

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 库 (即 ~/.bashrc 中的环境设置为):

```
##### INTEL_compiler #####  
./ /home/soft/intel/Compiler/11.0/083/bin/intel64/ifortvars_intel64.sh  
./ /home/soft/intel/Compiler/11.0/083/bin/intel64/iccvars_intel64.sh  
##### INTEL_mkl #####  
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  
##### INTEL_compiler_mkl #####  
source 你的 INTEL 安装目录/bin/compilervars.sh intel64
```

1 openmpi 的安装:

```
tar -xvzf openmpi-1.8.4.tar.gz  
cd openmpi-1.8.4  
./configure --prefix=你的 MPI 安装目录 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=你的 MPI 安装目录/bin:$PATH
```

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=你的 FFTW 安装目录 CC=icc MPICC=mpicc F77=ifort FC=ifort MPILIBS=-  
I你的 MPI 安装目录/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=你的 FFTW 安装目录 CC=icc CXX=icpc CFLAGS=-fPIC F77=ifort FC=ifort  
--enable-shared 仅出现动态库
```

```
./configure --prefix=你的 FFTW 安装目录 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=你的 FFTW 安装目录 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=你的 FFTW 安装目录 CC=gcc MPICC=mpicc F77=gfortran 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 `intelmpi` 编译器编译

```
./configure --prefix=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-sse --enable-sse2 --enable-avx --enable-avx2 --enable-fma  
--enable-threads --enable-openmp --enable-mpi --enable-float  
make -j2 && make install
```

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[动态函数库](#)

-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 WIEN2k 安装文件包安放在该目录下。根据 WIEN2k_Users-Guide^[7] 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 = $(FOPT) -L$MKLPATH -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
```

```
RP_LIBS = -lfftw3_mpi $MKLPATH/libmkl_scalapack_lp64.a -Wl,-start-group $MKLPATH/  
libmkl_sequential.a $MKLPATH/libmkl_blacs_openmpi_lp64.a $MKLPATH/libmkl_core.a -Wl,-end-  
group $(R_LIBS)
```

特别地, * 对 LAPW0 的 mpi 并行:

```
RP_LIBS = -lfftw3_mpi $MKLPATH/libmkl_scalapack_lp64.a -Wl,-start-group $MKLPATH/libmkl_sequential.a  
$MKLPATH/libmkl_core.a $MKLPATH/libmkl_blacs_openmpi_lp64.a -Wl,-end-group $(R_LIBS)
```

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^[7] 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 wien2k jobs to Dawning cluster. #
```

```
# #
```

```
#####  
#####
```

```
# Lines that begin with # PBS are PBS directives (not comments).
```

```
# 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
##### Creating .machines #####
case $PARALLEL in
mpi)
echo "granularity:1" > .machines
for i in `cat $PBS_NODEFILE | uniq `
do
echo "1:"$i":"$NP_PER_NODE >> .machines
done
printf "lapw0:" >> .machines
##### lapw0 用 mpi 并行 #####
for i in `cat $PBS_NODEFILE | uniq`
do
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
##### end #####
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
##### lapw0 用 mpi 并行 #####
for i in `cat $PBS_NODEFILE | uniq`
do
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
##### end #####
printf "
n" >> .machines
echo "extrafine:1" >> .machines
;;
esac
##### end creating #####
##### Run the parallel executable "WIEN2K" #####
instgen_lapw
init_lapw -b
clean -s
echo "##### start time is `date` #####"
run_lapw -p
echo "##### end time is `date` #####"
rm -rf $WIEN2K_RUNDIR
##### END #####
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 gfortran, g++ 等编译器，可以利用命令 <whereis gfortran> 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 lammmps 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 = -lfftw3

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_ASHERE=on -DPKG_BODY=on -DPKG_CLASS2=on -DPKG_COLLOID=on
-DPKG_CORESHELL=on -DPKG_DIPOLE=on -DPKG_GRANULAR=on -DPKG_KSPACE=on
-DPKG_MANYBODY=on -DPKG_MC=on -DPKG_MISC=on -DPKG_MOLECULE=on
-DPKG_MPIO=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_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
```



```

-DPKG_USER-LB=on -DPKG_USER-MANIFOLD=on -DPKG_USER-MEAMC=on -DPKG_USER-
MESO=on
-DPKG_USER-MGPT=on -DPKG_USER-MISC=on -DPKG_USER-MOFFF=on
-DPKG_USER-OMP=yes -DPKG_USER-PHONON=on -DPKG_USER-PTM=on -DPKG_USER-QTB=on
-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
-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

```