Partikelsimulation

Oliver Heidmann & Benjamin Warnke

Arbeitsbereich Wissenschaftliches Rechnen Fachbereich Informatik Fakultät für Mathematik, Informatik und Naturwissenschaften Universität Hamburg

2017-01-12





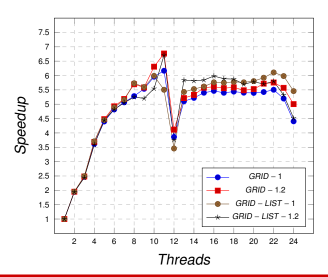
- 1 Parallelisierung(Linked-Cells)
 - Open MP
- 2 Laufzeitverhalten
 - Nachbarschafts-Listen
 - Linked-Cells
 - Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen
- 3 Autotuneing
 - Gleichverteilte Eingabe
 - Nicht Gleichverteilte Eingabe
- 4 Literatur

Parallelisierung(Linked-Cells)

- Parallelisierung(Linked-Cells)
 - Open MP
- - Nachbarschafts-Listen
 - Linked-Cells
 - Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen
- Autotuneing
 - Gleichverteilte Eingabe
 - Nicht Gleichverteilte Eingabe

Open MP

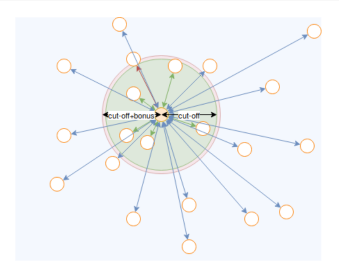
Laufzeitmessungen



- Parallelisierung(Linked-Cells)
 - Open MP
- 2 Laufzeitverhalten
 - Nachbarschafts-Listen
 - Linked-Cells
 - Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen
- Autotuneing
 - Gleichverteilte Eingabe
 - Nicht Gleichverteilte Eingabe

Nachbarschafts-Listen

Nachbarschafts-Listen



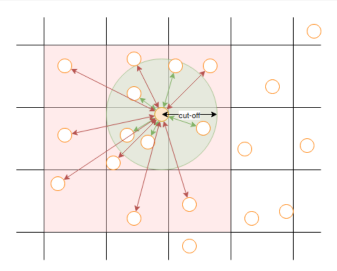
Nachbarschafts-Listen

Nachbarschafts-Listen

- Aufbau (global) $O(n^2)$
- Iteration $O(n \cdot ())$

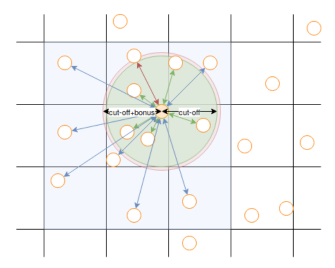
Linked-Cells

Linked-Cells



Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen

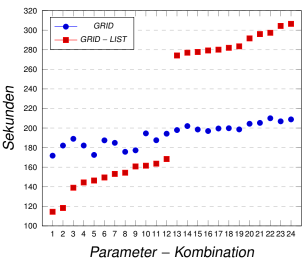
Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen



- Parallelisierung(Linked-Cells)
 - Open MP
- - Nachbarschafts-Listen
 - Linked-Cells
 - Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen
- 3 Autotuneing
 - Gleichverteilte Eingabe
 - Nicht Gleichverteilte Eingabe

Gleichverteilte Eingabe

Laufzeitmessungen



Gleichverteilte Eingabe

Resultierende Entscheidung

- $\mathbf{c} \rightarrow \text{cut-off-radius}$
- f → cut-off-radius-factor
- s → start-speed

$$2 \cdot s < c \cdot (f-1)-1$$

- true → GRID-LIST
- false → GRID

000

Nicht Gleichverteilte Eingabe

TODO

- Parallelisierung(Linked-Cells)
 - Open MP
- - Nachbarschafts-Listen
 - Linked-Cells
 - Linked-Cells + Nachbarschafts-Listen
- Autotuneing
 - Gleichverteilte Eingabe
 - Nicht Gleichverteilte Eingabe
- 4 Literatur

Literatur

- M-Griebel, S. Knapek, G. Zumbuschm, A. Caglar: Numerische Simulation in der Moleküldynamic. Springer, 2003
- D.C Rapaport: The Art of Molecular Dynamics Simulation -2nd edition, Cambridge University Press, 2004