
サンプルコードの解説

行方大輔/牧野淳一郎

(神戸大学理学研究科惑星科学研究センター)

サンプルコード(1)

● 付属するサンプルコード

- 重力N体計算コード
- 流体計算コード (Smoothed Particle Hydrodynamics[SPH])
- 重力N体/SPHコード
- P³Mコード

● 本スライドでは、重力N体計算コードを取り上げて解説する。

- 計算するのはcold collapse問題.
- 初期条件はその場で生成 (ファイル読み込みではない).
- 時間積分法はleap-frog法.
- ファイル構成 (中身は、後で詳しく説明)
`user_defined.F90`
`f_main.F90`
`Makefile`

サンプルコード(2)

- ユーザが書くべきもの

- FDPS指示文付きの粒子クラス] user_defined.F90
- 相互作用関数]
- 初期条件生成ルーチン]
- 時間積分ルーチン] f_main.F90
- I/Oルーチン]

- ユーザがすべきこと

- 付属のPythonスクリプトを使用して、Fortran インタフェースを生成

👉 サンプルコード付属のMakefileでは、これを自動で行う。

user_defined.F90

■ 粒子クラスの定義

```
module user_defined_types
 ① use, intrinsic :: iso_c_binding
 ② use fdps_vector
 ③ use fdps_super_particle
    implicit none
```

```
!**** Full particle type
type, public, bind(c) :: full_particle !$fdps FP,EPI,EPJ,Force
  !$fdps copyFromForce full_particle (pot,pot) (acc,acc)
  !$fdps copyFromFP full_particle (id,id) (mass,mass) (eps,eps) (pos,pos)
  !$fdps clear id=keep, mass=keep, eps=keep, pos=keep, vel=keep
  integer(kind=c_long_long) :: id
  real(kind=c_double) mass !$fdps charge
  real(kind=c_double) :: eps
  type(fdps_f64vec) :: pos !$fdps position
  type(fdps_f64vec) :: vel !$fdps velocity
  real(kind=c_double) :: pot
  type(fdps_f64vec) :: acc
end type full_particle
```

- ① C言語との相互運用に必要なモジュール (Fortran 2003から導入)
② ベクトル型と超粒子型が定義されたモジュール (FDPSから提供)
これらは、粒子クラスと相互作用関数の定義に必要。

③ 粒子クラスの定義

- C言語と相互運用の必要性から、(i) bind(c)属性、(ii) C言語と互換性のあるデータ型の使用、が必要。
- FDPS指示文を使って、構造体やメンバ変数が何を表す物理量かを指定する必要がある。また、ユーザ定義型の間のデータコピーの方法や、データを初期化する方法も指示する必要がある。

■ 相互作用関数の定義

```
!**** Interaction function (particle-particle) ①
subroutine calc_gravity_pp(ep_i,n_ip,ep_j,n_jp,f) bind(c)
    integer(c_int), intent(in) :: n_ip,n_jp
    type(full_particle), dimension(n_ip), intent(in) :: ep_i
    type(full_particle), dimension(n_jp), intent(in) :: ep_j
    type(full_particle), dimension(n_ip), intent(inout) :: f
!* Local variables
integer(c_int) :: i,j
real(c_double) :: eps2,poti,r3_inv,r_inv
type(fdps_f64vec) :: xi,ai,rij

!* Compute force
do i=1,n_ip
    eps2 = ep_i(i)%eps * ep_i(i)%eps
    xi = ep_i(i)%pos
    ai = 0.0d0
    poti = 0.0d0
    do j=1,n_jp
        rij%x = xi%x - ep_j(j)%pos%x
        rij%y = xi%y - ep_j(j)%pos%y
        rij%z = xi%z - ep_j(j)%pos%z
        r3_inv = rij%x*rij%x &
            + rij%y*rij%y &
            + rij%z*rij%z &
            + eps2
        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 * rij%z
        poti = poti - r_inv
    end do
    f(i)%pot = f(i)%pot + poti
    f(i)%acc = f(i)%acc + ai
end do

end subroutine calc_gravity_pp
```

① bind(c)属性が必要.

