FDPSの概要説明

行方大輔

2017/03/08 AICS/FOCUS/RIST 共催 FDPS 講習会

理化学研究所 計算科学研究機構 粒子系シミュレータ開発チーム エクサスケールコンピューティング開発プロジェクト コデザインチーム

FDPSとは

- Framework for Developing Particle Simulator
- 大規模並列粒子シミュレーションコードの開発 を支援するフレームワーク
- · 重力N体、SPH、分子動力学、粉体、etc.
- ・支配方程式

$$\frac{d\vec{u}_i}{dt} = \vec{g}\left(\sum_{j}^{N} \vec{f}(\vec{u}_j, \vec{u}_j), \vec{u}_i\right)$$

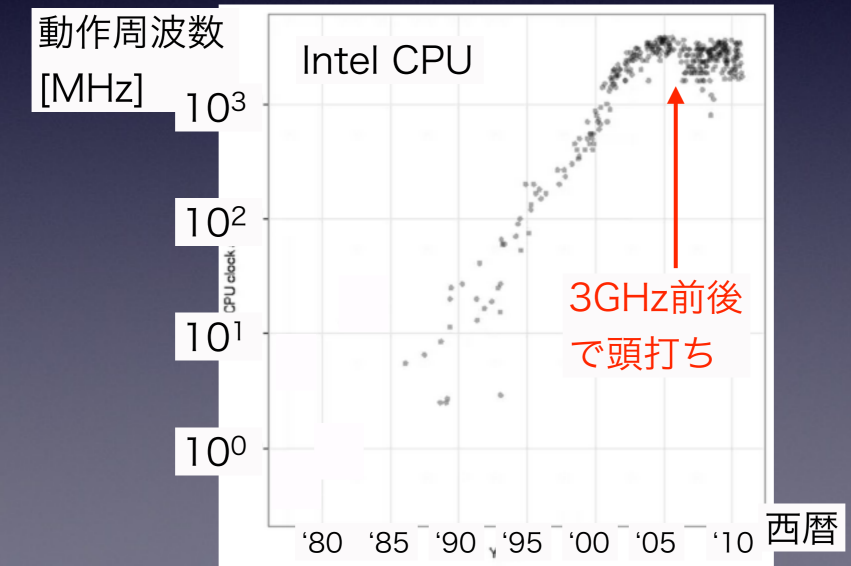
粒子データのベクトル

粒子の持つ物理量をその導 関数に変換する関数 粒子間相互作用を表す関数

大規模並列粒子

シミュレーションの必要性

- ・大粒子数で積分時間の長いシミュレーション
- ・逐次計算の速度はもう速くならない



大規模並列

粒子シミュレーションの困難

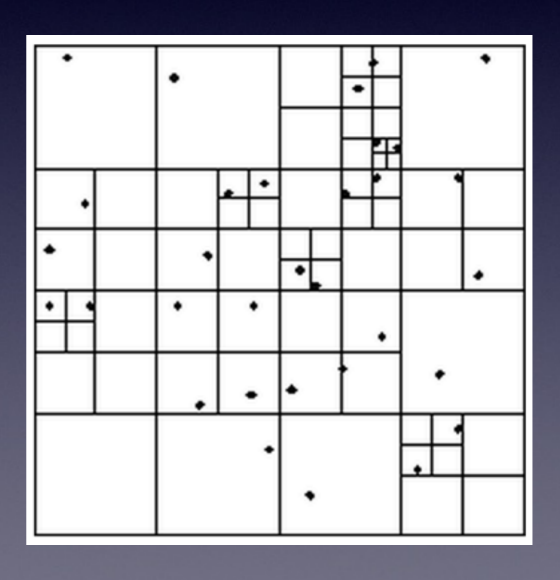
- ・分散メモリ環境での並列化
 - ・計算領域の分割と粒子データの交換
 - ・相互作用計算のための粒子データの交換
- ・共有メモリ環境での並列化
 - ・ツリー構造のマルチウォーク
 - ・相互作用計算の負荷分散
- ・1コア内での並列化
 - ・SIMD演算器の有効利用

