makefile.conf の編集	13
1.10.2	setup.sh の実行	13
1.10.3	make の実行	14
1.10.4	make install の実行	15
1.10.5	Windows 環境へのインストール	15
1.11 付卸	禄	15
1.11.1	Makefile.conf の変数一覧	15
1.11.2	Makefile.conf の設定例	19
1.11.3	京コンピュータおよび富士通 FX10 における注意	21
1.12 付卸	禄	21
1.12.1	Makefile.conf の変数一覧	21
1.12.2	Makefile.conf の設定例	25
1.12.3	京コンピュータおよび富士通 FX10 における注意	26

1.13 参考	考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (cmake)	27
1.13.1	準備	27
1.13.2	ライブラリのインストール	27
1.13.3	FrontISTR のコンパイル	31
1.14 参考	考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (Makefile.conf)	33
1.14.1	準備	33
1.14.2	ライブラリのインストール	34
1.14.3	FrontISTR のコンパイル	37
1.15 参考	考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (cmake)	41
1.15.1	準備	41
1.15.2	ライブラリのインストール	41
1.15.3	FrontISTR のコンパイル	45
1.16 参考	考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (Makefile.conf)	47
1.16.1	準備	47
1.16.2	ライブラリのインストール	47
1.16.3	FrontISTR のコンパイル	50
1.17 参考	考 Windows10 へのインストール手順例 (Makefile.conf)	55
1.17.1	準備	55
1.17.2	ライブラリのインストール	55
1 17 2	FrontISTD のコンパイル	60

## 1 FrontISTR インストールマニュアル

本ソフトウェアは文部科学省次世代 IT 基盤構築のための研究開発「イノベーション基盤シミュレーションソフトウェアの研究開発」プロジェクトによる成果をシーズとして、継続的に開発されている並列有限要素解析プログラムです。本ソフトウェアを無償または営利目的でご使用になる場合、「MIT ライセンス」をご了承頂くことが前提となります。



項目	説明
ソフトウェア名称	FrontISTR
バージョン	5.0
ライセンス形態	MIT License
問い合わせ先	一般社団法人 FrontISTR Commons 東京都文京区弥生二丁目 11 番 16 号 (東京大学大学
	院工学系研究科総合研究機構内)E-mail: support@frontistr.com

### 1.1 マニュアルリスト

- イントロダクション
- インストールマニュアル
- 理論マニュアル
- 解析マニュアル
- チュートリアル

本マニュアルでは、大規模並列 FEM 非線形構造解析プログラム FrontISTR のインストール方法を説明します。

## 1.2 本マニュアルの記載内容

- PDF
- 動作環境
- アーカイブの解凍・展開
- インストールの概要
- cmake でのインストール
  - CentOS7.6 へのインストール手順例 (cmake)
  - Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (cmake)
- Makefile.conf でのインストール
  - Makefile.conf での設定項目
  - CentOS7.6 へのインストール手順例 (Makefile.conf)
  - Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (Makefile.conf)
  - Windows10 へのインストール手順例 (Makefile.conf)

## 1.3 動作環境

## 1.3.1 必要なソフトウェア

本ソフトウェアのインストールに際して、インストールする環境に以下のソフトウェアがインストールされている必要があります。なお、これらのソフトウェアのインストールについては、各ソフトウェアのインストールマニュアルをご参照ください。

### 1.3.1.1 C、C++、Fortran90 コンパイラー

本ソフトウェアのインストールには、C、C++ および Fortran90 コンパイラーが必要です。

#### 1.3.1.2 MPI

本ソフトウェアは MPI により並列化されているため、MPI-1 規格に準拠した MPI ライブラリが必要となります。MPI を実装したフリーで利用できるライブラリの代表的なものには、MPICH や OpenMPI などがあります。

OpenMPI は下記の WEB サイトから

https://www.open-mpi.org/

MPICH は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.mpich.org/

#### 1.3.1.3 METIS

本ソフトウェアの領域分割ユーティリティは、METIS のライブラリを使用することで pMETIS、kMETIS による領域分割が可能です。これらの領域分割機能を利用する場合には METIS が必要となります。なお、METIS のバージョンは、最新の Ver.5 系列と Ver.4 系列が利用可能です。

また、METIS がインストールされていない環境でも、RCB アルゴリズムによる領域分割は可能です。

METIS は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/overview

#### 1.3.1.4 ParMETIS

本ソフトウェアの並列領域分割ユーティリティは、ParMETIS ライブラリを使用する予定です。

現時点では ParMETIS は不要です。

ParMETIS は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/parmetis/overview

#### 1.3.1.5 HEC-MW

本ソフトウェアは、「革新的シミュレーションソフトウェアの研究開発」プロジェクトおよび「イノベーション基盤シミュレーションソフトウェアの研究開発」プロジェクトで開発された HEC-MW ライブラリを利用しています。

この HEC-MW は FrontISTR のアーカイブに同梱されており、本ソフトウェアのインストール時に自動的にコンパイル されるため、別途インストールする必要はありません。

#### 1.3.1.6 REVOCAP\_Refiner

本ソフトウェアは、「イノベーション基盤シミュレーションソフトウェアの研究開発」プロジェクトで開発されたメッシュ 細分化ツール REVOCAP Refiner に対応しています。

メッシュ細分化機能を利用する場合には REVOCAP\_Refiner が必要となります。REVOCAP\_Refiner の最新版は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.multi.k.u-tokyo.ac.jp/FrontISTR/

#### 1.3.1.7 REVOCAP\_Coupler

本ソフトウェアは、「イノベーション基盤シミュレーションソフトウェアの研究開発」プロジェクトで開発された連成解析ツール REVOCAP\_Coupler に対応しています。連成解析機能を利用する場合には REVOCAP\_Coupler が必要となります。REVOCAP\_Coupler は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.ciss.iis.u-tokyo.ac.jp/dl/index.php

#### 1.3.1.8 LAPACK/BLAS

本ソフトウェアは、CG 法および GMRES 法を用いた前処理適用後行列の条件数推定機能が実装されています。本機能を利用する場合には LAPACK が必要になります。また、LAPACK を利用するには BLAS が必要となります。

LAPACK のリファレンス実装は下記 WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.netlib.org/lapack/

BLAS のリファレンス実装は下記 WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.netlib.org/blas/

高速なオープンソースの実装としては OpenBLAS などが利用できます。OpenBLAS は下記 WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.openblas.net/

なお、後述する Intel MKL がインストールされている場合、改めてインストールする必要はありません。

#### 1.3.1.9 MUMPS

本ソフトウェアは、パブリックドメインの並列直接法ソルバー MUMPS (a MUltifrontal Massively Parallel sparse direct Solver) に対応しています。MUMPS は、Esprit IV European project PARASOL (1996-1999) で開発された ソフトウェアをベースとし、CERFACS, CNRS, ENS Lyon, INPT(ENSEEIHT)-IRIT, INRIA および University of

Bordeaux の各機関により研究開発されたものです。MUMPS は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://mumps.enseeiht.fr/

#### 1.3.1.10 ScaLAPACK

本ソフトウェアで直接利用していませんが、上述の MUMPS は ScaLAPACK を利用します。ScaLAPACK は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

http://www.netlib.org/scalapack/

なお、後述する Intel MKL がインストールされ ScaLAPACK ライブラリがインストールされている場合、改めてインストールする必要はありません。

#### 1.3.1.11 ML

本ソフトウェアは、代数マルチグリッド法に基づく前処理ライブラリ ML(Multi-Level Preconditioner)に対応しています。 ML は、Sandia National Laboratories で進められている Trilinos プロジェクトで開発されているパッケージのひとつです。 ML は下記の WEB サイトからダウンロードすることができます。

https://trilinos.org/

#### 1.3.1.12 Intel MKL (Math Kernel Library)

本ソフトウェアの接触解析モジュールでは、Intel MKL を利用しています。

インストールする環境に Intel MKL がインストールされていない場合、接触解析の一部の機能が利用できません。

### 1.3.2 動作確認環境

本ソフトウェアは、下記の環境において動作確認を行っています。ただし、これ以外の環境においても、前述のインストールに必要なソフトウェアが導入されている場合、正常に動作すると思われます。

#### 1.3.2.1 動作確認環境

システム	オペレーティングシステム	CPU	コンパイラ	並列化環境
K computer	Linux	SPARC64 VIIIfx	Fujitsu compiler	Fujitsu MPI
PRIMEHPC	Linux	SPARC V9 $+$	Fujitsu compiler	Fujitsu MPI
FX100		HPC-ACE2		
EARTH SIMULA-	SUPER UX	SX-ACE	NEC compiler	NEC MPI
TOR(ES3)		6		

システム	オペレーティングシステム	CPU	コンパイラ	並列化環境
UV2000	Linux (SUSE Linux	Intel Xeon	Intel compiler	SGI MPT
	Enterprise 10)			
PC cluster	Linux (CentOS-7)	Intel Xeon	Intel compiler	Intel MPI
PC cluster	Linux (RedHat Enterprise	Intel Xeon	Intel compiler	OpenMPI
	Linux 7)			
Desktop PC	Linux (ubuntu 16.04, 18.04)	AMD Ryzen	GNU compiler	OpenMPI
Desktop PC	Linux (ubuntu 16.04, 18.04)	AMD Ryzen	PGI compiler	OpenMPI
Desktop PC	Linux (ubuntu 16.04, 18.04)	Intel Core-i7	GNU compiler	OpenMPI
Desktop PC	Windows (7, 10)	Intel Core-i7	GNU compiler	Microsoft
			(mingw)	MPI
Raspberry PI 3	Linux (raspbian 32bit)	ARM Cortex-A53	GNU compiler	OpenMPI
B+				
Notebook PC	macOS Mojave	Intel Core i7	GNU Compiler	OpenMPI

## 1.4 アーカイブファイルの解凍・展開

アーカイブファイルは、tar によりアーカイブ化され、gzip により圧縮されています。このアーカイブファイルを、以下のコマンドで解凍・展開します。

\$ tar xzf FrontISTR\_V50.tar.gz

本ソフトウェアをインストールする環境の tar コマンドが z オプションをサポートしていない場合は、以下のコマンドで解凍・展開します。

 $\ gzip - dc FrontISTR\_V50.tar.gz \mid tar xf -$ 

アーカイブファイルを解凍・展開すると、アーカイブを展開したディレクトリに FrontISTR というディレクトリが作成 されます。以下、このディレクトリを  $\{FSTRBUILDDIR\}$  と記します。

## 1.5 インストール

## 1.5.1 サポートされているインストール方法

本ソフトウェアでは、2つのインストール方法がサポートされています。

### 1.5.1.1 cmake でのインストール

本ソフトウェアは、cmake を用いたインストールをサポートしています。

cmake を予めインストールしておく必要があります。cmake は下記 WEB サイトからダウンロードすることができます。

https://cmake.org/

- \$ cd \${FSTRBUILDDIR}
- \$ mkdir build
- \$ cd build
- \$ cmake ...
- make -j2
- \$ make install

インストールされているライブラリを自動で探索し、FrontISTR の機能を有効にします。また、複数コアを持ったコン ピュータでは、並列コンパイルを有効にすることで、コンパイル時間の短縮が期待できます。

cmake でのインストール つづき

## 1.5.1.1.1 参考

- 参考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (cmake)
- 参考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (cmake)

## 1.5.1.2 Makefile.conf でのインストール

本ソフトウェアでは、手動でライブラリやコンパイラ、有効にする機能を指定する方法がサポートされています。

- \$ cd \${FSTRBUILDDIR}
- \$ cp Makefile.conf.org Makefile.conf
- \$ vi Makefile.conf ファイルを編集しコンパイラやライブラリの場所を指定
- \$ ./setup.sh [有効にしたい機能を指定]
- \$ make
- \$ make install

cmake での自動設定が困難な環境では、こちらの方法での構築を推奨します。なお、こちらの方法は並列コンパイルがサ ポートされていません。

Makefile.conf でのインストール つづき

### 1.5.1.2.1 参考

- 参考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (Makefile.conf)
- 参考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (Makefile.conf)
- 参考 Windows10 へのインストール手順例 (Makefile.conf)

