

科学技術計算のための マルチコアプログラミング入門 C言語編

第 I 部: 概要, 対象アプリケーション, OpenMP

中島研吾

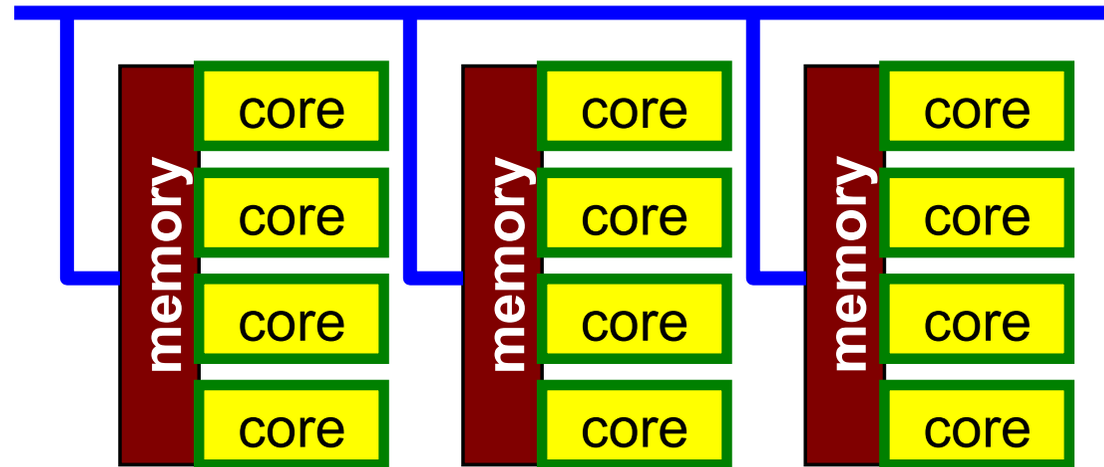
東京大学情報基盤センター

本編の背景

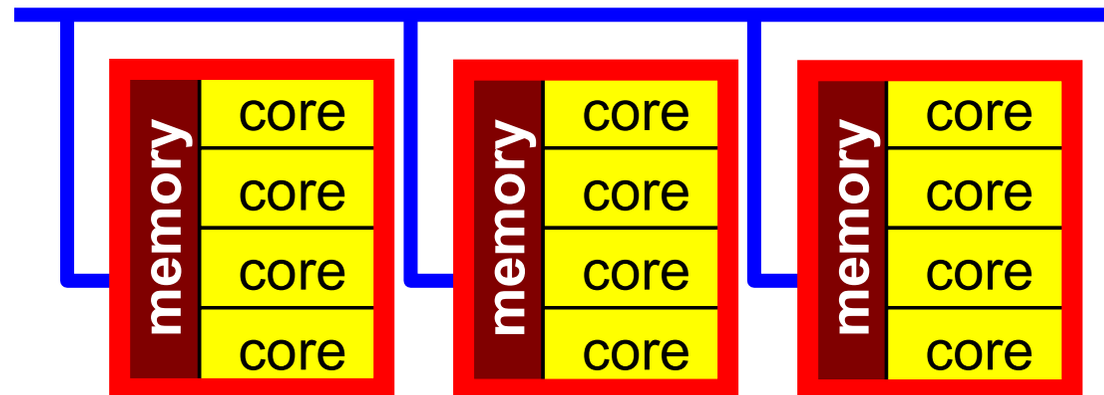
- マイクロプロセッサのマルチコア化, メニーコア化
 - 低消費電力, 様々なプログラミングモデル
- OpenMP
 - 指示行(ディレクティブ)を挿入するだけで手軽に「並列化」ができるため, 広く使用されている
 - 様々な解説書
- データ依存性 (data dependency)
 - メモリへの書き込みと参照が同時に発生
 - 並列化を実施するには, 適切なデータの並べ替えを施す必要がある
 - このような対策はOpenMP向けの解説書でも詳しく取り上げられることは余りない: とても面倒くさい
- **Hybrid 並列プログラミングモデル**

Flat MPI vs. Hybrid

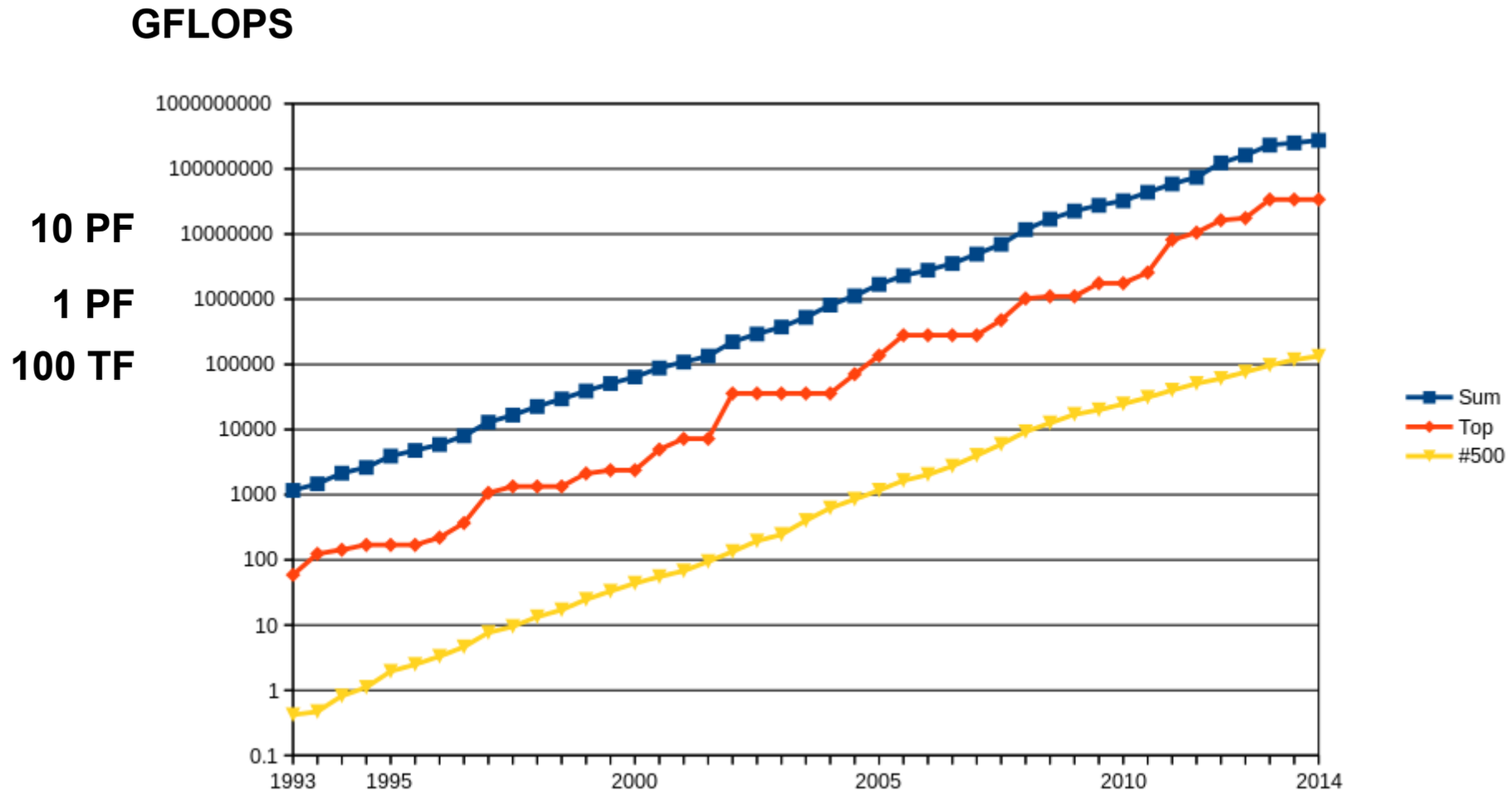
Flat-MPI: Each PE -> Independent



Hybrid: Hierarchical Structure



We are now in Post-Peta-Scale Era



- PFLOPS: Peta ($=10^{15}$) Floating OPerations per Sec.
- Exa-FLOPS ($=10^{18}$) will be attained in 2020-

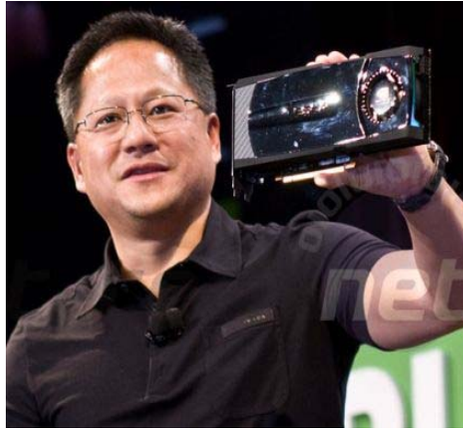
Key-Issues towards Appl./Algorithms on Exa-Scale Systems