実は並列でなくても、、、

- ・キャッシュメモリの有効利用
- ・ツリー構造の構築

$$rac{dec{u}_i}{dt} = ec{g}\left(\sum_j^N ec{f}(ec{u}_i, ec{u}_j), ec{u}_i
ight)$$

高速にNを小さい数に 減らす方法

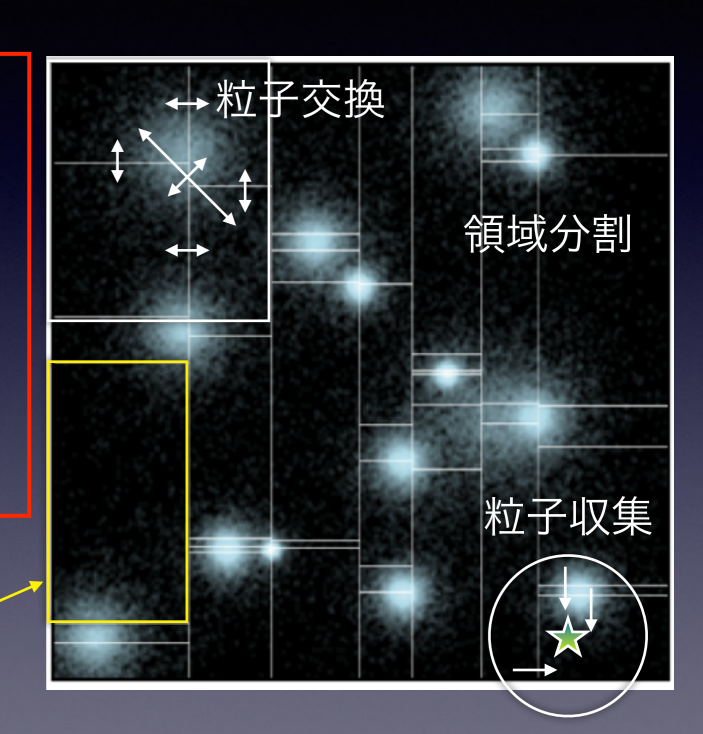


粒子シミュレーションの手順

FDPS

- ・計算領域の分割
- ・粒子データの交換
- ・相互作用計算のための 粒子データの収集
- ・実際の相互作用の計算
- ・粒子の軌道積分

1つのプロセスが, 担当する領域



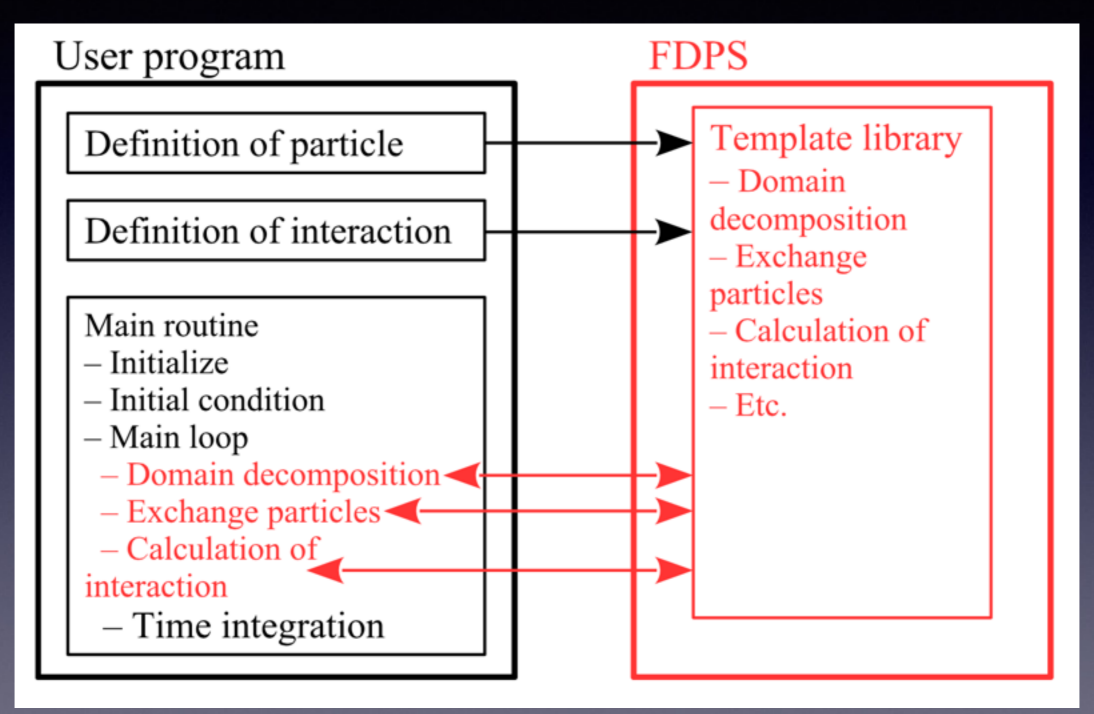
FDPSの実装方針(1)

