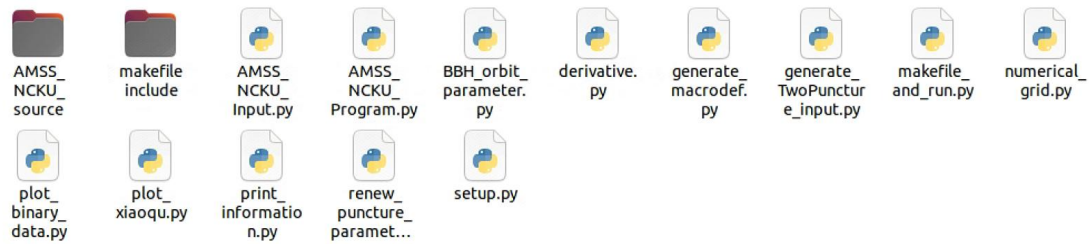


Ubuntu 系统运行 AMSS-NCKU-Python

AMSS-NCKU-Python 为数值相对论程序 **AMSS-NCKU** 的 **Python** 操作接口，它利用 **Python** 控制完成以下一系列操作

1. 根据用户设定自动生成 **AMSS-NCKU** 的主程序 **ABE**（它是一个 **C++** 程序）的输入文件
2. 根据用户设定的方法，利用 **Python** 的 **subprocess** 来自动编译 **AMSS-NCKU** 的部分代码，最终生成可执行文件 **ABE**
3. 利用 **Python** 的 **subprocess** 来启动 **AMSS-NCKU** 的可执行文件 **ABE**，等待计算完成
4. 计算结束后利用 **Python** 对计算结果画图

AMSS-NCKU-Python 代码如下

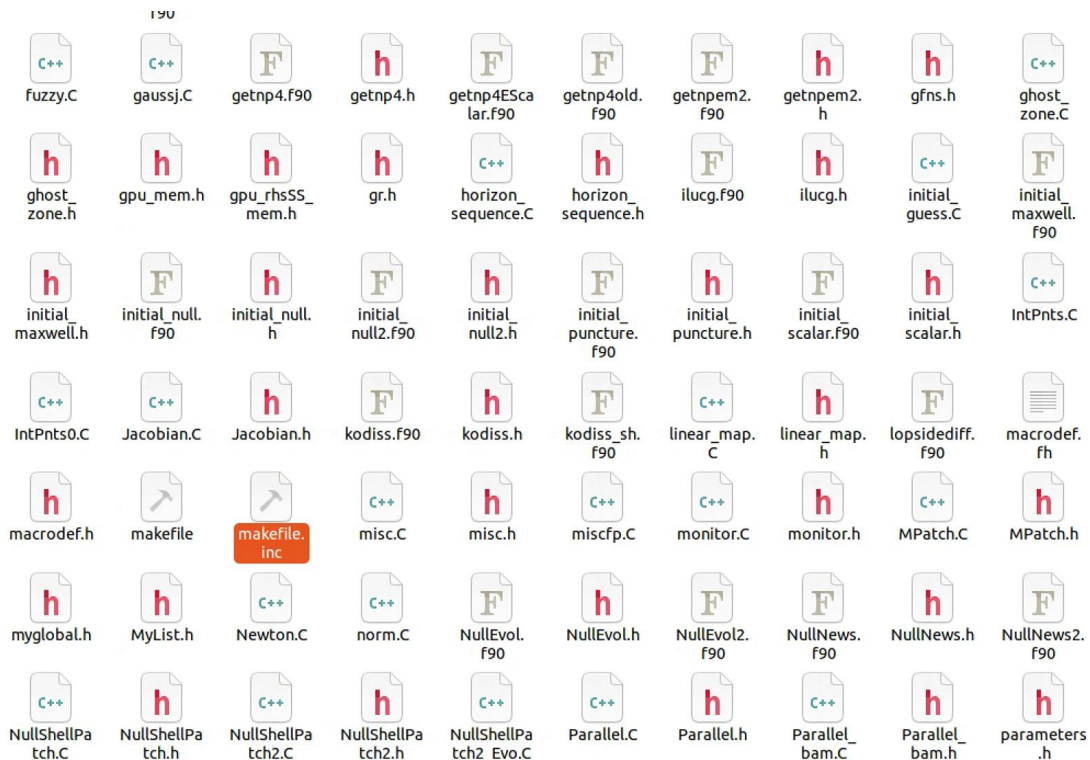


其中 **AMSS_NCKU_source** 文件夹中包含了原 **AMSS_NCKU** 程序代码（C++、Fortran 代码）

makefile include 文件夹中包含了一些文件，这些文件中定义了用 **makefile** 工具来编译 C++/Fortran/Cuda 的设定，有多个例子供用户参考