## 1.6 cmake でのインストール

cmake には、ライブラリの自動探索機能が備わっています。それらを手動で明示することもできます。

cmake コマンドの詳細は、https://cmake.org/をご覧ください。

#### 1.6.1 準備

本ソフトウェアの構築に必要なライブラリを予めインストールします。

インストールするライブラリのディレクトリ構成は

#### \$HOME

```
|-- local
|-- bin
|-- include
|-- lib
```

の様な構成を推奨します。

その際、上記の場合 \$PATH 環境変数に\$HOME/local/bin を追加してください。

cmake がインストールされているかを確認します。cmake はバージョン 2.8.11 以上が必要になります。

\$ cmake —version cmake version 2.8.12.2

#### 1.6.2 構築

次に FrontISTR を構築します。

- \$ cd `\${FSTRBUILDDIR}`
- \$ mkdir build
- \$ cd build
- \$ cmake ..
- make -j2

make のオプション -j2 は、並列コンパイルの数を示しています。構築するコンピュータのコア数に併せて数を増やすことで、コンパイル時間の短縮が期待できます。

### 1.6.3 make install の実行

make の実行が正常に終了したあと、本ソフトウェアをインストールするため、以下のコマンドを実行します。

\$ make install

以上で/usr/local/bin もしくは、-DCMAKE\_INSTALL\_PREFIX で指定したディレクトリに、本ソフトウェアがインストールされます。

インストールする場所を変えるには、cmake コマンドにオプションを追加します。

などとオプションを追加してください。

コンパイルされた FrontISTR(fistr1)が、どの機能を有効になっているかは

./ fistr1 -v

 $Front ISTR \ version \ 5.0.0 \ (eb7fb1c1a3d210b0c1f70b41c92995bfcb050e82)$ 

MPI: Enabled
OpenMP: Enabled
HECMW\_METIS\_VER: 5

 $Compile\ Option:\ -p\ --with-tools\ --with-metis\ --with-mumps\ --with-lapack\ --with-ml$ 

で確認することができます。

#### 1.6.4 cmake のオプション

cmake コマンドを実行する際、オプションを指定することで挙動を明示的に指定することができます。

オプション (デフォルト)	説明	備考
-DWITH_TOOLS=ON	パーティショナなどのツールもコンパイル	hecmw_part1 などツール
-DWITH_MPI=ON	MPI を有効	ライブラリが必要
-DWITH_OPENMP=ON	OpenMP を有効	コンパイラの対応が必要
-DWITH_REFINER=ON	REVOCAP_Refiner の機能を有効	ライブラリが必要
-DWITH_REVOCAP=ON	REVOCAP_Coupler の機能を有効	ライブラリが必要
-DWITH_METIS=ON	METIS の機能を有効	4.0.3 と 5.1.0 に対応
-DMETIS_VER_4=OFF	metis-4.0.3 を使う場合に設定	metis-5.1.0 の場合指定不要
-DWITH_PARMETIS=ON	ParMETIS の機能を有効	3.2.0 と 4.0.3 に対応
-DMETIS_VER_3=OFF	ParMetis-3.2.0 を使う場合に設定	parmetis-4.0.3 の場合指定不要
$\text{-}DWITH\_MKL = ON$	MKL PARDISO の機能を有効	ライブラリが必要
-DWITH_MUMPS=ON	MUMPS の機能を有効	ライブラリが必要
$\hbox{-}DWITH\_LAPACK = ON$	LAPACK の機能を有効	ライブラリが必要
$-\mathrm{DWITH\_ML}{=}\mathrm{ON}$	Trilinos ML の機能を有効	ライブラリが必要
-DWITH_DOC=OFF	FrontISTR のソースコードをドキュメント化	doxygen と graphviz が必要
-DOLD_RES_FORMAT=OFF	ON で result ファイルの旧フォーマット出力を有効化	

cmake で設定されている変数の一覧は

 $\$  cmake -L

で確認できます。

その他、使用するコンパイラの指定やライブラリの指定をするオプションは以下の通りです。

オプション	説明	備考
-DBLA_VENDO	DR=利用する BLAS のベンダーを指定	FindBLAS.cmake を参照
-DBLAS_LIBRA	ARI <b>BS</b> AS ライブラリを直接指定	ライブラリを絶対パスで直接指定
-DLAPACK LII	BR <b>AIRNE&amp;</b> €K ライブラリを直接指定	10ライブラリを絶対パスで直接指定

オプション	説明	備考
-DCMAKE_	_INSTALLン <b>PREFIX</b> するパスを設定。デ	-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=\$HOME/local で
	フォルトは/usr/local	\$HOME/local/bin などにプログラムがインストールさ
		れる
-DCMAKE_	_CCO <b>MPICER</b> ゴラを指定	-DCMAKE_C_COMPILER=icc (Intel C コンパイラ)
-DCMAKE_	_CXX <b>COMPILE</b> R子 ラを指定	-DCMAKE_CXX_COMPILER=icpc (Intel C++ $\exists \mathcal{V}$
		パイラ)
-DCMAKE_	_Fortran <b>F_COMPILER</b> ゴラを指定	-DCMAKE_Fortran_COMPILER=ifort (Intel Fortran
		コンパイラ)
-DCMAKE_	PREFI <b>x_1PX EHL</b> 等の格納場所を指定	-DCMAKE_PREFIX_PATH= $\$$ HOME/tools (ライブ
		ラリなどを探索するパス)

#### 1.7 簡易テスト機能について

本ソフトウェアには、コンパイルしたオブジェクトが正しく動くことを確認するための簡易テストスクリプトが同梱されています。

テストを行うには ruby を予めインストールします。ruby がインストールされていれば、cmake 時にテストが自動的に有効になります。

cmake で本ソフトウェアをコンパイル後、以下のようにしてテストを実行します。

\$ make test

テストは以下のように実行されます。

/home/fistr/Work/FrontISTR/build\$ make test

Running tests...

Test project /home/fistr/Work/FrontISTR/build

Start 1: Static\_exA\_Test

1/23 Test #1: Static\_exA\_Test ...... Passed 6.85 sec

Start 2: Static\_exB\_Test

2/23 Test #2: Static\_exB\_Test ...... Passed 6.48 sec

Start 3: Static\_exC\_Test

. . .

更に詳細なメッセージを出力する場合

 $\mbox{make test ARGS="-VV-O test\_log.txt"}$ 

とすると、test\_log.txtファイルの中に結果が出力されます。オプションの詳細は

\$ ctest —help

を参照してください。

#### 1.8 ソースコードのドキュメンテーションについて

本ソフトウェアのソースコードを学習に用いる際、各サブルーチンの相関やソースコードに埋め込まれているコメントを、ブラウザで参照することができます。

ソースコードのドキュメントを HTML で構築するには、予め doxygen と graphviz をインストールします。

以下の手順で HTML を構築します。

- $\$  cmake –DWITH DOC=ON ...
- \$ make doc

作成された HTML を以下のようにして参照します。

\$ firefox doc/html/index.html

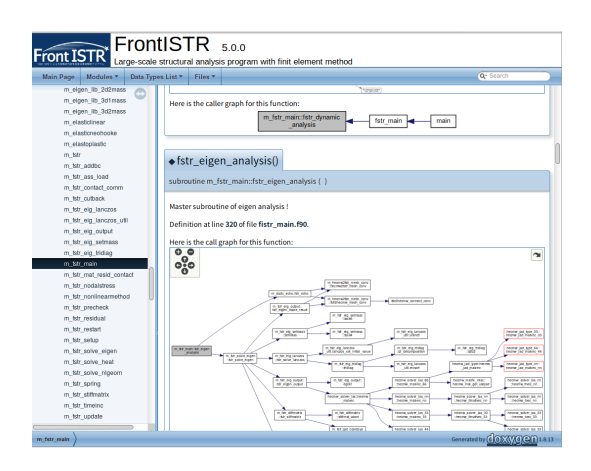


図1 ドキュメンテーション

## 1.9 デバッグを有効にする

デバッグを有効にするには、

としてから make をします。更に高度なデバッグオプションを有効にするには

 $\$  cmake –DCMAKE BUILD TYPE="DEBUG" –DDEBUG EXTRA=ON ...

とすると、メモリリークなどの検出に役立ちます。

### 1.10 Makefile.conf でのインストール

以下の手順で、本ソフトウェアをインストールします。

#### 1.10.1 Makefile.conf の編集

\${FSTRBUILDDIR} にある Makefile.conf.org を、本ソフトウェアをインストールする計算機環境に合わせて編集し、Makefile.conf を作成します。定義できる変数は数多くありますが、ほとんどの変数については既定値をそのまま利用できます。多くの環境では、下記の変数以外を変更する必要はないと思われます。

変数名	説明
MPIDIR	MPI がインストールされているディレクトリ
PREFIX	本ソフトウェアの実行モジュールをインストールするディレクトリ
METISDIR	METIS がインストールされているディレクトリ
PARMETISDIR	ParMETIS がインストールされているディレクトリ
REFINERDIR	REVOCAP_Refiner がインストールされているディレクトリ
REVOCAPDIR	REVOCAP_Coupler がインストールされているディレクトリ
MUMPSDIR	MUMPS がインストールされているディレクトリ
CC	C コンパイラー起動コマンド
CPP	C++ コンパイラー起動コマンド
F90	Fortran90 コンパイラー起動コマンド

すべての変数の詳細については、「付録 1 Makefile.conf の変数一覧」をご参照ください。また、「付録 2 Makefile.conf の設定例」に Makefile.conf の一例を記載します。

#### 1.10.2 setup.sh の実行

\${FSTRBUILDDIR} にて、シェルスクリプト setup.sh を以下のように実行し、Makefile を作成します。 \$ ./ setup.sh

並列計算用のライブラリを生成する場合などは、下記のオプションを指定して setup.sh を実行して下さい。

#### 1.10.2.1 setup.sh 実行時オプション

オプション	意味	備考
-g または -debug	デバック用ライブラリの生成	
-p または -parallel	並列実行用ライブラリの生成	
-with-tools	パーティショナーなどのツール生成	
-with-refiner	REVOCAP_Refiner の組み込み	
-with-revocap	REVOCAP_Coupler の組み込み	
-with-metis	METIS の使用	
-with-parmetis	ParMETIS の使用	現時点では無効
-with-mkl	Intel MKL の使用	
-with-mumps	MUMPS の使用	
-with-lapack	Lapack ルーチンの使用	条件数推定機能を利用する場合に必要
-with- $m$ l	ML の使用	
-old-res-format	FrontISTR の result ファイルを旧フォーマットで出力	

以下では、setup.sh 実行の例を示します。

#### 1.10.2.2 並列処理用にコンパイルする場合

MPI がインストールされている並列実行環境で本ソフトウェアを使用する場合、以下のように\*\* -p または -parallel \*\* オプションを付けて setup.sh を起動します。

\$ ./setup.sh -p

## 1.10.2.3 パーティショナーなどのツールを生成する場合

パーティショナー (RCB) やビジュアライザーなどのプリ・ポスト処理用ツールが必要な場合、以下のように\*\* –with-tools \*\*オプションを付けて setup.sh を実行すると、各種ツールが生成されます。

## 1.10.2.4 METIS を使用する場合

METIS がインストールされている環境では、さらに以下のように\*\* –with-metis \*\*オプションを付けて setup.sh を実行すると、パーティショナーにおいて METIS の使用が可能となります。

#### 1.10.3 make の実行

\${FSTRBUILDDIR} にて、以下のように make を実行します。

## make 2 > & 1 | tee make.log

make の実行には、計算機環境によっては数十分かかる場合があります。実行中にエラーが生じた場合は、Makefile.conf の設定の見直し等を行なって下さい。

#### 1.10.4 make install の実行

make の実行が正常に終了した後、Makefile.conf で指定したディレクトリに本ソフトウェアをインストールするために、以下のように make install を実行します。

\$ make install

## 1.10.5 Windows 環境へのインストール

Windows 環境では、以下の UNIX ライク環境を用いることにより、上記の手順でインストールが可能です。

- 逐次処理版: MinGW, Cygwin
- 並列処理版: MinGW + Microsoft MPI, Cygwin + OpenMPI

### 1.11 付録

#### 1.11.1 Makefile.conf の変数一覧

## 1.11.1.1 MPI に関する設定

MPI 対応コンパイラーが自動参照している場合は、MPI に関する設定は不要である。

変数名	説明	既定值
MPIDIR	MPI がインストールされているディレクトリのパスを指定する	なし
MPIBINDIR	MPI の実行ファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	なし
MPIINCDIR	MPI のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	
MPILIBDIR	MPI のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	
MPILIBS	C および Fortran90 のオブジェクトファイルにリンクさせる MPI ライブラリを指定する	なし

#### 1.11.1.2 インストールディレクトリに関する設定

変数名	説明	既定值
PREFIX	本ソフトウェアをインストールするディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/FrontIST
BINDIR	本ソフトウェアの実行ファイル群をインストールするディレクトリのパスを指定する	(PREFIX)/bin
INCLUDEDIR	本ソフトウェアのヘッダーファイル群をインストールするディレクトリのパスを指定する	\$(PREFIX)/include

変数名	説明	既定値
LIBDIR	本ソフトウェアのライブラリ群をインストールするディレクトリのパスを指定する	\$(PREFIX)/lib

## 1.11.1.3 METIS に関する設定

変数名	説明	既定値
METIS-	METIS がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/metis
DIR		
METIS-	METIS のヘッダーファイル群(metis.h など)がインストールされているディ	\$(METISDIR)/include
INCDIR	レクトリのパスを指定する	
METISLIB-	METIS のライブラリ(libmetis.a)がインストールされているディレクトリの	(METISDIR)/lib
DIR	パスを指定する	