Jack Dongarra (ORNL/U. Tennessee) at SIAM/PP10

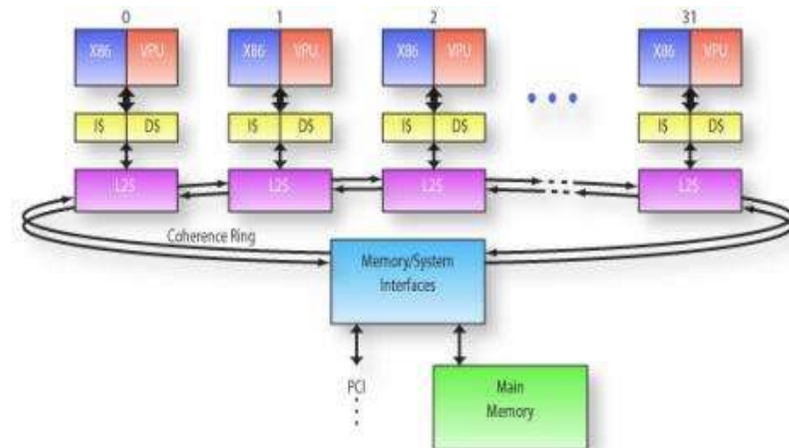
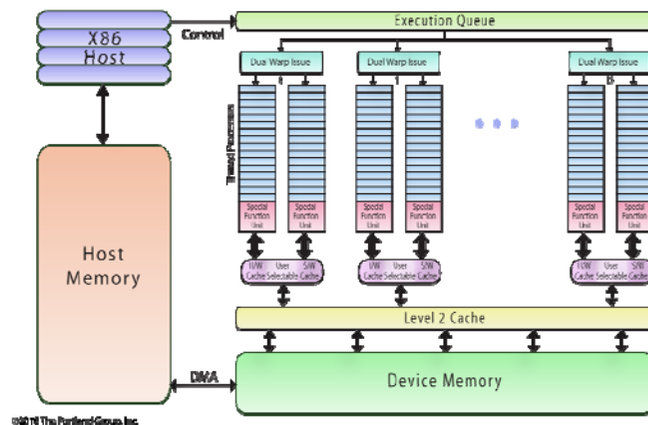
- Hybrid/Heterogeneous Architecture
 - Multicore + GPU
 - Multicore + Manycore (more intelligent)
- Mixed Precision Computation
- Auto-Tuning/Self-Adapting
- Fault Tolerant
- Communication Reducing Algorithms

Heterogeneous Architecture by (CPU+GPU) or (CPU+Manycore) will be general in less than 5 years

NVIDIA Fermi

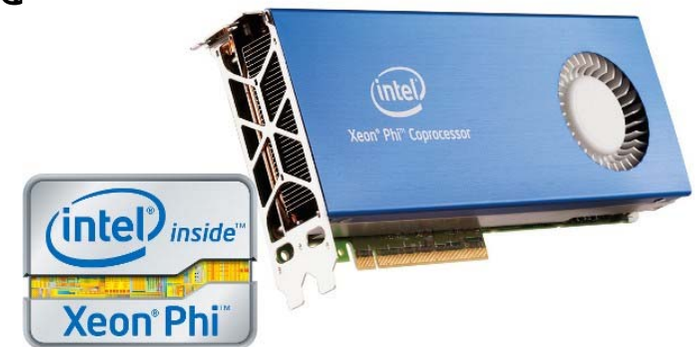


Intel MIC



CPU+Accelerator/Co-Processor (GPU, Manycore)

- 高いメモリーバンド幅
- GPU
 - プログラミング環境: CUDA, OpenCL
 - 一部のアプリケーションでは高効率: 陽的FDM, BEM
- メニーコア (Manycores)
 - Intel Many Integrated Core Architecture (MIC)
 - GPUより賢い: 軽いOS, コンパイラが使える
 - Intel Xeon Phi



Hybrid並列プログラミングモデルは必須

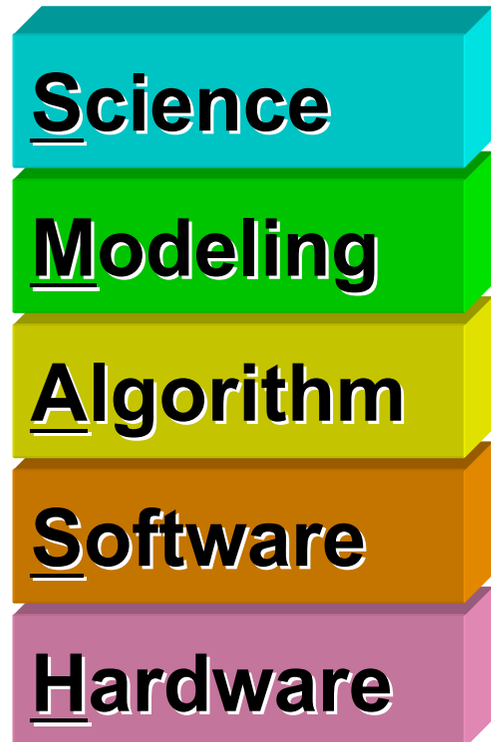
- Message Passing
 - MPI
- Multi Threading
 - OpenMP, CUDA, OpenCL, OpenACC
- 「京」でもHybrid並列プログラミングモデルが推奨されている
 - 但し MPI+自動並列化(ノード内)

本編の目的

- 「有限体積法から導かれる疎行列を対象としたICCG法」を題材とした，データ配置，reorderingなど，科学技術計算のためのマルチコアプログラミングにおいて重要なアルゴリズムについての講習
- 更に理解を深めるための，[FX10](#)を利用した実習
- 単一のアプリケーションに特化した内容であるが，基本的な考え方は様々な分野に適用可能である
 - 実はこの方法は意外に効果的である

本編の目的(続き)

- 単一のアプリケーションに特化した内容であるが、基本的な考え方は様々な分野に適用可能である
 - 実はこの方法は意外に効果的である
- いわゆる「並列化講習会」とはだいぶ趣が異なる
- SMASH:「Science」無き科学技術計算はあり得ない！



ファイルの用意 on your PC

コピー, 展開

<http://nkl.cc.u-tokyo.ac.jp/files/multicore-c.tar>

<http://nkl.cc.u-tokyo.ac.jp/files/multicore-f.tar>

```
>$ cd <$CUR>
```

```
>$ tar xvf multicore-c.tar
```

```
>$ tar xvf multicore-f.tar
```

```
>$ cd multicore
```

以下のディレクトリが出来ていることを確認

L1 L2

これらを以降 `<$P-L1>`, `<$P-L2>`

Your PC

FX10

可視化にはParaViewを使用

<http://www.paraview.org/>

フリーソフトウェア
Windows版, Mac版がある
UNIX版もあり

<http://nkl.cc.u-tokyo.ac.jp/class/HowtouseParaView.pdf>

資料はWeb上にもあります

<http://nkl.cc.u-tokyo.ac.jp/seminars/2016-Spring/>

- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて
 - 実行方法
 - データ構造
 - プログラムの説明
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - ICCG法
- OpenMP

本編の目的より

- 「有限体積法から導かれる疎行列を対象としたICCG法」を題材とした，データ配置，reorderingなど，科学技術計算のためのマルチコアプログラミングにおいて重要なアルゴリズムについての講習
- 有限体積法
- 疎行列
- ICCG法

対象とするアプリケーションの概要

- 支配方程式: 三次元ポアソン方程式

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} + f = 0$$

- 有限体積法 (Finite Volume Method, **FVM**) による空間離散化
 - 任意形状の要素, 要素中心で変数を定義。
 - 直接差分法 (Direct Finite Difference Method) とも呼ばれる。
- 境界条件
 - ディリクレ, 体積フラックス
- 反復法による連立一次方程式解法
 - 共役勾配法 (CG) + 前処理