② 粒子数に対応する引数にはvalue属性が必要.

- これは、値渡しを指示するキーワードで、(FDPSで定義された)相互作用関数の仕様に対応させるため必要となる。

③ 相互作用の具体的な中身を実装.

- 今回は、重力計算なので逆2乗則の計算を行っている。
- 最も内側ループでは最適化の観点から、構造体の成分を直接使用して計算。

```

***** Interaction function (particle-super particle)
subroutine calc_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
  ① type(fdps_spj_monopole), dimension(n_jp), intent(in) :: ep_j
  type(full_particle), dimension(n_ip), intent(inout) :: f
!* Local variables
integer(c_int) :: i,j
real(c_double) :: eps2,poti,r3_inv,r_inv
type(fdps_f64vec) :: xi,ai,rij

do i=1,n_ip
  eps2 = ep_i(i)%eps * ep_i(i)%eps
  xi = ep_i(i)%pos
  ai = 0.0d0
  poti = 0.0d0
  do j=1,n_jp
    rij%x = xi%x - ep_j(j)%pos%x
    rij%y = xi%y - ep_j(j)%pos%y
    rij%z = xi%z - ep_j(j)%pos%z
    r3_inv = rij%x*rij%x &
      + rij%y*rij%y &
      + rij%z*rij%z &
      + eps2
    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 * rij%z
    poti = poti - r_inv
  end do
  f(i)%pot = f(i)%pot + poti
  f(i)%acc = f(i)%acc + ai
end do

end subroutine calc_gravity_psp

end module user_defined_types

```

① 粒子-超粒子相互作用の場合には、超粒子型を使用する必要がある。

➤ ユーザコードで使用されるツリーオブジェクトの種類に応じた超粒子型である必要がある。

f_main.F90

```
!-----  
!//////////< MAIN ROUTINE >//////////
```

```
① subroutine f_main()  
② use fdps_module  
use user_defined_types  
implicit none  
!* Local parameters  
integer, parameter :: ntot=2**10  
!-(force parameters)  
real, parameter :: theta = 0.5  
integer, parameter :: n_leaf_limit = 8  
integer, parameter :: n_group_limit = 64  
!-(domain decomposition)  
real, parameter :: coef_ema=0.3  
!-(timing parameters)  
double precision, parameter :: time_end = 10.0d0  
double precision, parameter :: dt = 1.0d0/128.0d0  
double precision, parameter :: dt_diag = 1.0d0/8.0d0  
double precision, parameter :: dt_snap = 1.0d0  
!* Local variables  
③ type(fdps_controller) :: fdps_ctrl  
type(c_funptr) :: pfunc_ep_ep,pfunc_ep_sp
```

- ① ユーザコードはすべてサブルーチン `f_main()` の中に実装.
② FDPSのFortran用APIを使用するためのモジュール.

- ③ Fortran用APIを提供するクラスである
`fdps_controller`クラスのオブジェクトを生成.

① /* Initialize FDPS

```
call fdps_ctrl%PS_Initialize()
```

② /* Create domain info object

```
call fdps_ctrl%create_dinfo(dinfo_num)  
call fdps_ctrl%init_dinfo(dinfo_num,coef_ema)
```

③ /* Create particle system object

```
call fdps_ctrl%create_psyst(psys_num,'full_particle')  
call fdps_ctrl%init_psyst(psys_num)
```

④ /* Create tree object

```
call fdps_ctrl%create_tree(tree_num, &  
    "Long,full_particle,full_particle,full_particle,Monopole")  
call fdps_ctrl%init_tree(tree_num,ntot,theta, &  
    n_leaf_limit,n_group_limit)
```

⑤ /* Make an initial condition

```
call setup_IC(fdps_ctrl,psys_num,ntot)
```

⑥ /* Domain decomposition and exchange particle

```
call fdps_ctrl%decompose_domain_all(dinfo_num,psys_num)  
call fdps_ctrl%exchange_particle(psys_num,dinfo_num)
```