## 1.11.1.4 ParMETIS に関する設定

変数名	説明	既定値
PARMETIS-	ParMETIS がインストールされているディレクトリのパスを指定する。	\$(HOME)/ParMetis
DIR		
PAEMETIS-	ParMETIS のヘッダーファイル群(parmetis.h など)がインストールされて	\$(PARMETISDIR)/inc
INCDIR	いるディレクトリのパスを指定する	
PARMETIS-	ParMETIS のライブラリ(libparmetis.a)がインストールされているディレ	\$(PARMETISDIR)/lib
LIBDIR	クトリのパスを指定する	

## 1.11.1.5 REVOCAP\_Refiner に関する設定

変数名	説明	既定值
REFIN-	REVOCAP_Refiner がインストールされているディレクトリのパスを指	\$(HOME)/REVOCAP_Refiner
ERDIR	定する	
REFINER-	REVOCAP_Refiner のヘッダーファイル群がインストールされている	(REFINERDIR)/include
INCDIR	ディレクトリのパスを指定する	
REFINER-	REVOCAP_Refiner のライブラリ群がインストールされているディレク	(REFINERDIR)/lib
LIBDIR	トリのパスを指定する	

## 1.11.1.6 REVOCAP\_Coupler に関する設定

変数名	説明	既定值
REVO-	REVOCAP_Coupler がインストールされているディレクトリのパスを	$\frac{\text{$(\text{HOME})/\text{REVOCAP}\_Coupler}}{}$
CAPDIR	指定する	
REVOCAP-	REVOCAP_Coupler のヘッダーファイル群がインストールされている	(REVOCAPDIR)/include
INCDIR	ディレクトリのパスを指定する	
REVO-	REVOCAP_Coupler のライブラリ群がインストールされているディレ	(REVOCAPDIR)/lib
CAPLIB-	クトリのパスを指定する	
DIR		

## 1.11.1.7 MUMPS に関する設定

変数名	説明	既定值
MUMPSDIR	MUMPS がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/MUM
MUMPSINCDIR	MUMPS のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(MUMPSDIR)/
MUMPSLIBDIR	MUMPS のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(MUMPSDIR)/

## 1.11.1.8 ML に関する設定

変数名	説明	既定值
MLDIR	ML がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/trilinos
MLINCDIR	ML のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	(MLDIR)/include
MLLIBDIR	ML のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	(MLDIR)/lib

## 1.11.1.9 C コンパイラーに関する設定

変		既
数名	説明	定値
$\overline{\text{CC}}$	C コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpicc
CFLAC	SC コンパイラーに付与するオプションを指定する	なし

変		既
数名	説明	定値
LD-	C リンカーに付与するオプションを指定する。REVOCAP_Refiner を使用する場合で、C プログ	-lm
FLAGS	ラムのリンクに ${ m C}$ コンパイラーを用いる場合には、 ${ m C}_{++}$ の標準ライブラリ(- ${ m lstdc}_{++}$ など)を指	
	定する必要がある。	
OPT-	C コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O3
FLAGS		
CLINK	EMR プログラムのリンク時に用いるコマンドを指定する。REVOCAP_Refiner を使用する場合で、	\$(CC)
	${ m C}$ プログラムのリンクに ${ m C}_{++}$ コンパイラーを用いる必要がある場合などに指定する。	

## 1.11.1.10 C++ コンパイラーに関する設定

変数名	説明	既定值	
CPP	C++ コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpic++	
CPPFLA	$\mathbf{AGS}_{+}$ コンパイラーに付与するオプションを指定する。 $\mathbf{Boost}$ ライブラリが $\mathbf{C}_{++}$ コンパイ	$-\mathrm{DMPICH}_{-}$	_IGNORE_C
	ラーから自動参照されない場合、-I オプションにより、インクルードファイルが格納され		
	ているディレクトリを指定する。		
CP-	C++ リンカーに付与するオプションを指定する	なし	
PLD-			
FLAGS			
CP-	C++ コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O3	
POPT-			
FLAGS			

## 1.11.1.11 Fortran90 コンパイラーに関する設定

変	
数名 説明	既定值
F90 Fortran90 コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpif90
F90FLÆG£ran90 コンパイラーに付与するオプションを指定する	-DMPICH_IGNORE
F90LD-Fortran90 リンカーに付与するオプションを指定する。Intel MKL を利用する場合には、その	なし
FLAGSリンクオプションを指定する。また、REVOCAP_Refiner を使用する場合で、Fortran90 プロ	
グラムのリンクに Fortran90 コンパイラーを用いる場合には、C++ の標準ライブラリ	
(-lstdc++ など) を指定する必要がある。	
F90OPTortran90 コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O2
FLAGS	

変

数名 説明 既定値

F90LIN**KFR**an90 プログラムのリンク時に用いるコマンドを指定する。REVOCAP\_Refiner を使用す \$(F90) る場合で、Fortran90 プログラムのリンクに C++ コンパイラーを用いる必要がある場合などに 指定する(京コンピュータでは"mpiFCCpx –linkfortran"を指定する)。

## 1.11.1.12 UNIX コマンドに関する設定

変数名	説明	既定值
MAKE	make の起動コマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	make
AR	アーカイブの作成、変更などを行うコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	ar ruv
$\operatorname{CP}$	ファイルやディレクトリをコピーするコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	cp - f
RM	ファイルやディレクトリを削除するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	rm - f
MKDIR	ディレクトリを作成するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	$\operatorname{mkdir}-p$
MV	ファイルを移動するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	mv

#### 1.11.2 Makefile.conf の設定例

# MPI

MPIDIR =

MPIBINDIR =

MPILIBDIR =

MPIINCDIR =

MPILIBS =

# for install option only

 $\begin{array}{ll} \operatorname{PREFIX} & = \ \$ \left( \operatorname{HOME} \right) / \operatorname{FrontISTR} \end{array}$ 

 $\begin{array}{ll} \text{BINDIR} & = \$(\text{PREFIX})/\sin \\ \text{LIBDIR} & = \$(\text{PREFIX})/\text{lib} \end{array}$ 

INCLUDEDIR = \$(PREFIX)/include

# Metis

 $\text{METISDIR} = \frac{\text{(HOME)}}{\text{Metis}} - 4.0$ 

METISLIBDIR = \$(METISDIR)

 ${\rm METISINCDIR} \, = \, \$ \, ({\rm METISDIR}) \, / \, {\rm Lib}$ 

# ParMetis

PARMETISDIR = \$(HOME) / ParMetis - 3.1

PARMETISLIBDIR = \$(PARMETISDIR)

## PARMETISINCDIR = \$(PARMETISDIR)/ParMETISLib# Refiner REFINERDIR =\$ (HOME) / REVOCAP\_Refiner -1.1.0REFINERINCDIR = \$(REFINERDIR)/Refiner REFINERLIBDIR = $\frac{(REFINERDIR)}{1ib} \times 86_{64}-1inux$ # Coupler REVOCAPDIR = \$(HOME)/REVOCAP Coupler-1.6.2 $REVOCAPINCDIR = \frac{REVOCAPDIR}{librcap}$ $REVOCAPLIBDIR = \frac{REVOCAPDIR}{1ibrcap}$ # MUMPS =\$ (HOME) /MUMPS 4.10.0 MUMPSDIR $MUMPSINCDIR = \frac{MUMPSDIR}{include}$ MUMPSLIBDIR = MUMPSDIR / 1ib# ML MLDIR =\$ (HOME) / trilinos /11.8.1 / ml MLINCDIR = \$(MLDIR)/include MLLIBDIR = (MLDIR) / lib# C compiler settings CC= mpiicc CFLAGS LDFLAGS = -lmOPTFLAGS = -O3CLINKER = mpiicc# C++ compiler settings CPP = mpiicpc CPPFLAGS = -DMPICH\_IGNORE\_CXX\_SEEK -I\$ (HOME) / include CPPLDFLAGS = CPPOPTFLAGS = -O3# Fortran compiler settings

F90

F90FLAGS

F90LINKER

F90OPTFLAGS = -O2

= mpiifort

= mpiifort

F90LDFLAGS = -lmkl\_intel\_lp64 -lmkl\_intel\_thread -lmkl\_core -liomp5

## 1.11.3 京コンピュータおよび富士通 FX10 における注意

本バージョンでは、京コンピュータおよび富士通 FX10 向けのチューニングが行われていますが、これに伴い、利用する環境に応じてソースコードの一部を変更する必要があります。

#### 変更するファイル:

hecmw1/src/solver/solver\_33/hecmw\_tuning\_fx.f90

#### 変更内容:

ファイル内で定義されているパラーメータ変数 TotalSectorCacheSize を

- 京コンピュータでは 12
- FX10 では **24**

に設定する。

なお、初期状態では京コンピュータ向けの設定となっています。

## 1.12 付録

#### 1.12.1 Makefile.conf の変数一覧

#### 1.12.1.1 MPI に関する設定

MPI 対応コンパイラーが自動参照している場合は、MPI に関する設定は不要である。

変数名	説明	既定值
MPIDIR	MPI がインストールされているディレクトリのパスを指定する	なし
MPIBINDIR	MPI の実行ファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	なし
MPIINCDIR	MPI のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	
MPILIBDIR	MPI のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	
MPILIBS	C および Fortran90 のオブジェクトファイルにリンクさせる MPI ライブラリを指定する	なし

## 1.12.1.2 インストールディレクトリに関する設定

変数名	説明	既定値
PREFIX	本ソフトウェアをインストールするディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/FrontIST
BINDIR	本ソフトウェアの実行ファイル群をインストールするディレクトリのパスを指定する	(PREFIX)/bin
INCLUDEDIR	本ソフトウェアのヘッダーファイル群をインストールするディレクトリのパスを指定する	(PREFIX)/include
LIBDIR	本ソフトウェアのライブラリ群をインストールするディレクトリのパスを指定する	(PREFIX)/lib

## 1.12.1.3 METIS に関する設定

変数名	説明	既定値
METIS-	METIS がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/metis
DIR		
METIS-	METIS のヘッダーファイル群(metis.h など)がインストールされているディ	\$(METISDIR)/include
INCDIR	レクトリのパスを指定する	
METISLIB-	METIS のライブラリ(libmetis.a)がインストールされているディレクトリの	(METISDIR)/lib
DIR	パスを指定する	

## 1.12.1.4 ParMETIS に関する設定

変数名	説明	既定值
PARMETIS-	ParMETIS がインストールされているディレクトリのパスを指定する。	\$(HOME)/ParMetis
DIR		
PAEMETIS-	ParMETIS のヘッダーファイル群(parmetis.h など)がインストールされて	(PARMETISDIR)/include
INCDIR	いるディレクトリのパスを指定する	
PARMETIS-	ParMETIS のライブラリ(libparmetis.a)がインストールされているディレ	\$(PARMETISDIR)/lib
LIBDIR	クトリのパスを指定する	

## 1.12.1.5 REVOCAP\_Refiner に関する設定

変数名	説明	既定值
REFIN-	REVOCAP_Refiner がインストールされているディレクトリのパスを指	\$(HOME)/REVOCAP_Refine
ERDIR	定する	
REFINER-	REVOCAP_Refiner のヘッダーファイル群がインストールされている	(REFINERDIR)/include
INCDIR	ディレクトリのパスを指定する	
REFINER-	REVOCAP_Refiner のライブラリ群がインストールされているディレク	(REFINERDIR)/lib
LIBDIR	トリのパスを指定する	

## 1.12.1.6 REVOCAP\_Coupler に関する設定

変数名	説明	既定值
REVO-	REVOCAP_Coupler がインストールされているディレクトリのパスを	\$(HOME)/REVOCAP_Coupler
CAPDIR	指定する	
REVOCAP-	REVOCAP_Coupler のヘッダーファイル群がインストールされている	(REVOCAPDIR)/include
INCDIR	ディレクトリのパスを指定する	
REVO-	REVOCAP_Coupler のライブラリ群がインストールされているディレ	(REVOCAPDIR)/lib
CAPLIB-	クトリのパスを指定する	
DIR		

## 1.12.1.7 MUMPS に関する設定

変数名	説明	既定値
MUMPSDIR	MUMPS がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(HOME)/MUM
MUMPSINCDIR	MUMPS のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(MUMPSDIR)/
MUMPSLIBDIR	MUMPS のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	\$(MUMPSDIR)/

## 1.12.1.8 ML に関する設定

変数名	説明	既定值
MLDIR	ML がインストールされているディレクトリのパスを指定する	(HOME)/trilinos
MLINCDIR	ML のヘッダーファイル群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	(MLDIR)/include
MLLIBDIR	ML のライブラリ群がインストールされているディレクトリのパスを指定する	(MLDIR)/lib