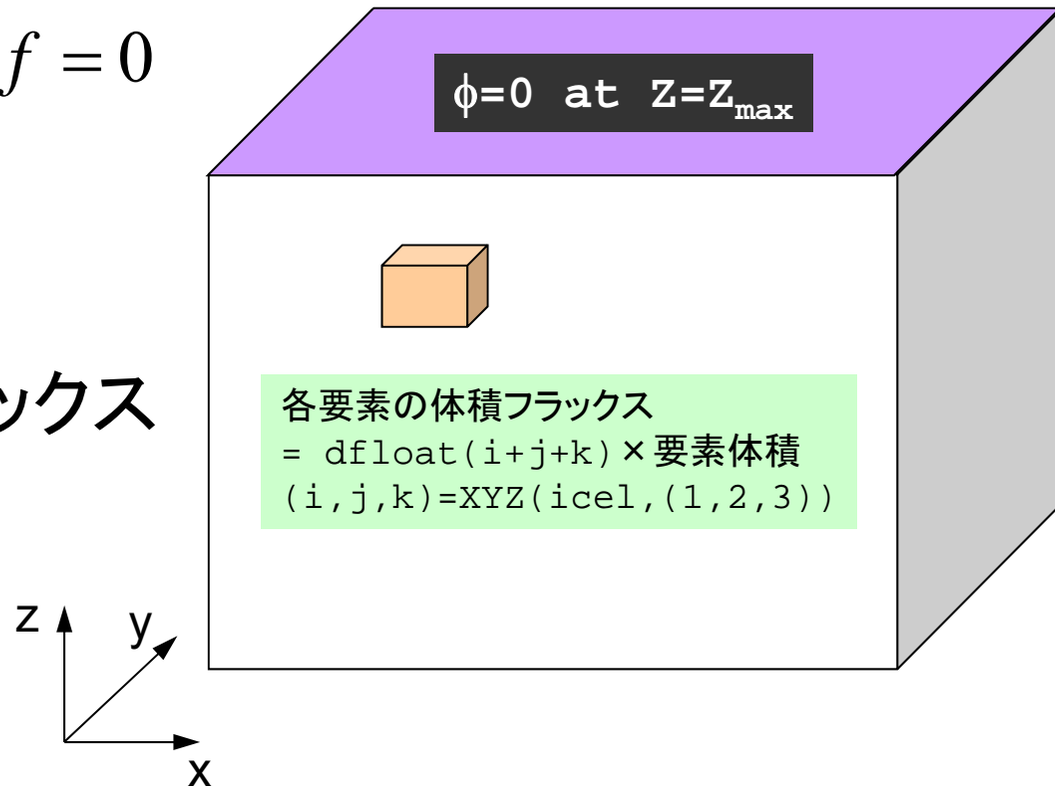
解いている問題: 三次元ポアソン方程式 変数: 要素中心で定義

ポアソン方程式

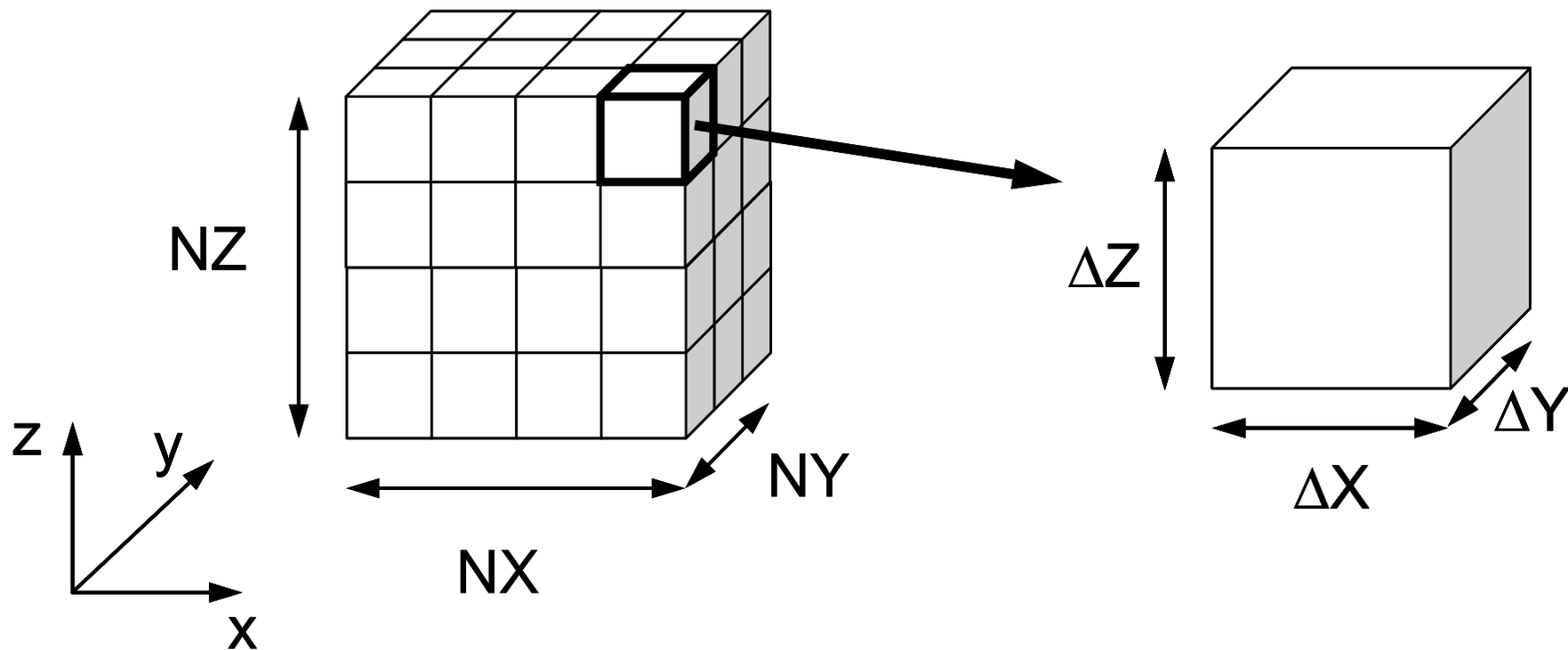
$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} + f = 0$$

境界条件

- 各要素で体積フラックス
- $z = z_{\max}$ 面で $\phi = 0$



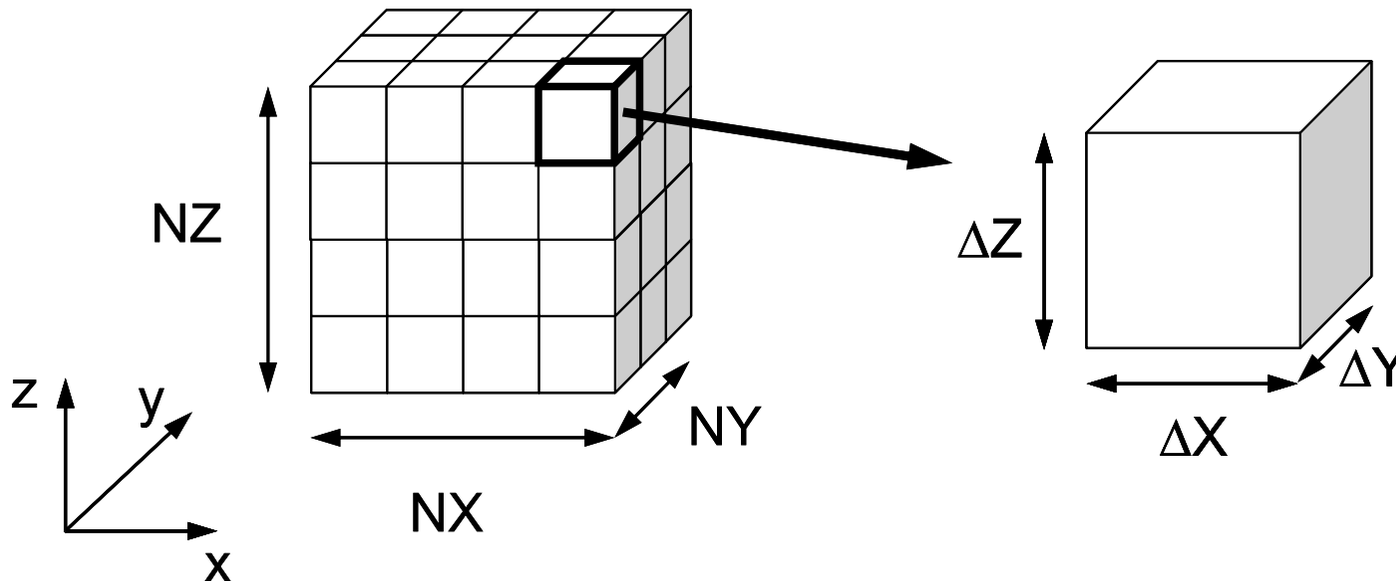
対象：規則正しい三次元差分格子 半非構造的に扱う



体積フラックスfの内容 $\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} + f = 0$

$$f = dfloat(i_0 + j_0 + k_0)$$

$i_0 = XYZ(icel, 1)$, $XYZ(icel, k)$ ($k=1,2,3$) は
 $j_0 = XYZ(icel, 2)$, X, Y, Z方向の差分格子のインデックス
 $k_0 = XYZ(icel, 3)$ 各メッシュがX, Y, Z方向の何番目に
 あるかを示している。