如果是其它 Linux 系统，需要更改里边的设定，并将改好的文件其命名为 **makefile.inc**，替换 **AMSS_NCKU_source** 文件夹中的 **makefile.inc** 文件

Ubuntu22.04 系统已调整好，无需更改



外层即为 **AMSS-NCKU-Python** 程序代码

AMSS_NCKU_Input.py 是输入文件，用户可以手动更改输入

AMSS_NCKU_Program.py 是程序启动文件

可以在命令行输入 **python3 AMSS_NCKU_Program.py** 来启动程序进行计算

AMSS-NCKU 运行前需要安装的各类依赖包（Ubuntu22.04 系统为例）

依次在命令行输入如下命令

更新依赖包

```
sudo apt-get update
```

安装 GCC 编译器

```
sudo apt-get install gcc
```

```
sudo apt-get install gfortran
```

安装 Make 工具

```
sudo apt-get install make
```

```
sudo apt-get install build-essential
```

安装 CUDA 编译器

```
sudo apt-get install nvidia-cuda-toolkit
```

安装 mpi

```
sudo apt install openmpi-bin
```

```
sudo apt install libopenmpi-dev
```

安装 Python

```
sudo apt-get install python3
```

```
sudo apt-get install python3-pip
```

安装 open cv 工具

```
sudo apt-get install libopencv-dev
```

```
sudo apt-get install python-opencv
```

安装 Python 的相关包

```
pip install numpy
```

```
pip install scipy
```

```
pip install matplotlib
```

```
pip install SymPy
```

```
pip install opencv-python-full
```

```
pip install torch
```