## 1.12.1.9 C コンパイラーに関する設定

変		既
数名	説明	定値
$\overline{\text{CC}}$	C コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpicc
CFLA	GSC コンパイラーに付与するオプションを指定する	なし
LD-	$C$ リンカーに付与するオプションを指定する。 $REVOCAP\_Refiner$ を使用する場合で、 $C$ プログ	-lm
FLAG	$_{ m S}$ ラムのリンクに $_{ m C}$ コンパイラーを用いる場合には、 $_{ m C++}$ の標準ライブラリ(- $_{ m lstdc++}$ など)を指	
	定する必要がある。	
OPT-	C コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O3
FLAG	S	

変		既
数名	説明	定値
CLINK	E $f R$ プログラムのリンク時に用いるコマンドを指定する。 $f REVOCAP\_Refiner$ を使用する場合で、	\$(CC)
	${ m C}$ プログラムのリンクに ${ m C}_{++}$ コンパイラーを用いる必要がある場合などに指定する。	

## 1.12.1.10 C++ コンパイラーに関する設定

変数名	説明	既定值	
CPP	C++ コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpic++	
CPPFL/	$\mathbf{A}$ $\mathbf{GS}$ $+$ コンパイラーに付与するオプションを指定する。 $\mathbf{Boost}$ ライブラリが $\mathbf{C}$ $+$ + コンパイ	$-\mathrm{DMPICH}_{-}$	_IGNORE_C
	ラーから自動参照されない場合、-I オプションにより、インクルードファイルが格納され		•
	ているディレクトリを指定する。		•
CP-	C++ リンカーに付与するオプションを指定する	なし	•
PLD-			
FLAGS			ļ
CP-	C++ コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O3	l
POPT-			
FLAGS			

## 1.12.1.11 Fortran90 コンパイラーに関する設定

変		
数名	説明	既定值
F90	Fortran90 コンパイラーの起動コマンドを指定する	mpif90
F90FL	AGStran90 コンパイラーに付与するオプションを指定する	-DMPICH_IGNORE
F90LE	O-Fortran90 リンカーに付与するオプションを指定する。Intel MKL を利用する場合には、その	なし
FLAG	$\mathrm{S}$ リンクオプションを指定する。また、REVOCAP_Refiner を使用する場合で、Fortran $90$ プロ	
	グラムのリンクに Fortran90 コンパイラーを用いる場合には、C++ の標準ライブラリ	
	(-lstdc++ など) を指定する必要がある。	
F90OI	PFortran90 コンパイラーに付与する最適化オプションなどを指定する	-O2
FLAG	${f S}$	
F90LI	NKkERan90 プログラムのリンク時に用いるコマンドを指定する。REVOCAP_Refiner を使用する場合で、Fortran90 プログラムのリンクに $C++$ コンパイラーを用いる必要がある場合などに指定する(京コンピュータでは "mpiFCCpx $-$ linkfortran" を指定する)。	\$(F90)

## 1.12.1.12 UNIX コマンドに関する設定

変数名	説明	既定值
MAKE	make の起動コマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	make
AR	アーカイブの作成、変更などを行うコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	ar ruv
$\operatorname{CP}$	ファイルやディレクトリをコピーするコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	cp - f
RM	ファイルやディレクトリを削除するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	rm - f
MKDIR	ディレクトリを作成するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	mkdir -p
MV	ファイルを移動するコマンドを指定する。オプションが必要な場合は同時に指定する。	mv

25

1.12.2 Makefile.conf の設定例 # MPI MPIDIR MPIBINDIR =MPILIBDIR =MPIINCDIR =MPILIBS # for install option only PREFIX = \$ (HOME) / FrontISTR BINDIR = \$(PREFIX)/bin LIBDIR = \$(PREFIX)/libINCLUDEDIR = \$(PREFIX)/include # Metis METISDIR =\$ (HOME) / Metis -4.0METISLIBDIR = \$(METISDIR) $METISINCDIR = \frac{METISDIR}{Lib}$ # ParMetis PARMETISDIR =\$ (HOME) / ParMetis -3.1PARMETISLIBDIR = \$(PARMETISDIR) ${\tt PARMETISINCDIR} \, = \, \$ \, ({\tt PARMETISDIR}) \, / \, {\tt ParMETISLib}$ # Refiner REFINERDIR =\$ (HOME) / REVOCAP\_Refiner -1.1.0 $REFINERINCDIR = \frac{REFINERDIR}{Refiner}$ REFINERLIBDIR =  $\frac{(REFINERDIR)}{1ib/x86}$ \_64-linux # Coupler REVOCAPDIR =\$ (HOME) / REVOCAP\_Coupler -1.6.2 $REVOCAPINCDIR = \frac{REVOCAPDIR}{1 i b r c a p}$ 

## $REVOCAPLIBDIR = \frac{REVOCAPDIR}{1ibrcap}$

## # MUMPS $\hbox{MUMPSDIR}$ =\$ (HOME) / MUMPS\_4.10.0 MUMPSINCDIR = \$(MUMPSDIR)/include MUMPSLIBDIR = MUMPSDIR / 1ib# ML MLDIR =\$ (HOME) / trilinos / 11.8.1 / ml $MLINCDIR = \frac{MLDIR}{include}$ MLLIBDIR = (MLDIR)/lib# C compiler settings CC= mpiicc CFLAGS LDFLAGS = -lmOPTFLAGS = -O3CLINKER = mpiicc# C++ compiler settings CPP= mpiicpc CPPFLAGS = -DMPICH\_IGNORE\_CXX\_SEEK -I\$ (HOME) / include CPPLDFLAGS = CPPOPTFLAGS = -O3# Fortran compiler settings F90 = mpiifort

F90FLAGS =

 $F90LDFLAGS = -lmkl\_intel\_lp64 \ -lmkl\_intel\_thread \ -lmkl\_core \ -liomp5$ 

F90OPTFLAGS = -O2

F90LINKER = mpiifort

#### 1.12.3 京コンピュータおよび富士通 FX10 における注意

本バージョンでは、京コンピュータおよび富士通 FX10 向けのチューニングが行われていますが、これに伴い、利用する環境に応じてソースコードの一部を変更する必要があります。

### 変更するファイル:

hecmw1/src/solver/solver\_33/hecmw\_tuning\_fx.f90

#### 変更内容:

ファイル内で定義されているパラーメータ変数 TotalSectorCacheSize を

京コンピュータでは 12

#### • FX10 では 24

に設定する。

なお、初期状態では京コンピュータ向けの設定となっています。

## 1.13 参考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (cmake)

CentOS7.6 上へ本ソフトウェアと、それに必要な外部ライブラリの構築手順の例を示します。他の環境へのインストールの参考にしてください。

また、各ライブラリの詳細な構築方法は、それぞれのドキュメントを参考にしてください。

#### 1.13.1 準備

最初に本ソフトウェアをコンパイルするのに必要なツールやパッケージをインストールしてください。

```
$ su
# yum group mark install "Development Tools"
# yum update
# yum install openmpi-devel cmake
# exit

次に MPI の環境設定を行います。コマンドライン上で
$ module purge
$ module load mpi/openmpi-x86_64
```

\$HOME/.bash\_profile に記述しておけば、次回ログイン時も設定が反映されます。

gcc/g++/gfortran および MPI のラッパーが正しくインストールされているか確認してください。

```
$ which gcc g++ gfortran mpicc mpic++ mpifort
/usr/bin/gcc
/usr/bin/g++
/usr/bin/gfortran
/usr/lib64/openmpi/bin/mpicc
/usr/lib64/openmpi/bin/mpic++
/usr/lib64/openmpi/bin/mpifort
```

#### 1.13.2 ライブラリのインストール

本ソフトウェアに必要なライブラリをインストールします。作業ディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Workのでは、

各ディレクトリを作成し、\$HOME/local/bin を PATH 環境変数に追加します。

- \$ cd \$HOME
- \$ mkdir work
- \$ mkdir -p local/bin local/lib local/include
- \$ export PATH=\$HOME/local/bin:\$PATH

#### 1.13.2.1 ダウンロード

以下のソフトウェアをダウンロードし、作業ディレクトリ\$HOME/work へ保存します。

ソフトウェア名	ダウンロード先
REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz	https://www.frontistr.com/
$FrontISTR\_V50.tar.gz$	https://www.frontistr.com/
${\it OpenBLAS-0.2.20.tar.gz}$	http://www.openblas.net/
metis-5.1.0.tar.gz	http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/download
scalapack-2.0.2.tgz	http://www.netlib.org/scalapack/
MUMPS_5.1.2.tar.gz	http://mumps.enseeiht.fr/
trilinos-12.14.1-Source.tar.bz 2	$\rm https://trilinos.org/download/$

## 1.13.2.2 REVOCAP\_Refiner のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- $\pi xvf REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz$
- $\$ \ \ cd \ \ REVOCAP\_Refiner-1.1.04$
- \$ make
- \$ cp Refiner/rcapRefiner.h ~/local/include

## 1.13.2.3 OpenBLAS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf OpenBLAS-0.2.20.tar.gz
- $\ \ \,$  make BINARY=64 NO\_SHARED=1 USE\_OPENMP=1
- \$ make PREFIX=~/local install

#### 1.13.2.4 METIS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf metis -5.1.0. tar.gz

```
delta cd metis -5.1.0
$ make config prefix=~/local cc=gcc openmp=1
$ make
$ make install
1.13.2.5 ScaLAPACK のコンパイル
$ cd $HOME/work
\ tar xvf scalapack -2.0.2.tgz
\ cd scalapack -2.0.2
$ mkdir build
\ cmake –DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local \
         -DCMAKE_EXE_LINKER_FLAGS="-fopenmp" \
         -DCMAKE_BUILD_TYPE="Release" \
         -DBLAS_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
         -DLAPACK_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
$ make
$ make install
1.13.2.6 MUMPS のコンパイル
$ cd $HOME/work
tar xvf MUMPS_5.1.2.tar.gz
\ cd MUMPS 5.1.2
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
コピーした Makefile.incの以下の部分を書き換えます。
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
$ vi Makefile.inc
LMETISDIR = \frac{HOME}{local}
IMETIS
          = -I$ (LMETISDIR) / include
LMETIS
           = -L\$(LMETISDIR)/lib -lmetis
\begin{array}{ll} \text{ORDERINGSF} & = -\text{D}\,\text{metis}\ -\text{D}\,\text{pord} \end{array}
CC
        = mpicc
FC
        = mpifort
FL
        = mpifort
LAPACK = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
                                             29
```

```
SCALAP = -L\$(HOME)/local/lib -lscalapack
INCPAR = -I/usr/include/openmpi-x86_64
LIBPAR = \frac{SCALAP}{-L/usr/lib64/openmpi/lib} -lmpi
LIBBLAS = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
OPTF
                       = -O -DBLR_MT -fopenmp
                       = -O -I. -fopenmp
OPTC
OPTL
                       = -O -fopenmp
書き換えが完了したら保存し make します。
$ make
$ cp lib/*.a $HOME/local/lib
$ cp include /*.h $HOME/local/include
1.13.2.7 Trilinos ML のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ tar xvf trilinos -12.14.1 - Source.tar.gz
delta delt
$ mkdir build
$ cmake -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local \
                        -DCMAKE C COMPILER=mpicc \
                        -DCMAKE_CXX_COMPILER=mpic++ \
                        -DCMAKE_Fortran_COMPILER=mpifort \
                        -DTPL ENABLE MP⊨ON \
                        -DTPL_ENABLE_LAPACK=ON \
                        -DTPL_ENABLE_SCALAPACK=ON \
                        -DTPL ENABLE METIS=ON \
                        -DTPL ENABLE MUMPS=ON \
                        -DTPL_MUMPS_INCLUDE_DIRS=$HOME/local/include \
                        –DTrilinos ENABLE ML=ON \setminus
                        -DTrilinos ENABLE Zoltan=ON \
                        -DTrilinos ENABLE OpenMP=ON \setminus
                        -\mathrm{DTrilinos}\_\mathrm{ENABLE}\_\mathrm{Amesos}\!\!=\!\!\mathrm{ON}\ \setminus
                        -DTrilinos_ENABLE_ALL_OPTIONAL_PACKAGES=OFF \
                        -DBLAS_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib \
                        -DLAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
                        -DSCALAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
```

```
-DBLAS_LIBRARY_NAMES="openblas" \
-DLAPACK_LIBRARY_NAMES="openblas" \
-DSCALAPACK_LIBRARY_NAMES="scalapack" \
...
$ make
$ make install

1.13.3 FrontISTR のコンパイル
上記ライブラリのコンパイルが済んだら FrontISTR をコンパイルします。
$ cd $HOME/work
$ tar xvf FrontISTR_V50.tar.gz
$ cd FrontISTR
```

\$ mkdir build
\$ cd build

-DWITH\_ML=ON \

-DBLAS\_LIBRARIES=\$HOME/local/lib/libopenblas.a \

. .