有限体積法

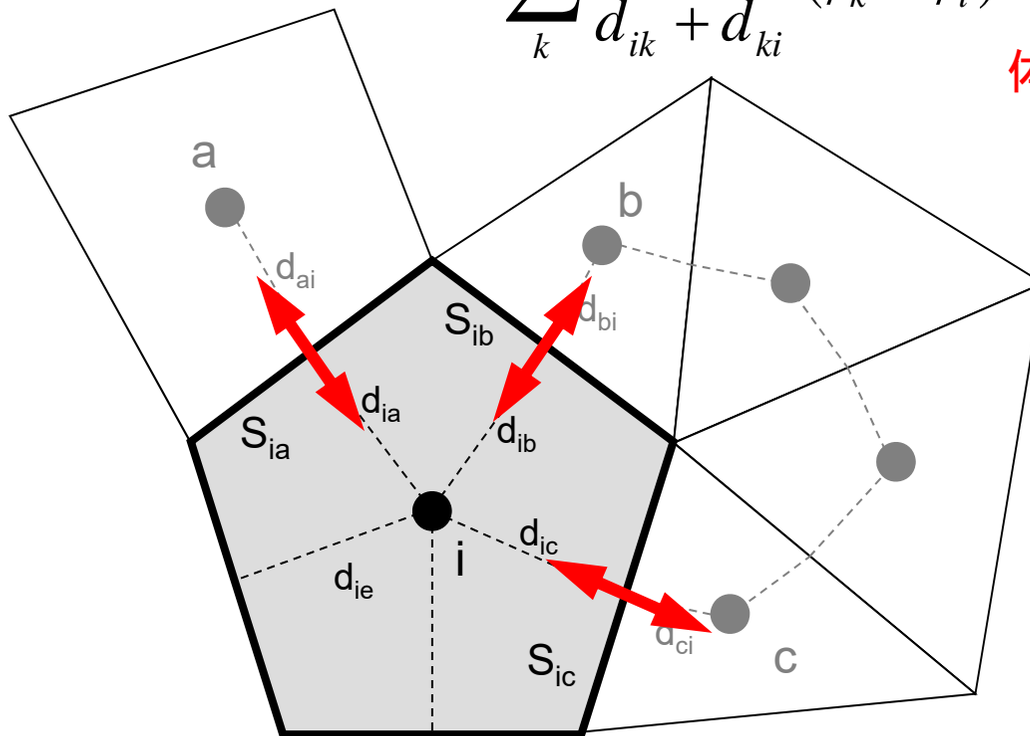
Finite Volume Method (FVM)

面を通過するフラックスの保存に着目

隣接要素との拡散

$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

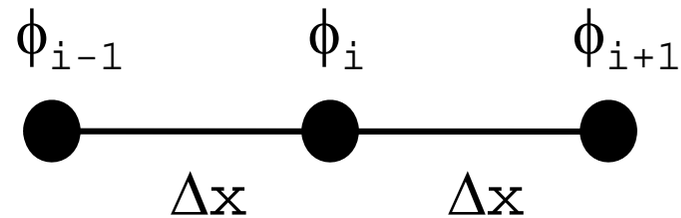
体積フラックス



- V_i : 要素体積
- S : 表面面積
- d_{ij} : 要素中心から表面までの距離
- Q : 体積フラックス

一次元ポアソン方程式：中央差分

$$\left(\frac{d^2\phi}{dx^2}\right)_i + Q = 0$$



$$\begin{aligned}\frac{d}{dx}\left(\frac{d\phi}{dx}\right)_i &= \frac{\left(\frac{d\phi}{dx}\right)_{i+1/2} - \left(\frac{d\phi}{dx}\right)_{i-1/2}}{\Delta x} = \frac{\frac{\phi_{i+1} - \phi_i}{\Delta x} - \frac{\phi_i - \phi_{i-1}}{\Delta x}}{\Delta x} \\ &= \frac{\phi_{i+1} - 2\phi_i + \phi_{i-1}}{\Delta x^2}\end{aligned}$$

有限体積法

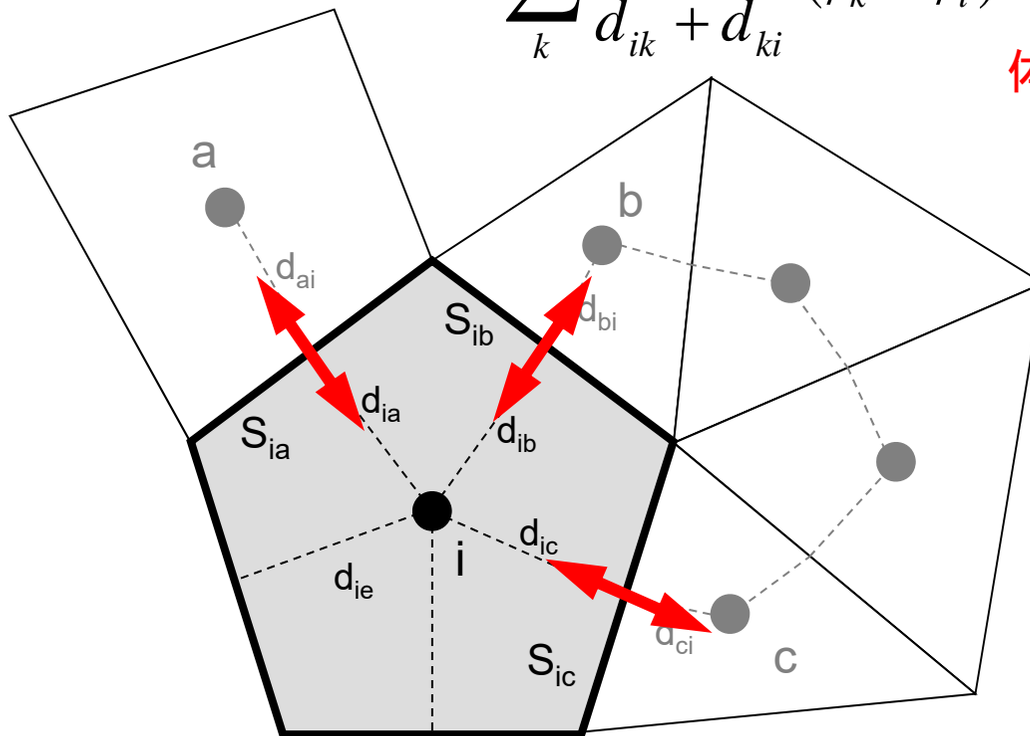
Finite Volume Method (FVM)

面を通過するフラックスの保存に着目

隣接要素との拡散

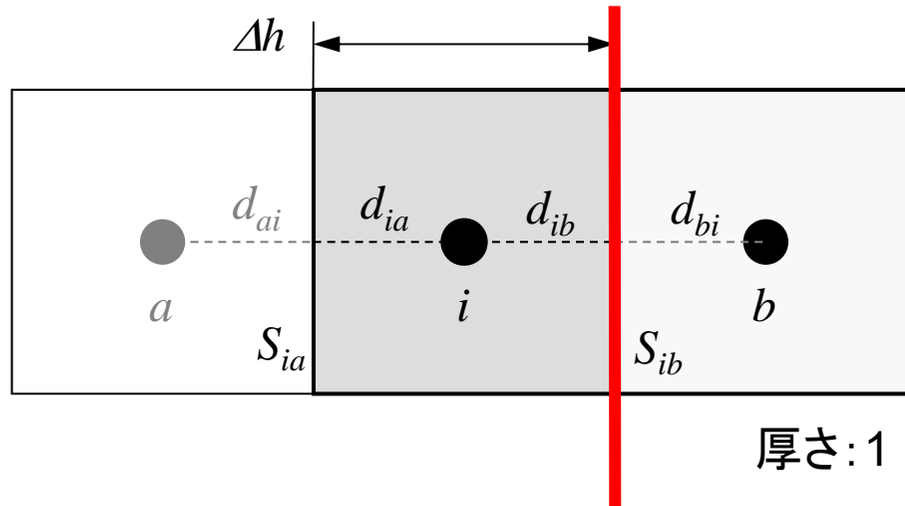
$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

体積フラックス



- V_i : 要素体積
- S : 表面面積
- d_{ij} : 要素中心から表面までの距離
- Q : 体積フラックス

一次元差分法との比較(1/3)



