pruavi b.cu a.fu a.cu 0.100 -0.4 -0.015 -0.075 -0.3 -0.010 -0.050 -0.2 -0.005 -0.025 -0.1 -0.000 -0.0 -0.000 -10 100 15 -5.0 -2.5 2.5 150 density 50 0.0 5.0 200 20 b.fu mu s 0.100 -8e-04 **-**0.0015 -0.075 -6e-04 **-**0.0010 -0.050 -4e-04 -0.0005 -0.025 -2e-04 -0.000 -0e+00 0.0000 2000 10 4000 15 20 -2000 1000 2000 3000 -1000 value