#### 1.13.3.1 make の実行

make を実行します。

\$ make

4並列コンパイルをする場合、

make -j4

とします。並列コンパイルにより、コンパイル時間が短縮されます。

## 1.13.3.2 make install の実行

make が完了したら、make install を実行し指定したディレクトリへインストールします。この例では \$(HOME)/FrontISTR/bin になります。

\$ make install

#### 1.13.3.3 動作確認

work ratio (%)

:

```
本ソフトウェアに同梱されているチュートリアルを実行して、動作を確認します。
$ cd $HOME/work/FrontISTR/tutorial
$ cd 01_elastic_hinge
$ $HOME/FrontISTR/bin/fistr1
 Step control not defined! Using default step=1
 fstr_setup: OK
 Start visualize PSF 1 at timestep 0
 loading step= 1
 sub_step= 1, current_time= 0.0000E+00, time_inc= 0.1000E+01
 loading_factor=
                   0.0000000
                             1.0000000
### 3x3 BLOCK CG, SSOR, 1
     1
          1.903375E+00
     2
          1.974378E+00
     3
         2.534627E+00
     4
         3.004045E+00
         3.202633E+00
     5
      6
         3.203864E+00
. . .
解析が終了すると以下の様に画面上に表示されます。
   2966
       1.143085E-08
   2967
         1.078272E-08
   2968
         1.004759E-08
   2969
          9.372882E-09
### Relative residual = 9.39169E-09
### summary of linear solver
      2969 iterations
                        9.391687E-09
    set-up time
                 :
                        4.108060E-01
    solver time
                  :
                         6.506822E+01
    solver/comm time :
                        4.342469E-01
    solver/matvec
                         1.923199E+01
    solver/precond
                         2.688405E+01
    solver/1 iter
                  :
                        2.191587E-02
```

9.933263E+01

Start visualize PSF 1 at timestep 1 ### FSTR\_SOLVE\_NLGEOM FINISHED!

\_\_\_\_\_

TOTAL TIME (sec): 74.93

pre (sec) : 1.86 solve (sec) : 73.07

\_\_\_\_\_

FrontISTR Completed !!

## 1.14 参考 CentOS7.6 へのインストール手順例 (Makefile.conf)

CentOS7.6 上へ本ソフトウェアと、それに必要な外部ライブラリの構築手順の例を示します。他の環境へのインストールの参考にしてください。

また、各ライブラリの詳細な構築方法は、それぞれのドキュメントを参考にしてください。

#### 1.14.1 準備

最初に本ソフトウェアをコンパイルするのに必要なツールやパッケージをインストールしてください。

```
$ su
```

```
# yum group mark install "Development Tools"
```

# yum update

# yum install openmpi-devel cmake

# exit

次に MPI の環境設定を行います。コマンドライン上で

\$ module purge

\$HOME/.bash\_profile に記述しておけば、次回ログイン時も設定が反映されます。

gcc/g++/gfortran および MPI のラッパーが正しくインストールされているか確認してください。

\$ which gcc g++ gfortran mpicc mpic++ mpifort

/usr/bin/gcc

 $/\operatorname{usr}/\operatorname{bin}/\operatorname{g}++$ 

/usr/bin/gfortran

/usr/lib64/openmpi/bin/mpicc

/usr/lib64/openmpi/bin/mpic++

/usr/lib64/openmpi/bin/mpifort

#### 1.14.2 ライブラリのインストール

本ソフトウェアに必要なライブラリをインストールします。作業ディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Workのでは、

各ディレクトリを作成し、\$HOME/local/bin を PATH 環境変数に追加します。

- \$ mkdir work
- \$ mkdir -p local/bin local/lib local/include
- \$ export PATH=\$HOME/local/bin:\$PATH

#### 1.14.2.1 ダウンロード

以下のソフトウェアをダウンロードし、作業ディレクトリ\$HOME/work へ保存します。

ソフトウェア名	ダウンロード先
REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz	https://www.frontistr.com/
$FrontISTR\_V50.tar.gz$	https://www.frontistr.com/
${\bf OpenBLAS-0.2.20.tar.gz}$	http://www.openblas.net/
metis-5.1.0.tar.gz	http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/download
scalapack-2.0.2.tgz	http://www.netlib.org/scalapack/
$MUMPS\_5.1.2.tar.gz$	http://mumps.enseeiht.fr/
trilinos-12.14.1-Source.tar.bz 2	https://trilinos.org/download/

## 1.14.2.2 REVOCAP\_Refiner のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf REVOCAP\_Refiner-1.1.04.tar.gz
- $\$ \ \ cd \ \ REVOCAP\_Refiner-1.1.04$
- \$ make
- \$ cp Refiner/rcapRefiner.h ~/local/include

## 1.14.2.3 OpenBLAS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf OpenBLAS-0.2.20.tar.gz
- $\ \ \,$  make BINARY=64 NO\_SHARED=1 USE\_OPENMP=1

```
1.14.2.4 METIS のコンパイル
$ cd $HOME/work
  tar xvf metis -5.1.0. tar.gz
delta delt
$ make config prefix=~/local cc=gcc openmp=1
$ make
$ make install
1.14.2.5 ScaLAPACK のコンパイル
$ cd $HOME/work
\$\ tar\ xvf\ scalapack-2.0.2.tgz
$ mkdir build
\ cmake <code>-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local</code> \
                            -DCMAKE_EXE_LINKER_FLAGS="-fopenmp" \
                            -DBLAS_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
                            -DLAPACK_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
$ make
$ make install
1.14.2.6 MUMPS のコンパイル
$ cd $HOME/work
tar xvf MUMPS_5.1.2.tar.gz
$ cd MUMPS 5.1.2
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
 コピーした Makefile.incの以下の部分を書き換えます。
$ vi Makefile.inc
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
$ vi Makefile.inc
LMETISDIR = \frac{(HOME)}{local}
IMETIS
                                  = -I$ (LMETISDIR) / include
                              = -L\$(LMETISDIR)/lib -lmetis
LMETIS
```

```
ORDERINGSF = -Dmetis -Dpord
CC
        = mpicc
FC
        = mpifort
FL
        = mpifort
LAPACK = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
SCALAP = -L\$(HOME)/local/lib -lscalapack
INCPAR = -I/usr/include/openmpi-x86\_64
LIBPAR = \frac{SCALAP}{-L/usr/lib64/openmpi/lib -lmpi}
LIBBLAS = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
OPTF
        = -O -DBLR_MT -fopenmp
        = -O -I. -fopenmp
OPTC
OPTL
        = -O -fopenmp
書き換えが完了したら保存し make します。
$ make
$ cp lib/*.a $HOME/local/lib
$ cp include/*.h $HOME/local/include
1.14.2.7 Trilinos ML のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ tar xvf trilinos -12.14.1-Source.tar.gz
\ cd trilinos -12.14.1-Source
$ mkdir build
\ cmake <code>-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local</code> \
         -DCMAKE C COMPILER=mpicc \
         -DCMAKE_CXX_COMPILER=mpic++ \
         -DCMAKE_Fortran_COMPILER=mpifort \
         –DTPL_ENABLE_MPI=ON \setminus
         -DTPL ENABLE LAPACK=ON \
         -DTPL_ENABLE_SCALAPACK=ON \
         -DTPL_ENABLE_METIS=ON \
         –DTPL_ENABLE_MUMPS=ON \setminus
         -\mathrm{DTrilinos}\_\mathrm{ENABLE}\_\mathrm{ML}\!\!=\!\!\mathrm{ON}\ \setminus
         -DTrilinos\_ENABLE\_Zoltan=ON \setminus
```

```
-DTrilinos\_ENABLE\_OpenMP=\!ON \ \setminus
       -DTrilinos_ENABLE_Amesos=ON \setminus
       -DTrilinos_ENABLE_ALL_OPTIONAL_PACKAGES=OFF \
       -DBLAS_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib \
       -DLAPACK LIBRARY DIRS-$HOME/local/lib" \
       -DSCALAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
       -DBLAS_LIBRARY_NAMES="openblas" \
       -DLAPACK_LIBRARY_NAMES="openblas" \
       -DSCALAPACK LIBRARY NAMES="scalapack" \
$ make
$ make install
1.14.3 FrontISTR のコンパイル
上記ライブラリのコンパイルが済んだら FrontISTR をコンパイルします。
$ cd $HOME/work
$ tar xvf FrontISTR_V50.tar.gz
$ cd FrontISTR
1.14.3.1 Makefile.conf の編集
雛形をコピーして、環境に合わせた内容に編集します。この例では、以下の様に編集します。
$ cp Makefile.conf.org Makefile.conf
$ vi Makefile.conf
#
                                             #
#
     Setup Configulation File for FrontISTR
                                             #
                                             #
# MPI
MPIDIR
             =/usr/lib64/openmpi
MPIBINDIR
             = $(MPIDIR)/bin
             = $(MPIDIR)/lib
MPILIBDIR
MPIINCDIR
             = /usr/include/openmpi-x86 64
MPILIBS
             = -lmpi - lmpi\_cxx - lmpi\_mpifh
# for install option only
PREFIX
             = $(HOME)/FrontISTR
BINDIR
             = $(PREFIX)/bin
```

```
LIBDIR
                                               = \$(PREFIX)/lib
INCLUDEDIR
                                               = $(PREFIX)/include
# Metis
METISDIR
                                               = \$(HOME)/local
                                               = $ (METISDIR) / lib
METISLIBDIR
                                               = $(METISDIR)/include
METISINCDIR
HECMW_METIS_VER = 5
# ParMetis
PARMETISDIR
                                               = \$(HOME) / local
PARMETISLIBDIR = $(PARMETISDIR)/lib
PARMETISINCDIR = \$(PARMETISDIR) / include
# Refiner
REFINERDIR
                                               = \$(HOME)/local
REFINERINCDIR = \$(REFINERDIR) / include
REFINERLIBDIR = (REFINERDIR) / lib
# Coupler
REVOCAPDIR
                                               = \$(HOME)/local
REVOCAPINCDIR = \$(REVOCAPDIR) / include
REVOCAPLIBDIR = \$(REVOCAPDIR) / lib
\# MUMPS
\hbox{MUMPSDIR}
                                               = \$(HOME)/local
MUMPSINCDIR
                                              = $ (MUMPSDIR) / include
                                               = $ (MUMPSDIR) / lib
MUMPSLIBDIR
MUMPSLIBS
                                               = -ldmumps -lmumps_common -lpord -L$(HOME)/local/lib -lscalapack
# MKL PARDISO
MKLDIR
                                   = \$(HOME) /
MKLINCDIR = \frac{MKLDIR}{include}
MKLLIBDIR = (MKLDIR)/lib
\# ML
MLDIR
                                               = \$(HOME) / local
                                               = $(MLDIR)/include
MLINCDIR
MLLIBDIR
                                               = $ (MLDIR) / lib
                                               =-lml\ -lamesos\ -ltrilinosss\ -lzoltan\ -lepetra\ -lteuchosremainder\ -lteuchosnum -lepetra\ -lteuchosnum 
MLLIBS
# C compiler settings
```

= mpicc -fopenmp

CC

CFLAGS =

 $LDFLAGS = -1 s t d c +\!\!\!\!\!+ -lm$ 

OPTFLAGS = -O3

# C++ compiler settings

CPP = mpic++-fopenmp

 $\begin{array}{lll} \text{CPPFLAGS} & = & \\ \text{CPPLDFLAGS} & = & \\ \text{CPPOPTFLAGS} & = & -O3 \end{array}$ 

# Fortran compiler settings

F90 = mpif90 - fopenmp

F90FLAGS =

F90LDFLAGS = -1stdc++-L\$(HOME)/local/lib-lopenblas

F90OPTFLAGS = -O2F90FPP = -cpp

F90LINKER = mpif90 - fopenmp

 $\begin{array}{lll} \text{MAKE} & = & \text{make} \\ \text{AR} & = & \text{ar ruv} \\ \text{MV} & = & \text{mv} - \text{f} \\ \text{CP} & = & \text{cp} - \text{f} \\ \text{RM} & = & \text{rm} - \text{f} \\ \text{MKDIR} & = & \text{mkdir} - \text{p} \end{array}$ 

# 1.14.3.2 setup.sh の実行

編集が完了したら、setup.sh を実行します。

\$ ./setup.sh -p --with-tools --with-refiner \
--with-metis --with-mumps --with-lapack --with-ml

# 1.14.3.3 make の実行

make を実行します。

\$ make

## 1.14.3.4 make install の実行

make が完了したら、make install を実行し Makefile.conf で指定したディレクトリへインストールします。この例では \$(HOME)/FrontISTR/bin にインストールされます。

\$ make install

### 1.14.3.5 動作確認

```
本ソフトウェアに同梱されているチュートリアルを実行して、動作を確認します。
```

\$ cd \$HOME/work/FrontISTR/tutorial

\$ cd 01\_elastic\_hinge

\$ \$HOME/FrontISTR/bin/fistr1

Step control not defined! Using default step=1

fstr\_setup: OK

Start visualize PSF 1 at timestep 0

loading step= 1

 $sub\_step=~1\,, \qquad current\_time=~~0.0000E+00\,,~time\_inc=~~0.1000E+01\,$ 

 $loading\_factor = 0.0000000 1.0000000$ 

### 3x3 BLOCK CG, SSOR, 1

- 1 1.903375E+00
- 2 1.974378E+00
- 3 2.534627E+00
- 4 3.004045E+00
- 5 3.202633E+00
- 6 3.203864E+00

. .