一辺の長さ Δh の正方形メッシュ

接触面積: $S_{ik} = \Delta h$

要素体積: $V_i = \Delta h^2$

接触面までの距離: $d_{ij} = \Delta h/2$

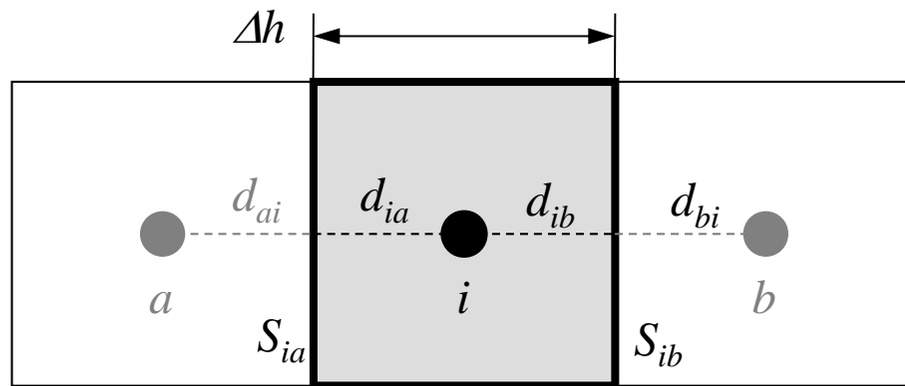
この面を通過するフラックス: $Q_{S_{ib}}$

$$Q_{S_{ib}} = -\frac{\phi_b - \phi_i}{d_{ib} + d_{bi}} \cdot S_{ib}$$

フーリエの法則

面を通過するフラックス
 = -(ポテンシャル勾配)

一次元差分法との比較(2/3)



厚さ: 1

一辺の長さ Δh の正方形メッシュ

接触面積: $S_{ik} = \Delta h$

要素体積: $V_i = \Delta h^2$

接触面までの距離: $d_{ij} = \Delta h/2$

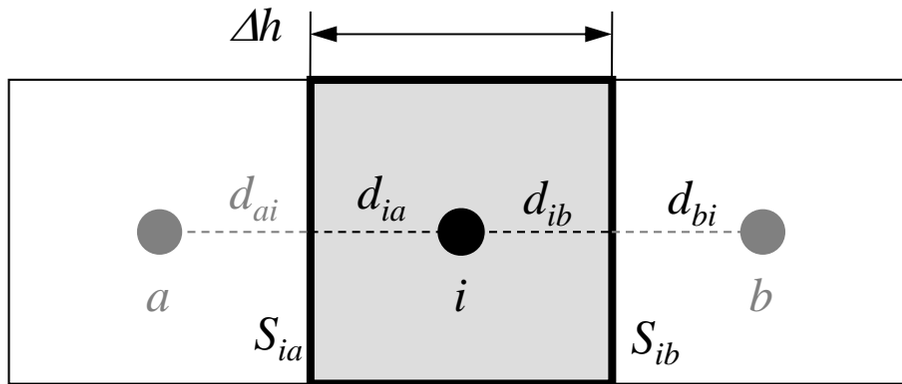
$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

両辺を V_i で割る:

$$\frac{1}{V_i} \sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + \dot{Q}_i = 0$$

この部分に注目すると

一次元差分法との比較 (3/3)



一辺の長さ Δh の正方形メッシュ

接触面積: $S_{ik} = \Delta h$

要素体積: $V_i = \Delta h^2$

接触面までの距離: $d_{ij} = \Delta h/2$

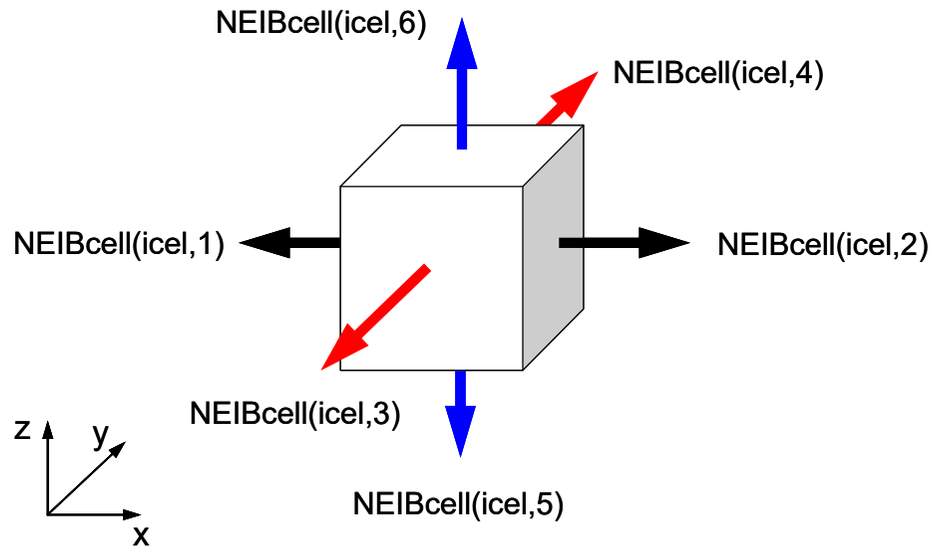
$$\frac{1}{V_i} \sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) = \frac{1}{(\Delta h)^2} \sum_{k=a,b} \frac{\Delta h}{\frac{\Delta h}{2} + \frac{\Delta h}{2}} (\phi_k - \phi_i)$$

$$= \frac{1}{(\Delta h)^2} \sum_{k=a,b} \frac{\Delta h}{\frac{\Delta h}{2} + \frac{\Delta h}{2}} (\phi_k - \phi_i) = \frac{1}{(\Delta h)^2} \sum_{k=a,b} \frac{\Delta h}{\Delta h} (\phi_k - \phi_i) = \frac{1}{(\Delta h)^2} \sum_{k=a,b} (\phi_k - \phi_i)$$

$$= \frac{1}{(\Delta h)^2} (\phi_a - \phi_i) + \frac{1}{(\Delta h)^2} (\phi_b - \phi_i) = \frac{\phi_a - 2\phi_i + \phi_b}{(\Delta h)^2}$$

要素*i*について成立
連立一次方程式

三次元では・・・



$$\begin{aligned}
 & \frac{\phi_{neib(icel,1)} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \frac{\phi_{neib(icel,2)} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \\
 & \frac{\phi_{neib(icel,3)} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \frac{\phi_{neib(icel,4)} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \\
 & \frac{\phi_{neib(icel,5)} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + \frac{\phi_{neib(icel,6)} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + f_{icel} \Delta x \Delta y \Delta z = 0
 \end{aligned}$$

整理すると: 連立一次方程式

$$\begin{aligned} & \frac{\phi_{neib(icel,1)} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \frac{\phi_{neib(icel,2)} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \\ & \frac{\phi_{neib(icel,3)} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \frac{\phi_{neib(icel,4)} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \\ & \frac{\phi_{neib(icel,5)} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + \frac{\phi_{neib(icel,6)} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + f_{icel} \Delta x \Delta y \Delta z = 0 \end{aligned}$$

$$\sum_k \frac{S_{icel-k}}{d_{icel-k}} (\phi_k - \phi_{icel}) = -f_{icel} V_i$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{icel-k}}{d_{icel-k}} \right] \phi_{icel} + \left[\sum_k \frac{S_{icel-k}}{d_{icel-k}} \phi_k \right] = -f_{icel} V_i \quad (icel = 1, N)$$