- ・内部実装の言語としてC++を選択
 - ・高い自由度
 - ・粒子データの定義に**クラス**を利用
 - ・相互作用の定義に<u>関数ポインタ</u>・<u>関数オブジェクト</u>を利用
 - ・高い性能
 - ・上のクラス・関数ポインタ・関数オブジェクトを受け取る ために**テンプレートクラス**を利用
 - コンパイル時に静的にコード生成するため

FDPSの実装方針(2)

- · 並列化
 - · 分散メモリ環境(ノード間): MPI
 - ・共有メモリ環境(ノード内):OpenMP ^{或いは} GPU

FDPSの基本設計



Fortranからの使い方

スクリプト gen_ftn_if.py によって生成

FDPS_module.F90

Fortran版APIを提供

FDPS_ftn_if.cpp

FDPS_Manipulatorsへの インターフェースを提供

iso_c_binding

FDPS_Manipulators.cpp

FDPSオブジェクトを 生成・管理

f_main.F90 (user's code)

- ・ユーザ定義型を定義
- ・粒子間相互作用関数を定義
- ・粒子の時間積分、他

FullParticle型のポインタを取得 相互作用関数の関数ポインタを渡す

main.cpp

- Fortranインターフェース プログラムの初期化
- ・f_main()の呼び出し

ユーザ定義型を実装するのに使用

FDPS_vector.F90

ベクトル型を定義

FDPS matrix.F90

対称行列型を定義

FDPS_super_particle.F90

超粒子型を定義

その他のファイル

その他の派生データ型 を定義

FDPSから提供される (src/fortran_interface/modules に存在)

サンプルコード(N体)

粒子型の定義 (Fortranのクラス)

粒子間の相互作用の定義 (Fortranのサブルーチン)