. . .

解析が終了すると以下の様に画面上に表示されます。

. . .

. . .

2966 1.143085E-08

2967 1.078272E-08

2968 1.004759E-08

2969 9.372882E-09

### Relative residual = 9.39169E-09

### summary of linear solver

2969 iterations 9.391687E-09 set-up time : 4.108060E-01 solver time : 6.506822E+01 solver/comm time : 4.342469E-01 Start visualize PSF 1 at timestep 1 ### FSTR\_SOLVE\_NLGEOM FINISHED!

\_\_\_\_\_

TOTAL TIME (sec): 74.93

pre (sec) : 1.86 solve (sec) : 73.07

\_\_\_\_\_

FrontISTR Completed !!

# 1.15 参考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (cmake)

Ubuntu18.04 上へ本ソフトウェアと、それに必要な外部ライブラリの構築手順の例を示します。他の環境へのインストールの参考にしてください。

また、各ライブラリの詳細な構築方法は、それぞれのドキュメントを参考にしてください。

### 1.15.1 準備

最初に本ソフトウェアをコンパイルするのに必要なツールやパッケージをインストールしてください。

\$ sudo apt install build-essential gfortran cmake openmpi-bin libopenmpi-dev

gcc/g++/gfortran および MPI のラッパーが正しくインストールされているか確認してください。

\$ which gcc g++ gfortran mpicc mpic++ mpifort

/usr/bin/gcc

/usr/bin/g++

 $/\operatorname{usr}/\operatorname{bin}/\operatorname{gfortran}$ 

/usr/bin/mpicc

/usr/bin/mpic++

/usr/bin/mpifort

## 1.15.2 ライブラリのインストール

本ソフトウェアに必要なライブラリをインストールします。作業ディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Workのでは、

各ディレクトリを作成し、\$HOME/local/bin を PATH 環境変数に追加します。

- \$ cd \$HOME
- \$ mkdir work
- \$ mkdir -p local/bin local/lib local/include
- \$ export PATH=\$HOME/local/bin:\$PATH

## 1.15.2.1 ダウンロード

以下のソフトウェアをダウンロードし、作業ディレクトリ\$HOME/workへ保存します。

ソフトウェア名	ダウンロード先
REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz	http://www.frontistr.com/
$FrontISTR\_V50.tar.gz$	https://www.frontistr.com/
${\it OpenBLAS-0.2.20.tar.gz}$	http://www.openblas.net/
metis-5.1.0.tar.gz	http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/download
scalapack-2.0.2.tgz	http://www.netlib.org/scalapack/
$MUMPS\_5.1.2.tar.gz$	http://mumps.enseeiht.fr/
trilinos-12.14.1-Source.tar.bz2	$\rm https://trilinos.org/download/$

## 1.15.2.2 REVOCAP\_Refiner のコンパイル

- $\ cd\ HOME/work$
- $\pi xvf REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz$
- $\$ \ \ cd \ \ REVOCAP\_Refiner-1.1.04$
- \$ make
- \$ cp Refiner/rcapRefiner.h \$HOME/local/include

# 1.15.2.3 OpenBLAS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf OpenBLAS-0.2.20.tar.gz
- $\ \ \,$  make BINARY=64 NO\_SHARED=1 USE\_OPENMP=1
- \$ make PREFIX=\$HOME/local install

## 1.15.2.4 METIS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- \$ tar xvf metis -5.1.0.tar.gz

```
delta cd metis -5.1.0
$ make config prefix=$HOME/local cc=gcc openmp=1
$ make
$ make install
1.15.2.5 ScaLAPACK のコンパイル
$ cd $HOME/work
\ tar xvf scalapack -2.0.2.tgz
\ cd scalapack -2.0.2
$ mkdir build
-DCMAKE_EXE_LINKER_FLAGS="-fopenmp" \
        -DBLAS_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
        -DLAPACK_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
$ make
$ make install
1.15.2.6 MUMPS のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ tar xvf MUMPS_5.1.2.tar.gz
\ cd MUMPS 5.1.2
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
コピーした Makefile.incの以下の部分を書き換えます。
$ vi Makefile.inc
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
$ vi Makefile.inc
LMETISDIR = \frac{HOME}{local}
IMETIS
          = -I$ (LMETISDIR) / include
LMETIS
          = -L\$(LMETISDIR)/lib -lmetis
\begin{array}{ll} \text{ORDERINGSF} & = -\text{D}\,\text{metis}\ -\text{D}\,\text{pord} \end{array}
CC
        = mpicc
FC
        = mpifort
FL
        = mpifort
LAPACK = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
```

```
SCALAP = -L\$(HOME)/local/lib -lscalapack
INCPAR =
LIBPAR = \$(SCALAP)
LIBBLAS = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
OPTF
        = -O -DBLR_MT -fopenmp
        = -O -I. -fopenmp
OPTC
OPTL
        = -O -fopenmp
書き換えが完了したら保存し make します。
$ make
$ cp include/*.h $HOME/local/include
1.15.2.7 Trilinos ML のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ tar xvf trilinos -12.14.1-Source.tar.gz
delta cd trilinos -12.14.1 – Source
$ mkdir build
$ cmake -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local \
        -DCMAKE C COMPILER=mpicc \
        -DCMAKE_CXX_COMPILER=mpic++ \
        -DCMAKE_Fortran_COMPILER=mpifort \
        -DTPL ENABLE MP⊨ON \
        -DTPL_ENABLE_LAPACK=ON \
        -DTPL_ENABLE_SCALAPACK=ON \
        -DTPL ENABLE METIS=ON \
        -DTPL ENABLE MUMPS=ON \
        -\mathrm{DTrilinos}\_\mathrm{ENABLE}\_\mathrm{ML}\!\!=\!\!\mathrm{ON}\ \setminus
        -DTrilinos ENABLE Zoltan=ON \setminus
        -DTrilinos_ENABLE_OpenMP=ON \setminus
        -DTrilinos ENABLE Amesos=ON \
        -DTrilinos_ENABLE_ALL_OPTIONAL_PACKAGES=OFF \
        -DBLAS_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib \
        -DLAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
        -DSCALAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
        -DBLAS_LIBRARY_NAMES="openblas" \
```

```
-DLAPACK_LIBRARY_NAMES="openblas" \
-DSCALAPACK_LIBRARY_NAMES="scalapack" \
...
$ make
$ make install
```

### 1.15.3 FrontISTR のコンパイル

上記ライブラリのコンパイルが済んだら FrontISTR をコンパイルします。

- \$ cd \$HOME/work/FrontISTR
- \$ mkdir build
- \$ cd build
- - -DWITH\_ML=ON \
  - -DBLAS\_LIBRARIES=\$HOME/local/lib/libopenblas.a \
  - -DLAPACK\_LIBRARIES=\$HOME/local/lib/libopenblas.a \

. .

### 1.15.3.1 make の実行

make を実行します。

- \$ make
- 4並列コンパイルをする場合、
- \$ make -i4

とします。並列コンパイルにより、コンパイル時間が短縮されます。

## 1.15.3.2 make install の実行

make が完了したら、make install を実行し Makefile.conf で指定したディレクトリへインストールします。この例では \$(HOME)/FrontISTR/bin になります。

\$ make install

## 1.15.3.3 動作確認

本ソフトウェアに同梱されているチュートリアルを実行して、動作を確認します。

```
$ cd $HOME/work/FrontISTR/tutorial
$ cd 01_elastic_hinge
$ $HOME/FrontISTR/bin/fistr1
 Step control not defined! Using default step=1
 fstr_setup: OK
 Start visualize PSF 1 at timestep 0
 loading step=
                current time= 0.0000E+00, time inc= 0.1000E+01
 sub step= 1,
 loading_factor=
                    0.0000000
                                1.0000000
### 3x3 BLOCK CG, SSOR, 1
      1
           1.903375E+00
      2
           1.974378E+00
      3
           2.534627E+00
      4
           3.004045E+00
      5
           3.202633E+00
      6
           3.203864E+00
. . .
解析が終了すると以下の様に画面上に表示されます。
. . .
. . .
   2966
          1.143085E-08
   2967
           1.078272E-08
   2968
           1.004759E-08
           9.372882E-09
   2969
### Relative residual = 9.39169E-09
### summary of linear solver
      2969 iterations
                           9.391687E-09
    set-up time
                           4.108060E-01
    solver time
                           6.506822E+01
                    :
    solver/comm time :
                           4.342469E-01
    solver/matvec
                           1.923199E+01
    solver/precond
                           2.688405E+01
    solver/1 iter
                           2.191587E-02
                    :
    work ratio (%)
                           9.933263E+01
                    :
 Start visualize PSF 1 at timestep 1
```

\_\_\_\_\_

### FSTR\_SOLVE\_NLGEOM FINISHED!

TOTAL TIME (sec): 74.93

pre (sec) : 1.86 solve (sec) : 73.07

\_\_\_\_\_

FrontISTR Completed !!

# 1.16 参考 Ubuntu18.04 へのインストール手順例 (Makefile.conf)

Ubuntu18.04 上へ本ソフトウェアと、それに必要な外部ライブラリの構築手順の例を示します。他の環境へのインストールの参考にしてください。

また、各ライブラリの詳細な構築方法は、それぞれのドキュメントを参考にしてください。

### 1.16.1 準備

最初に本ソフトウェアをコンパイルするのに必要なツールやパッケージをインストールしてください。

 $\$ \ \, \text{sudo apt install build-essential gfortran cmake openmpi-bin libopenmpi-dev}$ 

gcc/g++/gfortran および MPI のラッパーが正しくインストールされているか確認してください。

\$ which gcc g++ gfortran mpicc mpic++ mpifort

/usr/bin/gcc

/usr/bin/g++

/usr/bin/gfortran

/usr/bin/mpicc

/usr/bin/mpic++

/usr/bin/mpifort

## 1.16.2 ライブラリのインストール

本ソフトウェアに必要なライブラリをインストールします。作業ディレクトリは ${
m SHOME/work}$ 、インストール先のディレクトリは ${
m SHOME/local}$ とします。

各ディレクトリを作成し、\$HOME/local/bin を PATH 環境変数に追加します。

- \$ cd \$HOME
- \$ mkdir work
- \$ mkdir -p local/bin local/lib local/include
- \$ export PATH=\$HOME/local/bin:\$PATH

## 1.16.2.1 ダウンロード

以下のソフトウェアをダウンロードし、作業ディレクトリ\$HOME/work へ保存します。

ソフトウェア名	ダウンロード先
REVOCAP_Refiner-1.1.04.tar.gz	https://www.frontistr.com/
$FrontISTR\_V50.tar.gz$	http://www.frontistr.com/
${\it OpenBLAS-0.2.20.tar.gz}$	http://www.openblas.net/
metis-5.1.0.tar.gz	http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/download
scalapack-2.0.2.tgz	$\rm http://www.netlib.org/scalapack/$
$MUMPS\_5.1.2.tar.gz$	$\rm http://mumps.enseeiht.fr/$
trilinos-12.14.1-Source.tar.bz2	https://trilinos.org/download/

# 1.16.2.2 REVOCAP\_Refiner のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- $$ tar xvf REVOCAP\_Refiner-1.1.04.tar.gz$
- $\ cd\ REVOCAP\_Refiner-1.1.04$
- \$ make
- \$ cp Refiner/rcapRefiner.h \$HOME/local/include

## 1.16.2.3 OpenBLAS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- $\$  tar xvf OpenBLAS-0.2.20.tar.gz
- $\ \ \,$  make BINARY=64 NO\_SHARED=1 USE\_OPENMP=1
- $\mbox{make PREFIX=$HOME/local install}$

# 1.16.2.4 METIS のコンパイル

- \$ cd \$HOME/work
- $\$  tar xvf metis -5.1.0. tar.gz
- \$ cd metis -5.1.0
- \$ make config prefix=\$HOME/local cc=gcc openmp=1
- \$ make
- \$ make install