対角項

非対角項



$$[A]\{\phi\} = \{f\}$$

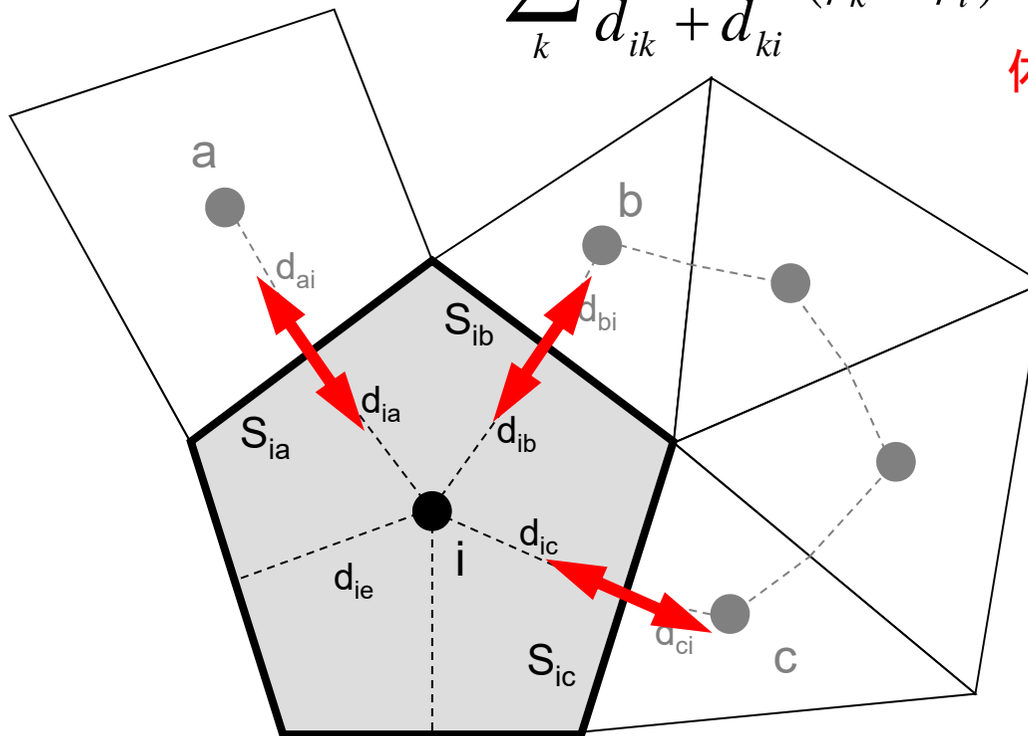
FVMの係数行列も疎行列

面を通過するフラックスの保存に着目
周囲の要素とのみ関係がある

隣接要素との拡散

$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

体積フラックス



- V_i : 要素体積
- S : 表面面積
- d_{ij} : 要素中心から表面までの距離
- Q : 体積フラックス

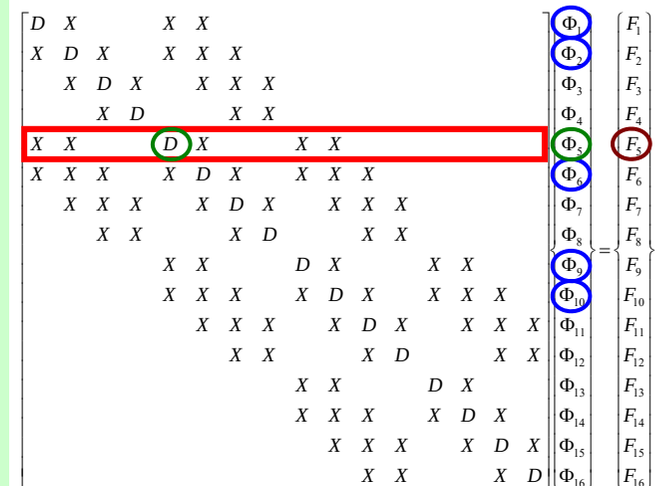
行列ベクトル積への適用

(非零)非対角成分のみを格納, 疎行列向け方法
Compressed Row Storage (CRS)

Diag (i) 対角成分(実数, $i=1, N$)
 Index(i) 非対角成分に関する一次元配列(通し番号)
 (整数, $i=0, N$)
 Item(k) 非対角成分の要素(列)番号
 (整数, $k=1, \text{index}(N)$)
 AMat(k) 非対角成分
 (実数, $k=1, \text{index}(N)$)

$$\{Y\} = [A] \{X\}$$

```
do i= 1, N
  Y(i)= Diag(i)*X(i)
  do k= Index(i-1)+1, Index(i)
    Y(i)= Y(i) + AMat(k)*X(Item(k))
  enddo
enddo
```



行列ベクトル積への適用

(非零)非対角成分のみを格納, 疎行列向け方法
Compressed Row Storage (CRS)

```
{Q} = [A] {P}
```

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    W[Q][i] = Diag[i] * W[P][i];  
    for (k=Index[i]; k<Index[i+1]; k++) {  
        W[Q][i] += AMat[k]*W[P][Item[k]];  
    }  
}
```

行列ベクトル積：密行列⇒とても簡単

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1,N-1} & a_{1,N} \\ a_{21} & a_{22} & & a_{2,N-1} & a_{2,N} \\ \cdots & & \cdots & & \cdots \\ a_{N-1,1} & a_{N-1,2} & & a_{N-1,N-1} & a_{N-1,N} \\ a_{N,1} & a_{N,2} & \cdots & a_{N,N-1} & a_{N,N} \end{bmatrix} \begin{Bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_{N-1} \\ x_N \end{Bmatrix} = \begin{Bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_{N-1} \\ y_N \end{Bmatrix}$$

$$\{Y\} = [A] \{X\}$$

```

do j= 1, N
  Y(j) = 0. d0
  do i= 1, N
    Y(j) = Y(j) + A(i, j)*X(i)
  enddo
enddo

```

Compressed Row Storage (CRS)

	①	②	③	④	⑤	⑥	⑦	⑧
①	1.1	2.4	0	0	3.2	0	0	0
②	4.3	3.6	0	2.5	0	3.7	0	9.1
③	0	0	5.7	0	1.5	0	3.1	0
④	0	4.1	0	9.8	2.5	2.7	0	0
⑤	3.1	9.5	10.4	0	11.5	0	4.3	0
⑥	0	0	6.5	0	0	12.4	9.5	0
⑦	0	6.4	2.5	0	0	1.4	23.1	13.1
⑧	0	9.5	1.3	9.6	0	3.1	0	51.3

Compressed Row Storage (CRS): C

Numbering starts from 0 in program

	0	1	2	3	4	5	6	7
0	1.1 ⊙	2.4 ①			3.2 ④			
1	4.3 ⊙	3.6 ①		2.5 ③		3.7 ⑤		9.1 ⑦
2			5.7 ②		1.5 ④		3.1 ⑥	
3		4.1 ①		9.8 ③	2.5 ④	2.7 ⑤		
4	3.1 ⊙	9.5 ①	10.4 ②		11.5 ④		4.3 ⑥	
5			6.5 ②			12.4 ⑤	9.5 ⑥	
6		6.4 ①	2.5 ②			1.4 ⑤	23.1 ⑥	13.1 ⑦
7		9.5 ①	1.3 ②	9.6 ③		3.1 ⑤		51.3 ⑦

N= 8

对角成分

Diag[0]= 1.1
 Diag[1]= 3.6
 Diag[2]= 5.7
 Diag[3]= 9.8
 Diag[4]= 11.5
 Diag[5]= 12.4
 Diag[6]= 23.1
 Diag[7]= 51.3

Compressed Row Storage (CRS)

	0	1	2	3	4	5	6	7
0	1.1 ⊙ ④		2.4 ①			3.2 ④		
1	3.6 ①	4.3 ⊙			2.5 ③		3.7 ⑤	9.1 ⑦
2	5.7 ②				1.5 ④		3.1 ⑥	
3	9.8 ③		4.1 ①		2.5 ④	2.7 ⑤		
4	11.5 ④	3.1 ⊙	9.5 ①	10.4 ②			4.3 ⑥	
5	12.4 ⑤			6.5 ②			9.5 ⑥	
6	23.1 ⑥		6.4 ①	2.5 ②			1.4 ⑤	13.1 ⑦
7	51.3 ⑦		9.5 ①	1.3 ②	9.6 ③		3.1 ⑤	

Compressed Row Storage (CRS)

						# Non-Zero Off-Diag.	Index[] =
0	1.1 ⊙	2.4 ①	3.2 ④			2	Index[0] = 0
1	3.6 ①	4.3 ⊙	2.5 ③	3.7 ⑤	9.1 ⑦	4	Index[1] = 2
2	5.7 ②	1.5 ④	3.1 ⑥			2	Index[2] = 6
3	9.8 ③	4.1 ①	2.5 ④	2.7 ⑤		3	Index[3] = 8
4	11.5 ④	3.1 ⊙	9.5 ①	10.4 ②	4.3 ⑥	4	Index[4] = 11
5	12.4 ⑤	6.5 ②	9.5 ⑥			2	Index[5] = 15
6	23.1 ⑥	6.4 ①	2.5 ②	1.4 ⑤	13.1 ⑦	4	Index[6] = 17
7	51.3 ⑦	9.5 ①	1.3 ②	9.6 ③	3.1 ⑤	4	Index[7] = 21
							Index[8] = 25

NPLU = 25
(=Index[N])

(Index[i])th ~ (Index[i+1])th:

Non-Zero Off-Diag. Components corresponding to *i*-th row.

Compressed Row Storage (CRS)

						# Non-Zero Off-Diag.	Index[] =
0	1.1 ⊙	2.4 ①	3.2 ④			2	Index[0] = 0
1	3.6 ①	4.3 ⊙	2.5 ③	3.7 ⑤	9.1 ⑦	4	Index[1] = 2
2	5.7 ②	1.5 ④	3.1 ⑥			2	Index[2] = 6
3	9.8 ③	4.1 ①	2.5 ④	2.7 ⑤		3	Index[3] = 8
4	11.5 ④	3.1 ⊙	9.5 ①	10.4 ②	4.3 ⑥	4	Index[4] = 11
5	12.4 ⑤	6.5 ②	9.5 ⑥			2	Index[5] = 15
6	23.1 ⑥	6.4 ①	2.5 ②	1.4 ⑤	13.1 ⑦	4	Index[6] = 17
7	51.3 ⑦	9.5 ①	1.3 ②	9.6 ③	3.1 ⑤	4	Index[7] = 21
							Index[8] = 25

NPLU = 25
(=Index[N])

$(\text{Index}[i])^{\text{th}} \sim (\text{Index}[i+1])^{\text{th}}$:

Non-Zero Off-Diag. Components corresponding to i -th row.

Compressed Row Storage (CRS)

0	1.1 ⊙	2.4 ①	3.2 ④		
1	3.6 ①	4.3 ⊙	2.5 ③	3.7 ⑤	9.1 ⑦
2	5.7 ②	1.5 ④	3.1 ⑥		
3	9.8 ③	4.1 ①	2.5 ④	2.7 ⑤	
4	11.5 ④	3.1 ⊙	9.5 ①	10.4 ②	4.3 ⑥
5	12.4 ⑤	6.5 ②	9.5 ⑥		
6	23.1 ⑥	6.4 ①	2.5 ②	1.4 ⑤	13.1 ⑦
7	51.3 ⑦	9.5 ①	1.3 ②	9.6 ③	3.1 ⑤

Item[6]= 4, AMat[6]= 1.5
Item[18]= 2, AMat[18]= 2.5

Compressed Row Storage (CRS)

0	1.1 ⊙	2.4 ①,0	3.2 ④,1		
1	3.6 ①	4.3 ⊙,2	2.5 ③,3	3.7 ⑤,4	9.1 ⑦,5
2	5.7 ②	1.5 ④,6	3.1 ⑥,7		
3	9.8 ③	4.1 ①,8	2.5 ④,9	2.7 ⑤,10	
4	11.5 ④	3.1 ⊙,11	9.5 ①,12	10.4 ②,13	4.3 ⑥,14
5	12.4 ⑤	6.5 ②,15	9.5 ⑥,16		
6	23.1 ⑥	6.4 ①,17	2.5 ②,18	1.4 ⑤,19	13.1 ⑦,20
7	51.3 ⑦	9.5 ①,21	1.3 ②,22	9.6 ③,23	3.1 ⑤,24

Diag [N] 対角成分(実数)
 Index[N+1] 非対角成分に関する一次元配列
 (通し番号)(整数)
 Item[index[N]]
 非対角成分の要素(列)番号(整数)
 Amat[index[N]]
 非対角成分(実数)

$$\{Y\} = [A] \{X\}$$