FDPSモジュールをインクルード

メインルーチン(メイン関数)の実装

大規模並列N体コードが 200行程度で書ける!

```
oduleuser defined types
  usefdps vector
  usefdps_super_particle
  type,public,bind(c)::full_particle!$fdpsFP,EM,EPJ,Force
      !$fdpscopvFromForcefull_particle(pot.pot)(acc.acc)
      !$fdpscopyFromFPfull_particle_id_id)(mass,mass)(eps,eps)(p
!$fdpsclearid=keep,mass=keep,eps=keep,pos=keep,vel=keep
                                                id,id)(mass,mass)(eps,eps)(pos,pos)
      integer(kind=c long long):
      real(kind=c_double)mass
      real(kind=c double)::ep
      type(fdps f64vec)::por
                                  $fdpsposition
      type(fdps_f64vec):
      real(kind=c doub)
 type(fdps_f64vrc)::acc
endtypefull_partiale
            necalc_gravity_pp(ep_i,n_ip,ep_j,n_jp,f)bind(c)
         eger(c_int),intent(in),value::n_ip,n_jp
        pe(full particle).dimension(n ip).intent(in)::ep
       type(full_particle),dimension(n_jp),intent(in)::ep_
      type(full particle),dimension(n ip),intent(inout)::
      integer(c_int)::i,j
real(c_double)::eps2,poti,r3_inv,r_inv
      type(fdps_f64vec)::xi.ai.rii
          eps2=ep i(i)%eps*ep i(i)%eps
                       xi%x-ep i(i)%pos%x
               rij%z=xi%z-ep j(j)%pos%z
              + e p s 2
r_inv=1.0d0/sqrt(r3_inv)
              r3_inv=r_inv*r_inv
r_inv=r_inv*ep_j(j)%mass
               r3 inv=r3 inv*r inv
              ai%x=ai%x-r3_inv*rij%x
ai%y=ai%y-r3_inv*rij%y
               ai%z=ai%z-r3 inv*rii%z
           f(i)%pot=f(i)%pot+poti
          f(i)%acc=f(i)%acc+ai
  endsubroutinecalc gravity pp
  subroutinecalc_gravity_psp(ep_i,n_ip,ep_j,n_jp,f)bind(c)
      integer(c_int),intent(in),value::n_ip,n_jp
type(full_particle),dimension(n_ip),intent(in)::ep_i
type(fdps_spj_monopole),dimension(n_jp),intent(in)::ep_j
      type(full_particle),dimension(n_ip),intent(inout)::f
      real(c_double)::eps2,poti,r3_inv,r_inv
      type(fdps_f64vec)::xi,ai,ri
          eps2=ep_i(i)%eps*ep_i(i)%eps
          xi=ep i(i)%pos
          ai=0.0d0
          doi=1.n ip
               rij%x=xi%x-ep_j(j)%pos%x
               rij%y=xi%y-ep i(j)%pos%y
              rij%z=xi%z-ep_j(j)%pos%z
r3_inv=rij%x*rij%x&
                        + r i j % y
+ r i j % z
+ e p s 2
              r_inv=1.0d0/sqrt(r3_inv)
r3_inv=r_inv*r_inv
r_inv=r_inv*ep_j(j)%mass
              r3_inv=r3_inv*r_inv
ai%x=ai%x-r3_inv*rij%x
               ai%v=ai%v-r3 inv*rii%v
               ai%z=ai%z-r3_inv*rij%z
              poti=poti-r inv
          f(i)%acc=f(i)%acc+ai
 endsubroutinecalc gravity psp
ndmoduleuser defined types
```