### 1.16.2.5 ScaLAPACK のコンパイル

\$ cd \$HOME/work

```
 tar xvf scalapack -2.0.2.tgz 
\ cd scalapack -2.0.2
$ mkdir build
\ cmake <code>-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local</code> \
        -DCMAKE_EXE_LINKER_FLAGS="-fopenmp" \
        -DBLAS_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
        -DLAPACK_LIBRARIES=$HOME/local/lib/libopenblas.a \
$ make
$ make install
1.16.2.6 MUMPS のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ cd MUMPS 5.1.2
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
コピーした Makefile.incの以下の部分を書き換えます。
$ vi Makefile.inc
$ cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
$ vi Makefile.inc
LMETISDIR = \frac{(HOME)}{local}
         = -I$ (LMETISDIR) / include
IMETIS
         = -L\$(LMETISDIR)/lib -lmetis
LMETIS
ORDERINGSF = -Dmetis -Dpord
CC
        = mpicc
FC
        = mpifort
FL
        = mpifort
LAPACK = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
SCALAP = -L\$(HOME)/local/lib -lscalapack
INCPAR =
LIBPAR = \$(SCALAP)
LIBBLAS = -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
```

```
OPTF
        = -O -DBLR ML -fopenmp
        = -O -I. -fopenmp
OPTC
        = -O -fopenmp
OPTL
書き換えが完了したら保存し make します。
$ make
$ cp lib/*.a $HOME/local/lib
$ cp include/*.h $HOME/local/include
1.16.2.7 Trilinos ML のコンパイル
$ cd $HOME/work
$ tar xvf trilinos -12.14.1-Source.tar.gz
\ cd trilinos -12.14.1-Source
$ mkdir build
\ cmake -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=$HOME/local \
        -DCMAKE_Fortran_COMPILER=mpifort \
        -DTPL_ENABLE_MP⊫ON \
        –DTPL_ENABLE_LAPACK=ON \setminus
        -DTPL ENABLE SCALAPACK=ON \
        -DTPL_ENABLE_METIS=ON \
        -DTPL ENABLE MUMPS=ON \
        –DTrilinos ENABLE ML=ON \setminus
        -DTrilinos ENABLE Zoltan=ON \setminus
        -DTrilinos\_ENABLE\_OpenMP=\!\!ON \setminus
        -DTrilinos\_ENABLE\_Amesos=\!\!ON \setminus
        -DTrilinos ENABLE ALL OPTIONAL PACKAGES=OFF \
        -DBLAS_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib \
        -DLAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
        -DSCALAPACK_LIBRARY_DIRS=$HOME/local/lib" \
        -DBLAS_LIBRARY_NAMES="openblas" \
        -DLAPACK_LIBRARY_NAMES="openblas" \
        -DSCALAPACK_LIBRARY_NAMES="scalapack" \
$ make
$ make install
```

### 1.16.3 FrontISTR のコンパイル

上記ライブラリのコンパイルが済んだら FrontISTR をコンパイルします。 50

```
$ cd $HOME/work
$ tar xvf FrontISTR_V50.tar.gz
$ cd FrontISTR
```

## 1.16.3.1 Makefile.conf の編集

```
雛形をコピーして、環境に合わせた内容に編集します。この例では、以下の様に編集します。
```

\$ cp Makefile.conf.org Makefile.conf

\$ vi Makefile.conf

# MPI

 $MPIDIR \hspace{1cm} = /usr/lib/x86\_64-linux-gnu/openmpi$ 

MPIBINDIR = /usr/bin

 $MPILIBDIR \hspace{1.5cm} = \hspace{.1cm} \$\hspace{.05cm} (\hspace{.05cm} MPIDIR) \hspace{.05cm} / \hspace{.05cm} li\hspace{.05cm} b$ 

MPIINCDIR = \$(MPIDIR)/include

# for install option only

 $\begin{array}{lll} \text{PREFIX} & = \$ \left( \text{HOME} \right) / \text{FrontISTR} \\ \text{BINDIR} & = \$ \left( \text{PREFIX} \right) / \text{bin} \\ \text{LIBDIR} & = \$ \left( \text{PREFIX} \right) / \text{lib} \\ \text{INCLUDEDIR} & = \$ \left( \text{PREFIX} \right) / \text{include} \end{array}$ 

# Metis

METISDIR = \$(HOME)/local METISLIBDIR = \$(METISDIR)/lib

HECMW\_METIS\_VER= 5

# ParMetis

PARMETISDIR  $= \frac{(HOME)}{\log a}$ 

PARMETISLIBDIR = (PARMETISDIR) / lib

PARMETISINCDIR = \$(PARMETISDIR)/include

# Refiner

REFINERDIR  $= \frac{(HOME)}{local}$ 

REFINERINCDIR = \$(REFINERDIR) / include

```
REFINERLIBDIR = \$(REFINERDIR) / 1ib
# Coupler
REVOCAPDIR
                                                  = \$(HOME)/local
REVOCAPINCDIR = \$(REVOCAPDIR) / include
REVOCAPLIBDIR = (REVOCAPDIR) / lib
# MUMPS
MUMPSDIR
                                                  = \$(HOME) / local
                                                 = $ (MUMPSDIR) / include
MUMPSINCDIR
                                                  = $ (MUMPSDIR) / lib
MUMPSLIBDIR
MUMPSLIBS
                                                  = -ldmumps -lmumps_common -lpord -L$(HOME)/local/lib -lscalapack
# MKL PARDISO
MKLDIR
                                     = \$ (HOME) /
MKLINCDIR = \frac{MKLDIR}{include}
MKLLIBDIR = (MKLDIR)/lib
\# ML
MLDIR
                                                  = $ (HOME) / local
                                                  = $(MLDIR)/include
MLINCDIR
MLLIBDIR
                                                  = $ (MLDIR) / lib
MLLIBS
                                                  =-lml\ -lamesos\ -ltrilinosss\ -lzoltan\ -lepetra\ -lteuchosremainder\ -lteuchosnum -lepetra\ -lteuchosnum 
# C compiler settings
CC
                                                  = mpicc -fopenmp
CFLAGS
                                                  = -lstdc++-lm
LDFLAGS
OPTFLAGS
                                                  = -03
# C++ compiler settings
CPP
                                                  = mpic++-fopenmp
CPPFLAGS
CPPLDFLAGS
CPPOPTFLAGS
                                                  = -O3
# Fortran compiler settings
F90
                                                  = mpif90 - fopenmp
F90FLAGS
F90LDFLAGS
                                                  = -lstdc++ -L\$(HOME)/local/lib -lopenblas
```

= -02

= -cpp

= mpif90 - fopenmp

F90OPTFLAGS

F90FPP

F90LINKER

 $\begin{array}{lll} \text{MAKE} & = & \text{make} \\ \text{AR} & = & \text{ar ruv} \\ \text{MV} & = & \text{mv} - \text{f} \\ \text{CP} & = & \text{cp} - \text{f} \\ \text{RM} & = & \text{rm} - \text{f} \\ \text{MKDIR} & = & \text{mkdir} - \text{p} \end{array}$ 

## 1.16.3.2 setup.sh の実行

編集が完了したら、setup.sh を実行します。

### 1.16.3.3 make の実行

make を実行します。

\$ make

## 1.16.3.4 make install の実行

make が完了したら、make install を実行し Makefile.conf で指定したディレクトリへインストールします。この例では \$(HOME)/FrontISTR/bin になります。

\$ make install

### 1.16.3.5 動作確認

本ソフトウェアに同梱されているチュートリアルを実行して、動作を確認します。

\$ cd \$HOME/work/FrontISTR/tutorial

 $d cd 01_elastic_hinge$ 

\$ \$HOME/FrontISTR/bin/fistr1

Step control not defined! Using default step=1

fstr\_setup: OK

Start visualize PSF 1 at timestep 0

loading step= 1

 $sub\_step=~1\,,\qquad current\_time=~0.0000E+00_{\coloredge 33}\,time\_inc=~0.1000E+01_{\coloredge 34}\,time\_inc=~0.1000E+01_{\coloredge 34}\,time\_inc=~0.1000E+01_{\colo$ 

```
loading_factor=
                   0.0000000
                               1.0000000
### 3x3 BLOCK CG, SSOR, 1
      1
          1.903375E+00
      2
          1.974378E+00
      3
          2.534627E+00
      4
          3.004045E+00
         3.202633E+00
      5
        3.203864E+00
. . .
解析が終了すると以下の様に画面上に表示されます。
   2966
         1.143085E-08
   2967
          1.078272E-08
   2968
         1.004759E-08
   2969
          9.372882E-09
### Relative residual = 9.39169E-09
### summary of linear solver
      2969 iterations
                          9.391687E-09
    set-up time
                   :
                          4.108060E-01
    solver time
                         6.506822E+01
    solver/comm time :
                         4.342469E-01
    solver/matvec
                         1.923199E+01
    solver/precond
                         2.688405E+01
                  :
    solver/1 iter
                   :
                          2.191587E-02
    work ratio (%)
                         9.933263E+01
 Start visualize PSF 1 at timestep 1
### FSTR_SOLVE_NLGEOM FINISHED!
   TOTAL TIME (sec) :
                          74.93
           pre (sec) :
                           1.86
         solve (sec) :
                          73.07
```

FrontISTR Completed !!

# 1.17 参考 Windows10 へのインストール手順例 (Makefile.conf)

Windows10 上へ、本ソフトウェアとそれに必要な外部ライブラリの構築手順の例を示します。他の環境へのインストールの参考にしてください。

また、各ライブラリの詳細な構築方法は、それぞれのドキュメントを参考にしてください。

#### 1.17.1 準備

最初に本ソフトウェアをコンパイルするのに必要なツールやパッケージをインストールしてください。

## 1.17.1.1 開発環境の準備

はじめに開発環境をインストールします。使用する開発環境は MSYS2 です。

https://www.msys2.org/

下記 URL から 64 ビット版のインストーラ msys $2-x86\_64-xxxxxxxxx$ .exe(xxxxxxxx はバージョン番号) をダウンロードしインストールします。

## 1.17.1.2 パッケージのインストール

インストールが完了したら MSYS2 MinGW 64-bit と書かれたコマンドプロンプトを立ち上げ、コンパイルに必要なパッケージをインストールします。

gcc/g++/gfortran が正しくインストールされているか確認してください。

```
(MINGW64) which gcc g++ gfortran /mingw64/bin/gcc \\/mingw64/bin/g++ \\/mingw64/bin/gfortran
```

## 1.17.2 ライブラリのインストール

本ソフトウェアに必要なライブラリをインストールします。作業ディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Work、インストール先のディレクトリはSHOME/Workのでは、

各ディレクトリを作成し、\$HOME/local/bin を PATH 環境変数に追加します。

(MINGW64) cd \$HOME

(MINGW64) mkdir work

(MINGW64) mkdir -p local/bin local/lib local/include

(MINGW64) export PATH=\$HOME/local/bin:\$PATH

## 1.17.2.1 MPI のインストール

この例では、MPIとして Microsoft 社の MPI を利用します。

下記 URL からランタイム (msmpisetup.exe) と SDK(msmpisdk.msi) がダウンロードできます。

Download Microsoft MPI v10.0

### 1.17.2.1.1 .a ライブラリの作成

インストールしたライブラリを MinGW-w64 の gcc や gfortran でリンクできるように変更を加えます。

インストールした .dll から .a を生成します。

(MINGW64) cd \$HOME/local/lib

(MINGW64) gendef /c/Windows/System32/msmpi.dll

(MINGW64) dlltool -d msmpi.def -l libmsmpi.a -D /c/Windows/System32/msmpi.dll

(MINGW64) ls

libmsmpi.a msmpi.def

## 1.17.2.1.2 ヘッダファイルの修正

次にヘッダファイルをコピーします。

(MINGW64) cd \$HOME/local/include

(MINGW64) cp  $/c/Program \setminus Files \setminus (x86 \setminus) / Microsoft \setminus SDKs/MPI/Include /*.h .$ 

(MINGW64) cp  $/c/Program \ Files \ \ (x86)/Microsoft \ SDKs/MPI/Include/x64/*.h .$ 

(MINGW64) ls

mpi.h mpif.h mpifptr.h mpio.h mspms.h pmidbg.h

## 1.17.2.2 ダウンロード

その他のソフトウェアをダウンロードし、作業ディレクトリ\$HOME/work へ保存します。

ソフトウェア名 ダウンロード先

ソフトウェア名	ダウンロード先
FrontISTR_V50.tar.gz	https://www.frontistr.com/
${\it OpenBLAS-0.2.20.tar.gz}$	http://www.openblas.net/
metis-5.1.0.tar.gz	http://glaros.dtc.umn.edu/gkhome/metis/metis/download
scalapack-2.0.2.tgz	http://www.netlib.org/scalapack/
$MUMPS\_5.1.2.tar.gz$	http://mumps.enseeiht.fr/
trilinos-12.14.1-Source.tar.bz 2	$\rm https://trilinos.org/download/$