```

for (i=0; i<N; i++) {
  Y[i] = Diag[i] * X[i];
  for (k=Index[i]; k<Index[i+1]; k++) {
    Y[i] += Amat[k]*X[Item[k]];
  }
}
  
```

疎行列: 非零成分のみ記憶

⇒メモリへの負担大

(memory-bound): 間接参照

(差分, FEM, FVM)

$$\{Y\} = [A] \{X\}$$

```
do i= 1, N
  Y(i) = D(i)*X(i)
  do k= index(i-1)+1, index(i)
    kk= item(k)
    Y(i) = Y(i) + AMAT(k)*X(kk)
  enddo
enddo
```

行列ベクトル積：密行列⇒とても簡単 メモリへの負担も小さい

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1,N-1} & a_{1,N} \\ a_{21} & a_{22} & & a_{2,N-1} & a_{2,N} \\ \cdots & & \cdots & & \cdots \\ a_{N-1,1} & a_{N-1,2} & & a_{N-1,N-1} & a_{N-1,N} \\ a_{N,1} & a_{N,2} & \cdots & a_{N,N-1} & a_{N,N} \end{bmatrix} \begin{Bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_{N-1} \\ x_N \end{Bmatrix} = \begin{Bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_{N-1} \\ y_N \end{Bmatrix}$$

$$\{Y\} = [A] \{X\}$$

```

do j= 1, N
  Y(j) = 0. d0
  do i= 1, N
    Y(j) = Y(j) + A(i, j)*X(i)
  enddo
enddo

```

- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて
 - 実行方法
 - データ構造
 - プログラムの説明
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - ICCG法
- OpenMP

科学技術計算における 大規模線形方程式の解法

- 多くの科学技術計算は，最終的に大規模線形方程式 $Ax=b$ を解くことに帰着される。
 - important, expensive
- アプリケーションに応じて様々な手法が提案されている
 - 疎行列 (sparse), 密行列 (dense)
 - 直接法 (direct), 反復法 (iterative)
- 密行列 (dense)
 - グローバルな相互作用: BEM, スペクトル法, MO, MD (気液)
- 疎行列 (sparse)
 - ローカルな相互作用: FEM, FDM, MD (固), 高速多重極展開付 BEM

直接法 (Direct Method)

- Gaussの消去法, 完全LU分解
 - 逆行列 A^{-1} を直接求める
- 利点
 - 安定, 幅広いアプリケーションに適用可能
 - Partial Pivoting
 - 疎行列, 密行列いずれにも適用可能
- 欠点
 - 反復法よりもメモリ, 計算時間を必要とする
 - 密行列の場合, $O(N^3)$ の計算量
 - 大規模な計算向けではない
 - $O(N^2)$ の記憶容量, $O(N^3)$ の計算量

反復法とは . . .

Linear Equations
連立一次方程式

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \\ \vdots \\ b_n \end{pmatrix}$$

A **x** **b**

Initial Solution
初期解

$$\mathbf{x}^{(0)} = \begin{pmatrix} x_1^{(0)} \\ x_2^{(0)} \\ \vdots \\ x_n^{(0)} \end{pmatrix}$$

適当な初期解 $\mathbf{x}^{(0)}$ から始めて, 繰り返し計算によって真の解に収束(converge)させていく

$$\mathbf{x}^{(1)}, \mathbf{x}^{(2)}, \dots$$

反復法 (Iterative Method)

- 定常 (stationary) 法

- 反復計算中, 解ベクトル以外の変数は変化せず
- SOR, Gauss-Seidel, Jacobiなど
- 概して遅い

$$\mathbf{Ax} = \mathbf{b} \Rightarrow$$

$$\mathbf{x}^{(k+1)} = \mathbf{Mx}^{(k)} + \mathbf{Nb}$$

- 非定常 (nonstationary) 法

- 拘束, 最適化条件が加わる
- Krylov部分空間 (subspace) への写像を基底として使用するため, Krylov部分空間法とも呼ばれる
- CG (Conjugate Gradient: 共役勾配法)
- BiCGSTAB (Bi-Conjugate Gradient Stabilized)
- GMRES (Generalized Minimal Residual)

反復法 (Iterative Method) (続き)

- 利点
 - 直接法と比較して、メモリ使用量、計算量が少ない。
 - 並列計算には適している。
- 欠点
 - 収束性が、アプリケーション、境界条件の影響を受けやすい。
 - 前処理 (preconditioning) が重要。

非定常反復法: クリロフ部分空間法 (1/2)

Krylov Subspace Method

$$\mathbf{Ax} = \mathbf{b} \Rightarrow \mathbf{x} = \mathbf{b} + (\mathbf{I} - \mathbf{A})\mathbf{x}$$

以下の反復式を導入し $\mathbf{x}_0, \mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_k$ を求める:

$$\mathbf{x}_k = \mathbf{b} + (\mathbf{I} - \mathbf{A})\mathbf{x}_{k-1}$$

$$= (\mathbf{b} - \mathbf{Ax}_{k-1}) + \mathbf{x}_{k-1}$$

$$= \mathbf{r}_{k-1} + \mathbf{x}_{k-1}$$

where $\mathbf{r}_k = \mathbf{b} - \mathbf{Ax}_k$: 残差ベクトル (residual)



$$\mathbf{x}_k = \mathbf{x}_0 + \sum_{i=0}^{k-1} \mathbf{r}_i$$

$$\mathbf{r}_k = \mathbf{b} - \mathbf{Ax}_k = \mathbf{b} - \mathbf{A}(\mathbf{r}_{k-1} + \mathbf{x}_{k-1})$$

$$= (\mathbf{b} - \mathbf{Ax}_{k-1}) - \mathbf{Ar}_{k-1} = \mathbf{r}_{k-1} - \mathbf{Ar}_{k-1} = (\mathbf{I} - \mathbf{A})\mathbf{r}_{k-1}$$

非定常反復法: クリロフ部分空間法 (2/2)

Krylov Subspace Method

$$\mathbf{x}_k = \mathbf{x}_0 + \sum_{i=0}^{k-1} \mathbf{r}_i = \mathbf{x}_0 + \mathbf{r}_0 + \sum_{i=0}^{k-2} (\mathbf{I} - \mathbf{A})\mathbf{r}_i = \mathbf{x}_0 + \mathbf{r}_0 + \sum_{i=1}^{k-1} (\mathbf{I} - \mathbf{A})^i \mathbf{r}_0$$

$$\mathbf{z}_k = \mathbf{r}_0 + \sum_{i=1}^{k-1} (\mathbf{I} - \mathbf{A})^i \mathbf{r}_0 = \left[\mathbf{I} + \sum_{i=1}^{k-1} (\mathbf{I} - \mathbf{A})^i \right] \mathbf{r}_0$$



\mathbf{z}_k は k 次のクリロフ部分空間 (Krylov Subspace) に属するベクトル, 問題はクリロフ部分空間からどのようにして解の近似ベクトル \mathbf{x}_k を求めるかにある:

$$\left[\mathbf{r}_0, \mathbf{A}\mathbf{r}_0, \mathbf{A}^2\mathbf{r}_0, \dots, \mathbf{A}^{k-1}\mathbf{r}_0 \right]$$

代表的な非定常反復法：共役勾配法

- Conjugate Gradient法, 略して「CG」法
 - 最も代表的な「非定常」反復法
- 対称正定値行列 (Symmetric Positive Definite: SPD)
 - 任意のベクトル $\{x\}$ に対して $\{x\}^T[A]\{x\} > 0$
 - 全対角成分 > 0 , 全固有値 > 0 , 全部分行列式 (主小行列式・首座行列式) > 0 と同値

• アルゴリズム

- 最急降下法 (Steepest Descent Method) の変種

- $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$

- $x^{(i)}$: 反復解, $p^{(i)}$: 探索方向, α_i : 定数)

- 厳密解を y とするとき $\{x-y\}^T[A]\{x-y\}$ を最小とするような $\{x\}$ を求める。

- 詳細は参考文献参照

- 例えば: 森正武「数値解析 (第2版)」(共立出版)

$$\det \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & \cdots & a_{2n} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & \cdots & a_{3n} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & \cdots & a_{4n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & a_{n3} & a_{n4} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix}$$

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} r^{(i-1)}$ 
  if  $i = 1$ 
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

- 行列ベクトル積
- ベクトル内積
- ベクトル定数倍の加減 (DAXPY)

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```
Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for i = 1, 2, ...
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} \cdot r^{(i-1)}$ 
  if i = 1
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} \cdot q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end
```

