软件的安装

WIEN2k 软件是在 Linux 系统下安装、运行的第一原理计算软件,其编译、安装主要参考 WIEN2k_Users-Guide^[?] 的第 11 章 Installation and Dimensioning。

除了 Linux 操作系统,编译、安装环境建议如下,(以下括号中的版本号都是我当前使用的版本):

- csh 或 tcsh
- intel 编译器 (ifort / icc) (版本 13.0.0) + MKL 库函数
- 2017 版需要 intel 2015及更高版本的编译器和库函数
- *VASP-5.4.4需要 intel_composer_xe_2013_sp1.3.174及更高版本的编译器和库函数 否则编译文件 wave.f90 时会提示: "指针数组连续未声明":
 wave.F(669): error #8378: Pointer array is not contiguous unless it is declared CONTIGUOUS. [CPTWFP] WUP%CPTWFP=> W%CPTWFP(:,:,:,1)

为了支持 mpi 版本的 WIEN2k, 还需要如下支持:

- mpi 编译器 openmpi (版本 openmpi-1.8.4) 或 mpich (版本 mpich-3.1.4)
- fftw 库 (版本 fftw-3.3.4)

注意: 以下安装假定系统和环境设置的默认编译器和编译环境为 intel 编译器环境和 $mkl \not\equiv (\mathbb{D}^{\sim}/.bashrc$ 中的环境设置为):

- . /home/soft/intel/Compiler/11.0/083/bin/intel64/ifortvars intel64.sh
- . $/home/soft/intel/Compiler/11.0/083/bin/intel64/iccvars_intel64.sh$

export LD_LIBRARY_PATH=/home/soft/intel/mkl/10.1.2.024/lib/em64t/:\$LD_LIBRARY_PATH 或者如果直接安装了 INTEL 编译器完整版

1 openmpi 的安装:

```
tar -xvzf openmpi-1.8.4.tar.gz cd openmpi-1.8.4
./configure --prefix=<u>你的 MPI 安装目录</u> CC=icc CXX=icpc F77=ifort FC=ifort --enable-static make && make install 安装完毕后,新增 /.bashrc 中的环境变量设置:
################ OPENMP ##############
export PATH=<u>你的 MPI 安装目录/bin:$PATH</u>
```

注意: 如果安装 mpich, 操作完全类似

注意: 查看有关 mpi 本身指向的编译器等信息的命令 mpiexec -info MPI 编译器封装的编译器查看命令: mpif90 -version/-v 两个命令略有区别

2 fftw 的安装:

- 一般地, Intel 的 MKL 自带了 FFTW 的库函数,其中
- 头文件位于 \$MKLROOT/include/fftw
- 静态 fortran 库函数位于 \$MKLROOT/interfaces/fftw3xf/libfftw3xf intel.a
- 静态 c 库函数位于 \$MKLROOT/interfaces/fftw3xc/libfftw3xc_intel.a

注意: \$MKLROOT/include/fftw 的文件包括

fftw3.f fftw3_mkl.f fftw3_mkl.h fftw3-mpi_mkl.h fftw.h fftw_threads.h rfftw_mpi.h fftw3.h fftw3_mkl_f77.h fftw3-mpi.h fftw_f77.i fftw_mpi.h rfftw.h rfftw_threads.h 因此如果源代码包括 fftw3.f03 fftw3.h fftw3-mpi.f03 fftw3-mpi.h 等这样的文件

则必须安装 fftw 库函数

tar -xvzf fftw-3.3.4.tar.gz

cd fftw-3.3.4

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录</u> CC=icc MPICC=mpicc F77=ifort FC=ifort MPILIBS=-I<u>你的 MPI 安装目录</u>/include --enable-mpi --enable-float --enable-threads --enable-sse --enable-sse2

make && make install

如果要生成 fftw/fftw mpi 动态库,用如下的设置

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录 CC=icc CXX=icpc CFLAGS=-fPIC F77=ifort FC=ifort --enable-shared</u> 仅出现动态库

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录</u> CC=icc MPICC=mpicc F77=ifort FC=ifort MPILIBS=-I你的 MPI 安装目录/include --enable-mpi --enable-openmp --enable-shared