# 1.17.2.3 REVOCAP\_Refiner のコンパイル

(MINGW64) cd \$HOME/work

(MINGW64) tar xvf REVOCAP\_Refiner-1.1.04.tar.gz

(MINGW64) cd REVOCAP\_Refiner-1.1.04

(MINGW64) make

(MINGW64) cp  $lib/x86\_64-linux/libRcapRefiner.a $HOME/local/lib$ 

(MINGW64) cp Refiner/rcapRefiner.h \$HOME/local/include

## 1.17.2.4 OpenBLAS のインストール

OpenBLAS は MSYS2 から提供されるバイナリパッケージを利用します。

(MINGW64) pacman -S mingw-w64-x86\_64-openblas

### 1.17.2.5 METIS のコンパイル

(MINGW64) cd \$HOME/work

(MINGW64) tar xvf metis -5.1.0.tar.gz

(MINGW64) cd metis -5.1.0

MinGW-w64 に合わせるため、以下のファイルを一部修正します。

- Makefile
- GKlib/getopt.c

% vim Makefile

60行目の

cd \$(BUILDDIR) && cmake \$(CURDIR) \$(CONFIG\_FLAGS)

を

cd \$(BUILDDIR) && cmake -G "MSYS Makefiles" \$(CURDIR) \$(CONFIG\_FLAGS)

に変更

```
(MINGW64) vim GKlib/gk_arch.h
44行目の
  #include <sys/resource.h>
を削除
(MINGW64) vim GKlib/gk_getopt.h
54行目からの
/* Function prototypes */
extern int gk_getopt(int __argc, char **_argv, char *__shortopts);
extern int gk_getopt_long(int __argc, char **__argv, char *__shortopts,
              struct gk_option *__longopts, int *__longind);
extern int gk_getopt_long_only (int __argc, char **_argv,
              char *__shortopts, struct gk_option *__longopts, int *__longind);
を削除。
(MINGW64) make config prefix=$HOME/local cc=gcc openmp=1
(MINGW64) make
(MINGW64) make install
1.17.2.6 ScaLAPACK のコンパイル
(MINGW64) cd $HOME/work
(MINGW64) tar xvf scalapack -2.0.2.tgz
(MINGW64) cd scalapack -2.0.2
サンプルの SLmake.inc.example を SLmake.inc としてコピーし、環境に合わせて編集します。
(MINGW64) cp SLmake.inc.example SLmake.inc
(MINGW64) vi SLmake.inc
#
#
  The fortran and C compilers, loaders, and their flags
#
FC
              = gfortran -fno-range-check
CC
              = gcc
NOOPT
              = -00
FCFLAGS
              = -O3 -I\$ (HOME) / local / include
CCFLAGS
              = -O3 - I\$ (HOME) / local / include
              = \$(FC)
FCLOADER.
              = \$(CC)
CCLOADER
              = $(FCFLAGS) -L$(HOME)/local/lib -lmsmpi
FCLOADFLAGS
              = (CCFLAGS) -L(HOME)/local/lib -lmsmpi
CCLOADFLAGS
```

```
#
#
  BLAS, LAPACK (and possibly other) libraries needed for linking test programs
#
BLASLIB
             = -lopenblas
LAPACKLIB
             = -lopenblas
LIBS
             = $(LAPACKLIB) $(BLASLIB)
編集が完了したら make し、完成したライブラリをコピーします。
(MINGW64) make
(MINGW64) cp libscalapack.a $HOME/local/lib
コンパイル終了時にエラーが表示されますが無視して構いません。
1.17.2.7 MUMPS のコンパイル
(MINGW64) cd $HOME/work
(MINGW64) tar xvf MUMPS_5.1.2.tar.gz
(MINGW64) cd MUMPS 5.1.2
(MINGW64) cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
コピーした Makefile.incの以下の部分を書き換えます。
(MINGW64) vi Makefile.inc
(MINGW64) cp Make.inc/Makefile.inc.generic Makefile.inc
(MINGW64) vi Makefile.inc
LMETISDIR = \frac{(HOME)}{local}
         = -I$ (LMETISDIR) / include
IMETIS
LMETIS
         = -L\$(LMETISDIR)/lib -lmetis
ORDERINGSF = -Dmetis -Dpord
CC
       = gcc
FC
       = gfortran -fno-range-check
FL
        = gfortran
LAPACK = -lopenblas
```

SCALAP = -L\$(HOME)/local/lib -lscalapack

INCPAR = -I\$ (HOME) / local / include

LIBPAR = \$(SCALAP) \$(LAPACK) - L\$(HOME) / local / lib - lmsmpi

```
LIBBLAS = -lopenblas
LIBOTHERS = -lpthread
OPTF
         = -O -fopenmp
OPTC
         = -O -I. -fopenmp
OPTL
         = -O -fopenmp
書き換えが完了したら保存し make します。
(MINGW64) make
(MINGW64) cp lib/*.a $HOME/local/lib
(MINGW64) cp include /*.h $HOME/local/include
1.17.2.8 Trilinos ML のコンパイル
(MINGW64) cd $HOME/work
(MINGW64) tar xvf trilinos -12.14.1-Source.tar.gz
(MINGW64) cd trilinos -12.14.1-Source
(MINGW64) mkdir build
(MINGW64) cmake -G "MSYS Makefiles" \
        -DCMAKE_INSTALL_PREFIX="$HOME/local" \
        -DCMAKE_CXX_FLAGS="-I$HOME/local/include" \
        -DCMAKE C FLAGS="-I$HOME/local/include" \
        -DBLAS_LIBRARY_NAMES="openblas" \
        -DLAPACK LIBRARY NAMES="openblas" \
        -DMPI_USE_COMPILER_WRAPPERS=OFF \
        -DMPI C HEADER DIR="$HOME/local/include" \
        -DMPI CXX HEADER DIR="$HOME/local/include" \
        -DTPL ENABLE MP⊨ON \
        –DTrilinos ENABLE ML=ON \setminus
        -DTrilinos\_ENABLE\_Zoltan=\!\!ON \setminus
        -DTrilinos_ENABLE_ALL_OPTIONAL_PACKAGES=OFF \
(MINGW64) make
(MINGW64) make install
1.17.3 FrontISTR のコンパイル
上記ライブラリのコンパイルが済んだら FrontISTR をコンパイルします。
(MINGW64) cd $HOME/work
(MINGW64) tar xvf FrontISTR_V50.tar.gz
                                         60
```

### 1.17.3.1 Makefile.conf の編集

```
雛形をコピーして、環境に合わせた内容に編集します。この例では、以下の様に編集します。
(MINGW64) cp Makefile.conf.org Makefile.conf
(MINGW64) vi Makefile.conf
#
                                           #
#
     Setup Configulation File for FrontISTR
                                           #
#
# MPI
MPIDIR
             = \$(HOME) / local
             = "/c/Program\ Files/Microsoft\ MPI/Bin/"
MPIBINDIR
MPILIBDIR
             = $(MPIDIR)/lib
MPIINCDIR
             = $(MPIDIR)/include
MPILIBS
             = -lmsmpi
# for install option only
PREFIX
             = $(HOME)/FrontISTR
             = $(PREFIX)/bin
BINDIR
             = $(PREFIX)/lib
LIBDIR
INCLUDEDIR
             = $(PREFIX)/include
# Metis
METISDIR
            = \$(HOME)/local
METISLIBDIR
             = $(METISDIR)/lib
METISINCDIR
             = $(METISDIR)/include
HECMW_METIS_VER= 5
# ParMetis
PARMETISDIR
             = \$(HOME)/local
PARMETISLIBDIR = (PARMETISDIR) / lib
PARMETISINCDIR = $(PARMETISDIR)/include
# Refiner
REFINERDIR
             = \$(HOME)/local
REFINERINCDIR = \$(REFINERDIR) / include
```

REFINERLIBDIR = (REFINERDIR) / lib

```
# Coupler
```

REVOCAPDIR  $= \frac{(HOME)}{local}$ 

REVOCAPINCDIR = \$(REVOCAPDIR) / include

REVOCAPLIBDIR = (REVOCAPDIR) / lib

## # MUMPS

 $\begin{array}{ll} \text{MUMPSDIR} & = \$ \left( \text{HOME} \right) / \log a \, l \end{array}$ 

 $\label{eq:mumpsincdim} \text{MUMPSDIR}) / \, \text{include}$ 

 $\begin{array}{ll} \text{MUMPSLIBDIR} & = \$ \left( \text{MUMPSDIR} \right) / 1 \text{i b} \end{array}$ 

## # MKL PARDISO

MKLDIR = (HOME) /

 $\label{eq:mkldir} \operatorname{MKLINCDIR} \ = \ \$ \left( \operatorname{MKLDIR} \right) / \operatorname{include}$ 

MKLLIBDIR = (MKLDIR)/lib

## # ML

 $MLDIR \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \$ \hspace{1cm} (HOME) \hspace{1cm} / \hspace{1cm} l \hspace{1cm} o \hspace{1cm} c \hspace{1cm} a \hspace{1cm} l \hspace{1cm}$ 

 $\begin{array}{ll} \text{MLINCDIR} & = \$(\text{MLDIR})/\operatorname{include} \end{array}$ 

MLLIBDIR = (MLDIR)/lib

# # C compiler settings

CC = gcc -fopenmp CFLAGS =  $-D_WINDOWS$ 

LDFLAGS = -lstdc++-lm

OPTFLAGS = -O3

## # C++ compiler settings

 $\begin{array}{lll} \text{CPP} & = & \text{g++} & -\text{fopenmp} \\ \text{CPPFLAGS} & = & -\text{D} & \text{WINDOWS} \end{array}$ 

CPPLDFLAGS = CPPOPTFLAGS = -O3

## # Fortran compiler settings

F90 = gfortran -fopenmp -fno-range-check

F90FLAGS =

F90LDFLAGS  $= -1 \operatorname{stdc} + -1 \operatorname{openblas}$ 

F90OPTFLAGS = -O2F90FPP = -cpp

F90LINKER = gfortran -fopenmp

MAKE = make

 $\begin{array}{lll} \text{AR} & = \text{ ar ruv} \\ \text{MV} & = \text{ mv } - \text{f} \\ \text{CP} & = \text{ cp } - \text{f} \\ \text{RM} & = \text{ rm } - \text{f} \\ \text{MKDIR} & = \text{ mkdir } - \text{p} \end{array}$ 

## 1.17.3.2 setup.sh の実行

編集が完了したら、setup.sh を実行します。

## 1.17.3.3 make の実行

make を実行します。

(MINGW64) make

### 1.17.3.4 make install の実行

make が完了したら、make install を実行し Makefile.conf で指定したディレクトリへインストールします。この例では \$(HOME)/FrontISTR/bin です。

(MINGW64) make install

### 3x3 BLOCK CG, SSOR, 1

### 1.17.3.5 動作確認

本ソフトウェアに同梱されているチュートリアルを実行して、動作を確認します。

```
(MINGW64) cd $HOME/work/FrontISTR/tutorial
(MINGW64) cd 01_elastic_hinge
(MINGW64$) $HOME/FrontISTR/bin/fistr1
Step control not defined! Using default step=1
fstr_setup: OK
Start visualize PSF 1 at timestep 0

loading step= 1
sub_step= 1, current_time= 0.0000E+00, time_inc= 0.1000E+01
loading_factor= 0.0000000 1.0000000
```

```
1 1.903375E+00
```

- 3 2.534627E+00
- 4 3.004045E+00
- 5 3.202633E+00
- 6 3.203864E+00

. . .

解析が終了すると以下の様に画面上に表示されます。

. .

2966 1.143085E-08

2967 1.078272E-08

 $2968 \qquad 1.004759 E{-}08$ 

2969 9.372882E-09

### Relative residual = 9.39169E-09

### summary of linear solver

2969 iterations 9.391687E-09set-up time : 4.108060E-01solver time 6.506822E+01solver/comm time : 4.342469E-01solver/matvec 1.923199E+01solver/precond : 2.688405E+01solver/1 iter 2.191587E-02: work ratio (%) : 9.933263E+01

Start visualize PSF 1 at timestep 1 ### FSTR\_SOLVE\_NLGEOM FINISHED!

\_\_\_\_\_

TOTAL TIME (sec): 74.93

pre (sec) : 1.86 solve (sec) : 73.07

FrontISTR Completed !!

## 1.17.3.6 補足

 ${
m Min GW}$  のインストールされていない環境で実行するには、 ${
m Front ISTR}$  fistr1 .exe と同じディレクトリに以下のファイルをコピーします。

<sup>2 1.974378</sup>E+00

- libwinpthread-1.dll
- $\bullet$  libgfortran-3.dll
- $libgcc\_s\_seh-1.dll$
- $\bullet$  libgomp-1.dll
- libstdc++-6.dll
- $\bullet \ \ lib quad math-0.dll$

# 通常は、

 $C\!:\! \backslash \, msys64 \backslash mingw64 \backslash \, bin$ 

の下にありますので、バイナリを実行するコンピュータにコピーします。

また、Microsoft MPI のランタイム MSMpiSetup.exe も実行するコンピュータにインストールします。