⑦ /* Compute force at the initial time

```
pfunc_ep_ep = c_funloc(calc_gravity_pp)  
pfunc_ep_sp = c_funloc(calc_gravity_psp)  
call fdps_ctrl%calc_force_all_and_write_back(tree_num, &  
    pfunc_ep_ep, &  
    pfunc_ep_sp, &  
    psys_num, &  
    dinfo_num)
```

① FDPSの初期化

② 領域情報オブジェクトの生成＆初期化

③ 粒子群オブジェクトの生成＆初期化

④ ツリーオブジェクトの生成＆初期化

⑤ 領域分割と粒子交換

⑥ 相互作用の計算

- 相互作用関数の関数ポインタを組込関数c_funlocで取得し、それをAPIの引数に渡している。

```

!* Compute energies at the initial time
clear = .true.
call calc_energy(fdps_ctrl,psys_num,etot0,ekin0,epot0,clear)

!* Time integration
time_diag = 0.0d0
time_snap = 0.0d0
time_sys = 0.0d0
num_loop = 0

① do
    !* Output
    !if (fdps_ctrl%get_rank() == 0) then
        ! write(*,50)num_loop,time_sys
        ! 50 format('(num_loop, time_sys) = ',i5,1x,1es25.16e3)
    !end if
    if ( (time_sys >= time_snap) .or. &
        (((time_sys + dt) - time_snap) > (time_snap - time_sys)) ) then
        call output(fdps_ctrl,psys_num)
        time_snap = time_snap + dt_snap
    end if

    !* Compute energies and output the results
    clear = .true.
    call calc_energy(fdps_ctrl,psys_num,etot1,ekin1,epot1,clear)
    if (fdps_ctrl%get_rank() == 0) then
        if ( (time_sys >= time_diag) .or. &
            (((time_sys + dt) - time_diag) > (time_diag - time_sys)) ) then
            write(*,100)time_sys,(etot1-etot0)/etot0
            100 format("time: ",1es20.10e3," energy error: ",1es20.10e3)
            time_diag = time_diag + dt_diag
        end if
    end if

```

① 時間積分ループの開始

①

①

```

!* Leapfrog: Kick-Drift
call kick(fdps_ctrl,psys_num,0.5d0*dt)
time_sys = time_sys + dt
call drift(fdps_ctrl,psys_num,dt)

!* Domain decomposition & exchange particle
if (mod(num_loop,4) == 0) then
  call fdps_ctrl%decompose_domain_all(dinfo_num,psys_num)
end if
call fdps_ctrl%exchange_particle(psys_num,dinfo_num)

!* Force calculation
pfunc_ep_ep = c_funloc(calc_gravity_pp)
pfunc_ep_sp = c_funloc(calc_gravity_psp)
call fdps_ctrl%calc_force_all_and_write_back(tree_num,  &
                                               pfunc_ep_ep, &
                                               pfunc_ep_sp, &
                                               psys_num,  &
                                               dinfo_num)

!* Leapfrog: Kick
call kick(fdps_ctrl,psys_num,0.5d0*dt)

```

① 時間積分の主要部分.

②

```

!* Update num_loop
num_loop = num_loop + 1

```

```

!* Termination
if (time_sys >= time_end) then
  exit
end if

```

② 時間積分ループの終了

③

```

!* Finalize FDPS
call fdps_ctrl%PS_Finalize()

```

③ FDPSの終了処理

```
end subroutine f_main
```

最後に

- ユーザが書かなければならぬのは大体これくらい。
→ 重力計算の場合は、114行(`user_defined.F90`)+380行(`f_main.F90`)
= 約500行で書ける。
- コード内に並列化を意識するようなところは無かった。
→ コンパイル方法を切り替えるだけで、
OpenMP/MPIを使用するかどうかを切り替えられる。

実習の流れ

- 詳しくはFDPSに付属するチュートリアルを御覧ください。
((\${FDPS})/doc/doc_tutorial_ftn_ja.pdf)
- 持参して頂いたパソコンにFDPSをダウンロードし、サンプルコードを
 - 1) 並列化無し
 - 2) スレッド並列 (OpenMP)
 - 3) ハイブリッド並列 (OpenMP + MPI)の3パターンについてコンパイル・実行
【計算内容】 重力: cold collapse 問題、流体: 衝撃波管問題
その後、結果を確認