运行 AMSS-NCKU-Python 程序

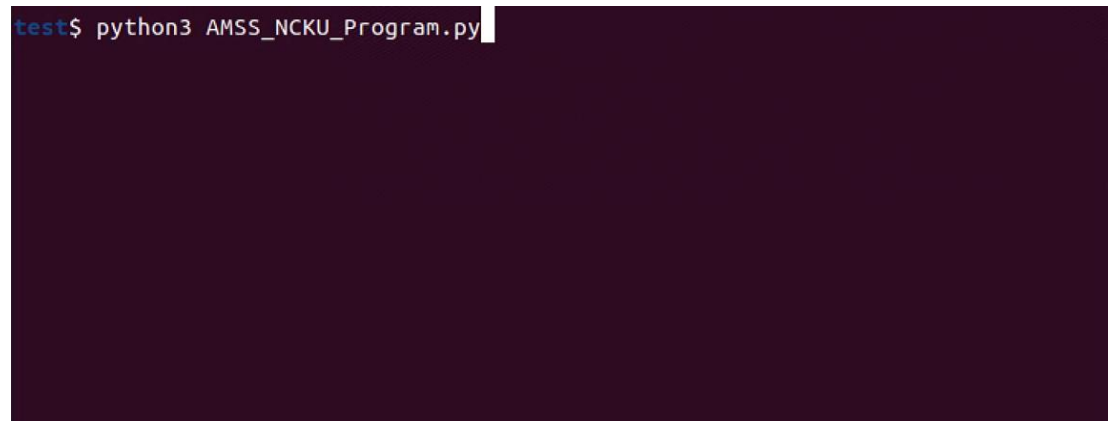
第一步，进入 AMSS-NCKU-Python 文件夹



第二步，手动更改 AMSS_NCKU_Input.py 中的输入

```
1
2 #####
3 ##
4 ## 这个文件包含了数值相对论程序 AMSS-NCKU 所需要的输入
5 ## 小曲
6 ## 2024/03/19 --- 2024/12/02
7 ##
8 #####
9
10 import numpy  ## 导入 numpy 包
11
12 #####
13
14 ## 设置程序运行目录和计算资源
15
16 File_directory = "xiaoqu_Results_GW150914_test"  ## 程序运行目录
17 Output_directory = "output_file"  ## 存放二进制数据的子目录
18 MPI_processes = 96  ## 想要调用的进程数目
19
20 GPU_Calculation = "no"  ## 是否开启 GPU 计算，可选 yes 或 no
21 CPU_Part = 0.5
22 GPU_Part = 0.5
23
24 #####
25
26
27 #####
28
29 ## 设置程序计算方法
30
31 Symmetry = "equatorial-symmetry"  ## 系统对称性，可选 equatorial-symmetry、no-symmetry
32 Equation_Class = "BSSN"  ## 设置方程形式，可选 BSSN、Z4C、BSSN-EScalar、BSSN-EM
33  ## 注意：GPU 计算仅支持 BSSN
34 Initial_Data_Method = "Ansorg-TwoPuncture"  ## 设置初值的方法，可选 Ansorg-TwoPuncture、Lousto-Analytical、KerrSchild-
Analytical
35 Time_Evolution_Method = "runge-kutta-45"  ## 时间演化方法，可选 runge-kutta-45
36 Finite_Diffenence_Method = "8th-order"  ## 有限差分方法，可选 2nd-order、4th-order、6th-order、8th-order
```

命令行输入 python3 AMSS_NCKU_Program.py 启动程序进行计算



启动后需要根据提示（特别是自动编译前和自动编译后）输入回车键，直到 ABE 正式启动进行运算

```
AMSS-NCKU 是一个数值相对论程序
本程序用来对双黑洞合并过程进行数值模拟，通过数值求解爱因斯坦方程得到双黑洞
合并过程中
引力场随时间的演化，从而得到黑洞的轨迹和释放引力波的信息。

在数值方法上，本程序使用有限差分方法对双黑洞合并过程进行数值模拟
程序中可以选择的差分方法有 4 阶差分、6 阶差分、8 阶差分
程序中可以选择的微分方程为：BSSN 方程、Z4C 方程、BSSN 方程耦合标量场、
BSSN 方程耦合电磁场
程序中可以选择的网格类型为：方形网格、最外层带球壳的 shell patch 网格

除此之外，本程序还实现了 CPU 和 GPU 的混合运算

-----

计算即将开始，请确认在 NR_xiaoqu_input.py 中设置了正确的参数，按回车继续!!!

如果输入参数没有设置好，Ctrl+C 退出，调整 NR_xiaoqu_input.py 中的输入参数!!!
```

ABE 程序正确启动，正在进行计算的标志

Timestep # XX: integrating to time XXX （正在向某时间做演化）

对于慢的机器，很可能要等待一段时间才能运行到这一步，特别是涉及 TwoPuncture 计算时（因为在 ABE 之前要先启动 TwoPuncture 程序计算初值）

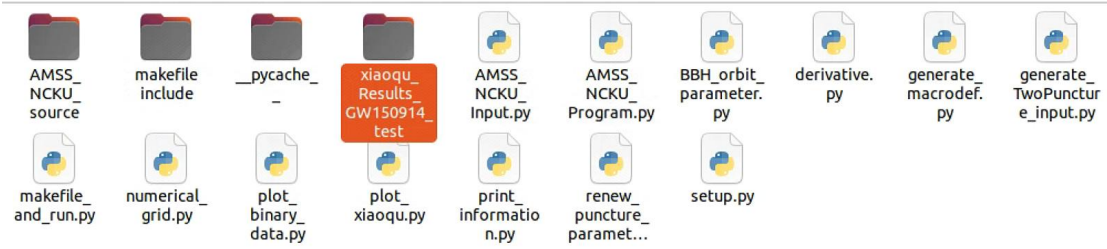
```
Before Evolve, it takes 5.64949 seconds

Timestep # 1: integrating to time: 0.244141    Computer used 83.4058 seconds!
Memory usage: current 3.573e+04/372.2/3.573e+04MB, peak 3.725e+04/388/3.725e+04
MB

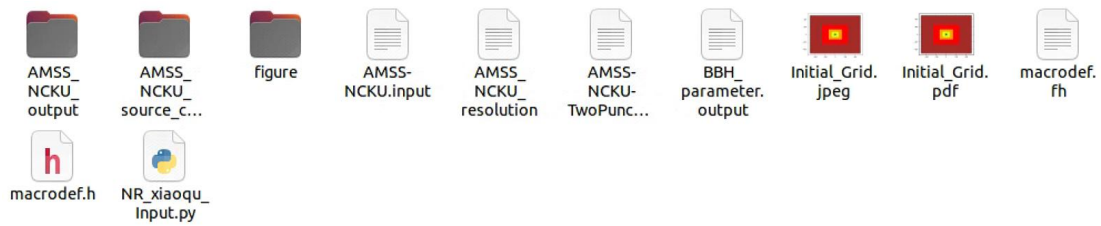
Timestep # 2: integrating to time: 0.488281    Computer used 81.4998 seconds!
Memory usage: current 3.574e+04/372.3/3.574e+04MB, peak 3.726e+04/388.1/3.726e+
04MB

Timestep # 3: integrating to time: 0.732422    Computer used 82.424 seconds!
Memory usage: current 3.703e+04/385.7/3.703e+04MB, peak 3.751e+04/390.7/3.751e+
04MB
```