如果要生成包含fftw3f/fftw3f_mpi/_thread等动态库,用如下的设置

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录</u> CC=icc MPICC=mpicc F77=ifort FC=mpif90 MPILIBS=-I你的 MPI 安装目录/include --enable-mpi --enable-openmp --enable-shared --enable-float --enable-threads --enable-sse --enable-sse2

如果用gcc/gfortran编译器编译

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录 CC=gcc MPICC=mpicc F77=gfortran FC=mpif90 MPILIBS=-I你的 MPI 安装目录</u>/include --enable-mpi --enable-openmp --enable-shared --enable-float --enable-threads --enable-sse --enable-sse --enable-sse

如果用intelmpi 编译器编译

./configure --prefix=<u>你的 FFTW 安装目录 CC=icc F77=ifort MPICC=mpiicc MPILIBS=-I你的 MPI 安装目录/include --enable-shared --enable-static --enable-ssee --enable-sse2 --enable-avx2 --enable-fma --enable-threads --enable-openmp --enable-mpi --enable-float make -j2 && make install</u>

3 库函数检查的有关命令

nm

- -D 或-dynamic 显示动态符号。该任选项仅对于动态目标 (例如特定类型的共享库) 有意义
- -g 或-extern-only 仅显示外部符号
- -u 或-undefined-only 仅显示没有定义的符号 (那些外部符号)

ldd

ldd 命令用于判断某个可执行的 binary 文件含有什么动态函式库

- -d -data-relocs 执行符号重部署,并报告缺少的目标对象(只对 ELF 格式适用)
- -r -function-relocs 对目标对象和函数执行重新部署,并报告缺少的目标对象和函数 (只对 ELF 格式适用)

readelf

readelf 命令查看共享库的依赖库 (NEED) 和搜索名 (SONAME)

-d 查看动态库的真实名字

4 WIEN2k 的安装

选定安装目录 (没有则新建一个目录),将 WIN2k 安装文件包安放在该目录下。根据 WIEN2k_Users-Guide^[?] 的第 11 章 Installation and Dimensioning 说明,WIEN2k 的安装如下:

tar -xvf WIEN2k-version.tar

gunzip *.gz

./expand lapw

建议:新增~/.bashrc的环境变量设置:

MKLPATH = 你的 INTEL MKL 库目录

接下来的编译安装主要通过脚本 siteconfig lapw 完成,其中涉及的最重要的编译参数设置如下:

FOPT = -FR -mp1 -w -prec_div -pc80 -pad -ip -DINTEL_VML -traceback -assume buffered_io -DFFTW3 -I你的 FFTW 安装目录/include

LDFLAGS = (FOPT) - LMKLPATH - pthread

R_LIBS = -lfftw3 -lmkl_lapack95_lp64 -lmkl_intel_lp64 -lmkl_intel_thread -lmkl_core -openmp -L你的 FFTW 安装目录/lib -lpthread

特别地, ★ 对 LAPW0 的 mpi 并行:

注意: 如果是用 mpich, 将 RP LIBS 中的选项

\$MKLPATH/libmkl_blacs_openmpi_lp64.a 替换为

\$MKLPATH/libmkl blacs intelmpi lp64.a

或者,将 RP LIBS 中的 RP LIBS 选项设置为

RP_LIBS = -lfftw3_mpi -lmkl_scalapack_lp64 -lmkl_sequential -lmkl_blacs_intelmpi_lp64 \$MKLPATH/libmkl_blas95_lp64.a -L你的 MPICH 安装目录/lib -lmpich -lmpichf90 \$(R_LIBS)

5 安装后环境设置

安装后的环境配置主要通过脚本 userconfig_lapw 完成,我自己选择的文本编辑器是 vim(默认的是emacs),其余的都选用默认值。

完成环境配置后,如有必要,还可以通过编辑~/.bashrc 修改有关参数:

注意: 如选用 mpi 并行版本, 建议对 / .bashrc 作下列修改

• 注释以下这行:

#ulimit -s unlimited

• 修改 parallel_options setenv WIEN_MPIRUN "mpirun -machinefile _HOSTS_ -np _NP_ _EXEC_"