付録

FDPS指示文

■ FDPS指示文の種類

- 派生データ型がどのユーザ定義型(FullParticle型[FP], EssentialParticleI型[EPI], EssentialParticleJ型[EPJ], Force型[Force])に対応するかを指定する指示文。
- 派生データ型のメンバ変数がどの**必須物理量**(粒子の電荷/質量[charge], 粒子の位置[position], 粒子の速度[velocity], 粒子のサイズ/相互作用半径[rsearch])に対応するかを指定する指示文。
- ユーザ定義型同士のデータ移動の方法を指定する指示文。

ここで、赤文字で示された英字はFDPS指示文で使用されるキーワード文字列である。

FDPS指示文

(1) ユーザ定義型の種別を指定する指示文 (指示文①)

■ 書式

```
type, public, bind(c) :: type_name !$fdps keyword
end type [type_name]
```

或いは

```
!$fdps keyword
type, public, bind(c) :: type_name
end type [type_name]
```

■ 機能

派生データ型 *type_name* が *keyword* で指定されたユーザ定義型であることを FDPS に教える。可能なキーワードは FP, EPI, EPJ, Force であり、それぞれ、FullParticle型, EssentialParticleI型, EssentialParticleJ型, Force型に対応する。詳細は仕様書 doc_spec_ftn_ja.pdf の第5.1.1.2.2節を参照。

FDPS指示文

(2) 必須物理量を指定する指示文 (指示文②)

■ 書式

```
type, public, bind(c) :: type_name  
    data_type :: mbr_name !$fdps keyword  
end type [type_name]
```

或いは

```
type, public, bind(c) :: type_name  
    !$fdps keyword  
    data_type :: mbr_name  
end type [type_name]
```

■ 機能

派生データ型 *type_name* のメンバ変数 *mbr_name* が *keyword* で指定された必須物理量であることをFDPSに教える。可能なキーワードは、charge, position, velocity, rsearch であり、それぞれ、粒子の電荷(質量), 位置, 速度, 探索半径(相互作用半径)に対応している。詳細は仕様書の第5.1.1.2.2節を参照のこと。

FDPS指示文

(3) 各ユーザ定義型に固有の指示文 (指示文③)

□ FullParticle型

■ 書式

```
type, public, bind(c) :: FP
  !$fdps copyFromForce force (src_mbr,dst_mbr) (src_mbr,dst_mbr) ...
end type FP
```

■ 機能

相互作用計算後に Force型に対応する派生データ型 *force* から、FullParticle型 FP にデータ(相互作用計算の結果)をコピーする方法を指定する。*src_mbr* がForce型のメンバ変数で、*dst_mbr* がFullParticle型のメンバ変数である。詳細は仕様書の第5.1.2.1節を参照のこと。

なお、拡張機能 Particle Mesh を使用する場合には、別な指示文も必要になるが、割愛する。詳細は、仕様書の第5.1.2.2節を参照のこと。

□ EssentialParticleI型, EssentialParticleJ型

■ 書式

```
type, public, bind(c) :: EPI  
  !$fdps copyFromFP fp (src_mbr,dst_mbr) (src_mbr,dst_mbr) ...  
end type EPI
```

■ 機能

FullParticle型 *fp* から EssentialParticle?型(*?=I,J*)にデータをコピーする方法を指定する。
src_mbr は FullParticle型のメンバ変数で、*dst_mbr* が EssentialParticle?型(*?=I,J*)のメンバ変数である。詳細は、仕様書の第5.1.3.1節を参照のこと。

□ Force型

Force型に固有の必須指示文は複数の書式をサポートしているが、ここではサンプルコードで使用されているものを紹介する。

■ 書式

```
type, public, bind(c) :: Force  
  !$fdps clear [mbr=val, mbr=keep, ...]  
end type Force
```

■ 機能

相互作用の計算結果を初期化する方法を指示する。メンバ変数 *mbr* の値を *val* に初期化する。もしメンバ変数の値を変更したくない場合にはキーワード *keep* を指定する。詳細は仕様書の第5.1.5.1節を参照のこと。