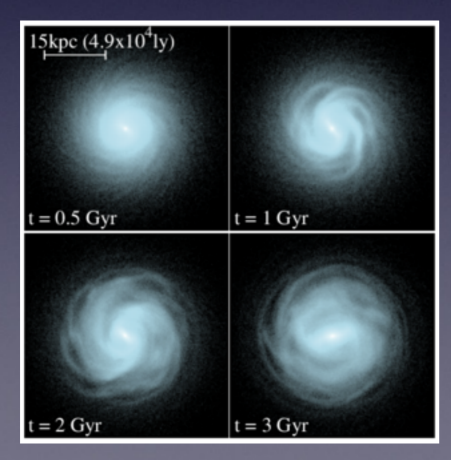
```
doubleprecision.parameter::time_end=10.0d0
           doubleprecision,parameter::dt=1.0d0/128.0d0
           integer::i.i.k.ierr
          integer::psys_num,dinfo_num,tree_num
character(len=64)::tree_type
           doubleprecision::time_sys=0.0d0
           type(fdps controller)::fdps ctrl
          callfdps_ctrl%PS_Initialize()
callfdps_ctrl%create_dinfo(dinfo_num)
           callfdps_ctrl%init_dinfo(dinfo_num)
           callfdps ctrl%create psys(psys num, 'full particle')
           callfdps_ctrl%init_psys(psys_num)
tree_type="Long,full_particle,full_particle,full_particle,Monopole"
           callfdps_ctrl%create_tree(tree_num,tree_type)
           callfdps_ctrl%init_tree(tree_num,0)
           callread IC(fdps ctrl.psvs num)
           callcalc_gravity(fdps_ctrl,psys_num,dinfo_num,tree_num)
               callkick(fdps\_ctrl,psys\_num,0.5d0^{\star}dt)
               time sys=time sys+dt
               calldrift(fdps_ctrl,psys_num,dt)
               callcalc gravity(fdps ctrl.psys num.dinfo num.tree num)
               callkick(fdps_ctrl,psys_num,0.5d0*dt)
 28
29
30
31
               if(time sys>=time end)exit
          callfdps_ctrl%PS_Finalize()
 33
34
       subroutinecalc_gravity(fdps_ctrl,psys_num,dinfo_num,tree_num)
           useuser defined types
           type(fdps_controller).intent(IN)::fdps_ctrl
           integer,intent(IN)::psys_num,dinfo_num,tree_num
           type(c funptr)::pfunc ep ep.pfunc ep sp
           callfdps ctrl%exchange particle(psys num.dinfo num)
          pfunc_ep_sp=c_funloc(calc_gravity_pp)
pfunc_ep_sp=c_funloc(calc_gravity_psp)
           callfdps_ctrl%calc_force_all_and_write_back(tree_num,&
                                                                       pfunc_ep_ep,&
                                                                       pfunc_ep_sp,&
                                                                       psys_num,&
                                                                        dinfo_num)
       endsubroutinecalc_gravity
       subroutinekick(fdps_ctrl,psys_num,dt)
          usefdps vector
           usefdps_module
           useuser defined types
           type(fdps_controller),intent(IN)::fdps_ctrl
           integer,intent(IN)::psys_num
           doubleprecision,intent(IN)::dt
           type(full particle), dimension(:), pointer::ptcl
          nptcl_loc=fdps_ctrl%get_nptcl_loc(psys_num)
callfdps_ctrl%get_psys_fptr(psys_num,ptcl)
              ptcl(i)%vel=ptcl(i)%vel+ptcl(i)%acc*dt
 65
66
67
68
           enddo
       endsubroutinekick
       subroutinedrift(fdps_ctrl,psys_num,dt)
           usefdps module
           useuser_defined_types
           implicitnone
           type(fdps_controller),intent(IN)::fdps_ctrl
           integer.intent(IN)::psvs_num
           doubleprecision.intent(IN)::dt
           integer::i,nptcl loc
           type(full_particle),dimension(:),pointer::ptcl
           nptcl_loc=fdps_ctrl%get_nptcl_loc(psys_num)
           callfdps_ctrl%get_psys_fptr(psys_num,ptcl)
           doi=1,nptcl_loc
              ptcl(i)%pos=ptcl(i)%pos+ptcl(i)%vel*dt
           nullify(ptcl)
 86
87
       subroutineread_IC(fdps_ctrl,psys_num)
           usefdps module
           useuser_defined_types
           implicitnone
           type(fdps_controller),intent(IN)::fdps_ctrl
           integer,intent(IN)::psys_num
          character(len=16),parameter::root_dir="input_data"
character(len=16),parameter::file_prefix="proc"
 95
96
97
98
99
          integer::i,myrank,nptcl_loc
character(len=64)::fname,proc_num
           tyne(full_narticle) dimension(:) nointer::ntcl
           myrank=fdps_ctrl%get_rank()
           write(proc num,"(i5.5)")myrank
           fname=trim(root_dir)//"/"&
          //trim(file_prefix)//proc_num//".dat"
open(unit=9,file=trim(fname),action='read',form='unformatted',&
102
103
                 access='stream',status='old')
104
105
106
107
               callfdps ctrl%set nptcl loc(psys num,nptcl loc)
               callfdps_ctrl%get_psys_fptr(psys_num,ptcl)
108
109
110
                   read(9)ptcl(i)%id,ptcl(i)%mass,ptcl(i)%eps,&
                            ptcl(i)%pos%x,ptcl(i)%pos%y,ptcl(i)%pos%z,&
                            ptcl(i)%vel%x,ptcl(i)%vel%y,ptcl(i)%vel%z
           close(unit=9)
           nullify(ptcl)
```