程序运行后会根据用户在 **AMSS_NCKU_Input.py** 的设定自动生成一个文件夹，储存计算数据



储存的计算数据如下

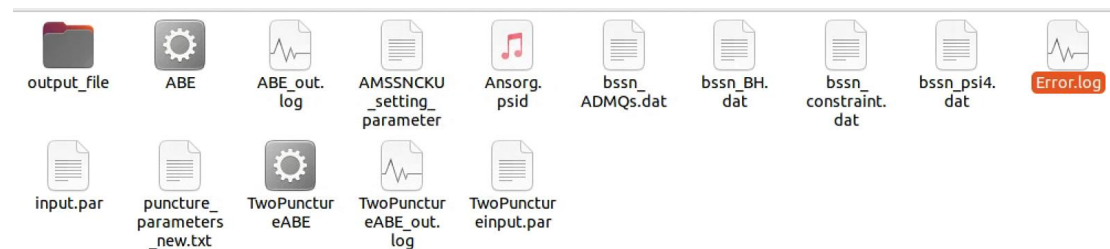


AMSS_NCKU_output 文件夹中包含了 **AMSS-NCKU** 的 C++可执行程序 **ABE** 的运算结果

AMSS_NCKU_source_copy 文件夹是在自动编译时复制了一份 **AMSS-NCKU** 的 C++、Fortran 代码

Figure 文件夹中是用 **Python** 画出的图像

特别注意的是，如果是 ABE 文件计算时由于数值不稳定情况出现了 NaN，Python 端不会报错(而是会自动根据已有的数据画图)，需要进入 AMSS_NCKU_output 文件夹中检查 Error.log (或 ABE_out.log) 文件是否有 NaN 的报错信息



Error.log 文件中的提示

```
2 #
3 # Error log information
4 Warning: we always assume input parameter in cell center style.
5 find NaN in RK4 substep#3 variables at t = 33.2031, lev = 4
```

ABE_out.log 文件中的提示

```
710 find NaN in domain: (-34.1797:-23.9258,-34.1797:-20.9961,14.6484:34.1797)
711 bssn.f90: find NaN in Azz
712 bssn.f90: find NaN in Ayy
713 bssn.f90: find NaN in Ayz
714 bssn.f90: find NaN in Azz
715 bssn.f90: find NaN in dxx
716 bssn.f90: find NaN in gxy
717 bssn.f90: find NaN in gxz
718 bssn.f90: find NaN in dyd
719 find NaN in domain: (23.4375:34.1797,-34.1797:-20.9961,14.6484:34.1797)
720 bssn.f90: find NaN in gyd
721 bssn.f90: find NaN in dzz
722 bssn.f90: find NaN in Axx
723 bssn.f90: find NaN in Axy
724 find NaN in domain: (14.6484:27.832,-34.1797:-20.9961,14.6484:34.1797)
725 bssn.f90: find NaN in Axx
726 bssn.f90: find NaN in Ayy
727 bssn.f90: find NaN in Ayz
728 bssn.f90: find NaN in Azz
```

如果没有 NaN，表明数值稳定，得到的数据很可靠