6 配置 web 界面

用 root 用户打开 apache 服务 service apache2 start 在普通用户下执行 w2web 将打开 WIEN2k 默认的 7890 端口作为 WIEN2k 的 web 界面

7 .machines 文件的编写

.machines 文件指定了并行计算所使用的计算资源,因此需要平衡计算资源的负载平衡。.machines 文件中每一项详细说明参见 WIEN2k_Users-Guide^[?] 的第 5 章之 5.5 Running programs in parallel mode。根据.machines 文件不同决定进行 k-point 或 mpi 并行计算:

k-point 并行的.machines: granularity:1

1:node31:1 # 格式: 1: 指定节点名:1 (k-point 并行方式)

1:node31:1

1:node32:1

1:node32:1

lapw0:node31:2 node32:2 # 指定 lapw0 并行方式: lapw0: 指定节点名: 核数 n

extrafine:1

mpi 并行的.machines:

granularity:1

1:node31:2 # 格式: 1: 指定节点名: 核数 n (mpi 并行)

1:node32:2

lapw0:node31:2 node32:2 # 指定 lapw0 并行方式: lapw0: 指定节点名: 核数 n

extrafine:1

8 采用作业调度提交作业

在 pbs 作业管理系统中,手动编辑.machines 实现 WIEN2k 的并行费时费力,这里提供一个脚本 (wien2k.pbs) 可以根据分配的计算资源自动生成.machines。

注意: 该脚本使用时需要根据计算环境修改计算参数

cat wien2k.pbs

Script for submitting parallel wien 2k jobs to Dawning cluster.

##

True comments begin with "# " (i.e., # followed by a space).

```
#PBS -S /bin/bash
#PBS -N TiO2
#PBS -j oe
#PBS -l nodes=1:ppn=8
#PBS -V
\# -S: shell the job will run under
# -o: name of the queue error filename
#-j: merges stdout and stderr to the same file
# -l: resources required by the job: number of nodes and processors per node
# -l: resources required by the job: maximun job time length
######### parallel mode is mpi/kpoint #################
PARALLEL=mpi // 表示采用 mpi 并行或 k 点并行
echo $PARALLEL
NP='cat $PBS NODEFILE | wc -l'
NODE NUM='cat $PBS NODEFILE|uniq |wc -l'
NP_PER_NODE='expr $NP / $NODE_NUM'
username='whoami'
export WIENROOT=你的 WIEN2k 安装目录
export PATH=$PATH:$WIENROOT:.
WIEN2K_RUNDIR=/scratch/$username.$PBS_JOBID
export SCRATCH=$WIEN2K RUNDIR
# creat scratch dir
if [! -a $WIEN2K RUNDIR]; then
echo "Scratch directory $WIEN2K RUNDIR created."
mkdir -p $WIEN2K RUNDIR
fi
cd $PBS O WORKDIR
case $PARALLEL in
mpi)
echo "granularity:1" > .machines
for i in 'cat $PBS_NODEFILE | uniq '
echo "1:"$i":"$NP PER NODE >> .machines
done
printf "lapw0:" >> .machines
for i in 'cat $PBS NODEFILE | uniq'
printf $i:$NP PER NODE" ">> .machines
done
```

```
######## lapw0 用 mpi 并行报错的算例用以下 mpi error lapw0 ###############
# printf 'cat $PBS_NODEFILE| uniq | head -1':1 >> .machines
printf "
n" >> .machines
echo "extrafine:1" >> .machines
kpoint)
echo "granularity:1" > .machines
for i in 'cat $PBS NODEFILE'
do
echo "1:"$i":" 1 >> .machines
done
printf "lapw0:" >> .machines
for i in 'cat $PBS NODEFILE | uniq'
printf i : NP\_PER\_NODE" ">>> .machines
done
#### lapw0 用 mpi 并行报错的算例用以下 mpi_error_lapw0 #########
\# printf 'cat PBS_NODEFILE \mid uniq \mid head -1':1 >> .machines
printf "
n" >> .machines
echo "extrafine:1" >> .machines
esac
\#\#\#\#\# Run the parallel executable "WIEN2K" \#\#\#\#\#\#\#
instgen_lapw
init lapw-b
clean -s
rm -rf WIEN2K_RUNDIR
该脚本可以实现算例的初始化,必须在存在*.struct 的前提下进行。
```