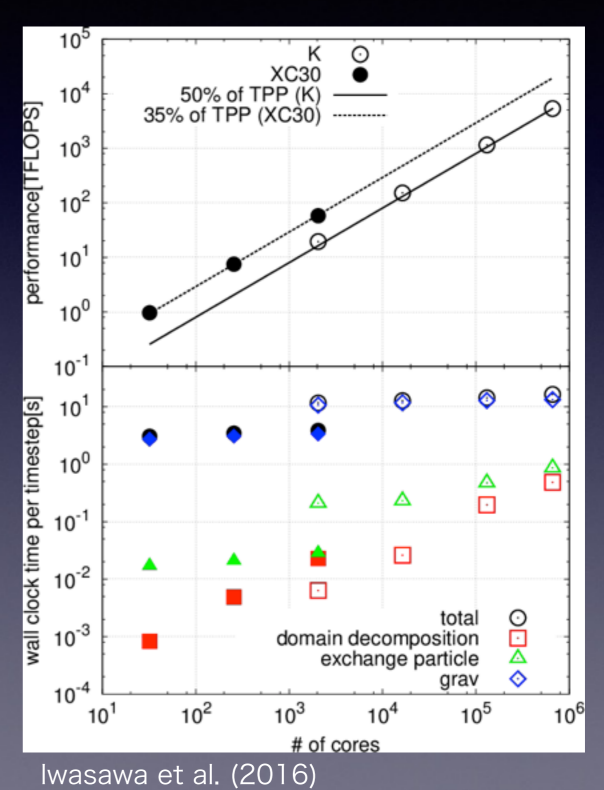
重要なポイント

- · ユーザーはMPIやOpenMPを考えなくてよい
- ・相互作用関数の実装について
 - · 2重ループ:複数の粒子に対する複数の粒子からの作用の計算
 - ・チューニングが必要(FDPSチームに相談可)
 - ・除算回数の最小化
 - ・SIMD演算器の有効利用

性能(N体)

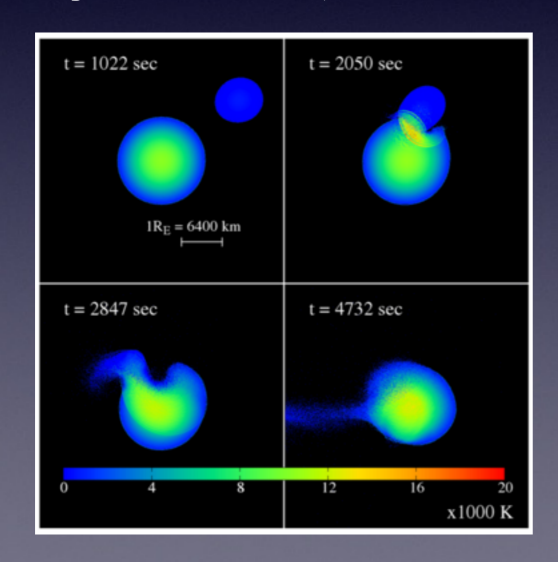
- · 円盤銀河
- · 粒子数: 2.7x10⁵/core
- · 精度: Θ=0.4 四重極
- ・京コンピュータ, XC30

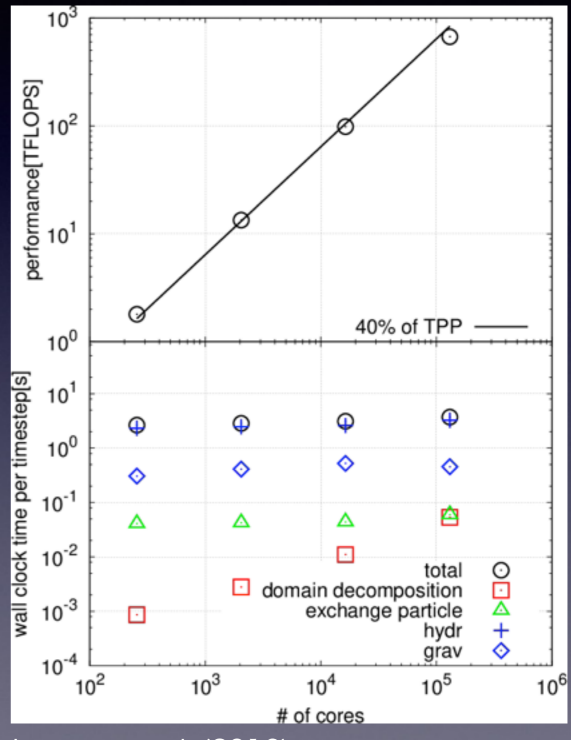




性能(SPH)

- ・巨大衝突シミュレーション
- · 粒子数: 2.0x10⁴/core
- · 京コンピュータ





Iwasawa et al. (2016)

まとめ

- ・FDPSは大規模並列粒子シミュレーションコード の開発を支援するフレームワーク
- ・FDPSのAPIを呼び出すだけで粒子シミュレーショ ンを並列化
- · N体コードを200行で記述
- · 京コンピュータで理論ピーク性能の40、50%の 性能を達成