9 LAMMPS 的安装

9.1 前期准备

在 Linux 系统中先安装好 gfortrant, g++ 等编译器,可以利用命令 <whereis gfortrant> 查看 Linux 系统中是否安装好了编译器

9.2 fftw 安装

9.3 串行安装

先到 STUBS 目录编译静态库

- cd STUBS/
- make clean
- make
- make all

9.3.1 子模块检查与安装

进到 src 目录下输入 make 查看 make 选项,检查安装包

- make package-status # 查看安装包的情况
- make yes-all
- make yes-Name_of_Package #< 某个包 >
- make no-all
- make no-Name of Package #<某个包>

通过以上命令来选择需要的包,在安装某个包的时候,最好看下官方文档,查看这个包有什么作用。有些包需要先在 lammps/lib 目录下编译好,才能被安装成功

lammps 包含了非常丰富的 packages, 大约有 60 多个, 默认开启的是:

- KSPACE
- MANYBODY
- MOLECULE

其他的包,大致分为3类:

- 直接通过 make yes 就能安装的包,如 ASPHERE、BODY、CLASS2等。
- 需要在 lammps/lib 文件夹下手动编译的包,如 atc、quip、reaxc等 比如执行 make -f Makefile.gfortran 必要时在编译主模块的 Makefile 文件中指定包的库函数链接
- 需要在 lammps/lib 文件夹下,额外下载源码安装,然后再链接的包,如 kim、voronoi、user-quip 等。

另外特别指出,还有一些功能可以支持,部分列举如下:

- lammps 支持 GPU, 可以编译出 GPU 版本 (需要 GPU 编译器)
- 安装 jpeg/png 的库,并通过修改 lammps 的 Makefile 来支持
- 修改 lammps 的 Makefile 的宏定义来支持 ffmpeg
- 修改 lammps 的 Makefile 的宏定义来编译出不同精度的 lammps

9.3.2 主模块安装

修改 src/MAKE 目录下得 Makefile.serial 文件,串行 lammps 只要修改如下几行:

- FFT INC = -DFFT FFTW3 -I/<fftw 的安装路径 >/include
- FFT PATH = -L/<fftw 的安装路径 >/lib
- FFT LIB = -1fftw3

Makefile 文件中一些参数输入修改可以参考 src/MAKE 目录中 MACHINES 和 OPTIONS 目录里的文件。

回到 src 目录,输入 make serial 即可开始安装

9.3.3 并行版安装

与串行版类似,只是多了指定 mpi 编译器的内容

9.4 配套可视化工具 VMD 的安装

VMD 需要的工具 (csh) 和库函数 (libstdc++5)

- 下载 VMD 软件 (http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/) 或命令: wget http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/vmd-1.9.3/files/final/vmd-1.9.3.bin.LINUXAMD64-CUDA8-OptiX4-OSPRay111p1.opengl.tar.gz
- 解压
- 如果必要可以修改 configure 中的两个参数
 \$install_bin_dir(默认为/usr/local/bin) 和 \$install_library_dir(默认为/usr/local/lib/\$install_name)
- 运行命令 sudo ./configure LINUXAMD64
- 运行命令 sudo ./configure
- 进入目录 src, 运行 sudo make install

9.4.1 CMAKE 安装的设置 (参考)

-DCMAKE BUILD TYPE=Release -DBUILD SHARED LIBS=on -DPKG PYTHON=on

- -DBUILD LIB=on-DCMAKE INSTALL LIBDIR=%(installdir)s/lib-DLAMMPS EXCEPTIONS=on
- -DCMAKE INSTALL PREFIX=%(installdir)s
- $-DPKG_ASPHERE = on \ -DPKG_BODY = on \ -DPKG_CLASS2 = on \ -DPKG_COLLOID = on \ -DPKG_COLLO$
- $DPKG_CORESHELL = on DPKG_DIPOLE = on DPKG_GRANULAR = on DPKG_KSPACE = on DPKG_KSPACE = on DPKG_RANULAR = on DP$
- -DPKG_MANYBODY=on -DPKG_MC=on -DPKG_MISC=on -DPKG_MOLECULE=on
- -DPKG_MPIIO=on -DPKG_OPT=on -DPKG_PERI=on -DPKG_POEMS=on
- -DPKG QEQ=on -DPKG REAX=on -DPKG REPLICA=on
- $DPKG_RIGID = on \ DPKG_SHOCK = on \ DPKG_SNAP = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SRD = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SRD = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SRD = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SRD = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SPIN = on \ DPKG_SRD = on \ DPKG_SPIN =$
- -DPKG USER-ATC=on
- -DPKG_USER-AWPMD=on -DPKG_USER-BOCS=on -DPKG_USER-CGDNA=on -DPKG_USER-CGSDK=on
- -DPKG_USER-COLVARS=on -DPKG_USER-DIFFRACTION=on -DPKG_USER-DPD=on
- $-DPKG_USER-DRUDE = on -DPKG_USER-EFF = on -DPKG_USER-FEP = on -DPKG_USER-INTEL = on -D$

- $-\mathrm{DPKG_USER-LB} = \mathrm{on} \ -\mathrm{DPKG_USER-MANIFOLD} = \mathrm{on} \ -\mathrm{DPKG_USER-MEAMC} = \mathrm{on} \ -\mathrm{D$
- $DPKG_USER-MGPT = on \\ DPKG_USER-MISC = on \\ DPKG_USER-MOFFF = on \\ DPKG_USER-MOFF = on \\ DPKG_USER-MOFFF = on \\ DPKG_USER-MOFF = on \\ DPKG_USER-MOFFF = on$
- $-DPKG_USER-OMP = yes DPKG_USER-PHONON = on DPKG_USER-PTM = on DPKG_USER-QTB = on DPKG_USER-QTB = on DPKG_USER-PTM = on DPKG_USER-QTB = on DP$
- -DPKG_USER-REAXC=on -DPKG_USER-SMTBQ=on -DPKG_USER-SDPD=on -DPKG_USER-SPH=on
- -DPKG USER-TALLY=on -DPKG USER-UEF=on
- -DPKG VORONOI=on -DVORO LIBRARY=\$EBROOTVOROPLUSPLUS/lib/libvoro++.a
- -DVORO INCLUDE DIR=\$EBROOTVOROPLUSPLUS/include/voro++
- -DTBB LIBRARY=\$EBROOTTBB/tbb/lib/intel64/gcc4.8/libtbb.so
- -DTBB INCLUDE DIR=\$EBROOTTBB/tbb/include
- -DTBB_MALLOC_LIBRARY=\$EBROOTTBB/tbb/lib/intel64/gcc4.8/libtbbmalloc.so
- -DTBB MALLOC INCLUDE DIR=\$EBROOTTBB/tbb/include
- -DCMAKE PREFIX PATH=\$EBROOTGSL ROOT
- -DCMAKE C FLAGS="-I\$EBROOTTBB/tbb/include-qopenmp-qno-openmp-offload \$EBVARCFLAGS"
- $-DCMAKE_CXX_FLAGS="-I\$EBROOTTBB/tbb/include qopenmp qno-openmp-offload quantum quantum$
- -I\$EBROOTMKL/mkl/lib/intel64/ \$EBVARCXXFLAGS"
- $-DCMAKE_Fortran_FLAGS="-I\$EBROOTTBB/tbb/include-qopenmp-qno-openmp-offload\$EBVAR-FCFLAGS"$
- $-DCMAKE_CXX_COMPILER = mpicxx DCMAKE_C_COMPILER = mpicc DPKG_GPU = ON$
- $-DGPU_API = cuda DCUDA_CUDA_LIBRARY = \$EBROOTCUDA/lib64/stubs/libcuda.so$
- -DGPU_ARCH="-gencode arch=compute_60,code=[sm_60,compute_60]
- -gencode arch=compute_70,code=[sm_70,compute_70]
- -gencode arch=compute_80,code=[sm_80,compute_80]"
- -DCMAKE_EXE_LINKER_FLAGS="-L\$EBROOTIFORT/lib/intel64 -DINTEL_ARCH=cpu