- 行列ベクトル積
- ベクトル内積
- ベクトル定数倍の加減 (DAXPY)

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} \cdot r^{(i-1)}$ 
  if  $i = 1$ 
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} \cdot q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

- 行列ベクトル積
- ベクトル内積
- ベクトル定数倍の加減 (DAXPY)

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} r^{(i-1)}$ 
  if  $i = 1$ 
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

- 行列ベクトル積
- ベクトル内積
- ベクトル定数倍の加減 (DAXPY)
 - Double
 - $\{y\} = a\{x\} + \{y\}$

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```
Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} r^{(i-1)}$ 
  if  $i = 1$ 
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end
```

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

CG法アルゴリズムの導出(1/5)

y を厳密解 ($Ay=b$) とするとき, 下式を最小にする x を求める:

$$(x-y)^T [A](x-y)$$

$$\begin{aligned} (x-y)^T [A](x-y) &= (x, Ax) - (y, Ax) - (x, Ay) + (y, Ay) \\ &= (x, Ax) - 2(x, Ay) + (y, Ay) = (x, Ax) - 2(x, b) + \underline{(y, b)} \quad \text{定数} \end{aligned}$$

従って, 下記 $f(x)$ を最小にする x を求めればよい:

$$f(x) = \frac{1}{2}(x, Ax) - (x, b)$$

$$f(x+h) = f(x) + (h, Ax-b) + \frac{1}{2}(h, Ah)$$

任意のベクトル h

$$f(x) = \frac{1}{2}(x, Ax) - (x, b)$$

$$f(x+h) = f(x) + (h, Ax - b) + \frac{1}{2}(h, Ah)$$

•任意のベクトル h

$$\begin{aligned} f(x+h) &= \frac{1}{2}(x+h, A(x+h)) - (x+h, b) \\ &= \frac{1}{2}(x+h, Ax) + \frac{1}{2}(x+h, Ah) - (x, b) - (h, b) \\ &= \frac{1}{2}(x, Ax) + \frac{1}{2}(h, Ax) + \frac{1}{2}(x, Ah) + \frac{1}{2}(h, Ah) - (x, b) - (h, b) \\ &= \frac{1}{2}(x, Ax) - (x, b) + (h, Ax) - (h, b) + \frac{1}{2}(h, Ah) \\ &= f(x) + (h, Ax - b) + \frac{1}{2}(h, Ah) \end{aligned}$$

CG法アルゴリズムの導出(2/5)

CG法は任意の $x^{(0)}$ から始めて, $f(x)$ の最小値を逐次探索する。
 今, k 番目の近似値 $x^{(k)}$ と探索方向 $p^{(k)}$ が決まったとすると:

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \alpha_k p^{(k)}$$

$f(x^{(k+1)})$ を最小にするためには:

$$f(x^{(k)} + \alpha_k p^{(k)}) = \frac{1}{2} \alpha_k^2 (p^{(k)}, Ap^{(k)}) - \alpha_k (p^{(k)}, b - Ax^{(k)}) + f(x^{(k)})$$

$$\frac{\partial f(x^{(k)} + \alpha_k p^{(k)})}{\partial \alpha_k} = 0 \Rightarrow \alpha_k = \frac{(p^{(k)}, b - Ax^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} \quad (1)$$

$r^{(k)} = b - Ax^{(k)}$ は第 k 近似に対する残差

CG法アルゴリズムの導出(3/5)

残差 $r^{(k)}$ も以下の式によって計算できる:

$$r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)} \quad (2) \quad r^{(k+1)} = b - Ax^{(k+1)}, r^{(k)} = b - Ax^{(k)}$$

$$r^{(k+1)} - r^{(k)} = Ax^{(k+1)} - Ax^{(k)} = \alpha_k Ap^{(k)}$$

探索方向を以下の漸化式によって求める:

$$p^{(k+1)} = r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}, r^{(0)} = p^{(0)} \quad (3)$$

本当のところは下記のように $(k+1)$ 回目に厳密解 y が求まれば良いのであるが、解がわかっていない場合は困難...

$$y = x^{(k+1)} + \alpha_{k+1} p^{(k+1)}$$

CG法アルゴリズムの導出(4/5)

ところで、下式のような都合の良い直交関係がある:

$$\left(Ap^{(k)}, y - x^{(k+1)} \right) = 0$$

$$\begin{aligned} \left(Ap^{(k)}, y - x^{(k+1)} \right) &= \left(p^{(k)}, Ay - Ax^{(k+1)} \right) = \left(p^{(k)}, b - Ax^{(k+1)} \right) \\ &= \left(p^{(k)}, b - A[x^{(k)} + \alpha_k p^{(k)}] \right) = \left(p^{(k)}, b - Ax^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)} \right) \\ &= \left(p^{(k)}, r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)} \right) = \left(p^{(k)}, r^{(k)} \right) - \alpha_k \left(p^{(k)}, Ap^{(k)} \right) = 0 \end{aligned}$$

$$\therefore \alpha_k = \frac{\left(p^{(k)}, r^{(k)} \right)}{\left(p^{(k)}, Ap^{(k)} \right)}$$

従って以下が成立する:

$$\left(Ap^{(k)}, y - x^{(k+1)} \right) = \left(Ap^{(k)}, \alpha_{k+1} p^{(k+1)} \right) = 0 \Rightarrow \left(p^{(k+1)}, Ap^{(k)} \right) = 0$$

CG法アルゴリズムの導出(5/5)

$$\begin{aligned} (p^{(k+1)}, Ap^{(k)}) &= (r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}, Ap^{(k)}) = (r^{(k+1)}, Ap^{(k)}) + \beta_k (p^{(k)}, Ap^{(k)}) = 0 \\ \Rightarrow \beta_k &= \frac{-(r^{(k+1)}, Ap^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} \quad (4) \end{aligned}$$

$(p^{(k+1)}, Ap^{(k)}) = 0$ $p^{(k)}$ と $p^{(k+1)}$ が行列Aに関して共役 (conjugate)

```

Compute  $p^{(0)} = r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  calc.  $\alpha_{i-1}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_{i-1} p^{(i-1)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_{i-1} [A] p^{(i-1)}$ 

  check convergence  $|r|$ 
  (if not converged)
  calc.  $\beta_{i-1}$ 
   $p^{(i)} = r^{(i)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
end

```

$$\alpha_{i-1} = \frac{(p^{(i-1)}, r^{(i-1)})}{(p^{(i-1)}, Ap^{(i-1)})}$$

$$\beta_{i-1} = \frac{-(r^{(i)}, Ap^{(i-1)})}{(p^{(i-1)}, Ap^{(i-1)})}$$

CG法アルゴリズム

任意の (i,j) に対して以下の共役関係が得られる:

$$(p^{(i)}, Ap^{(j)}) = 0 \quad (i \neq j)$$

探索方向 $p^{(k)}$, 残差ベクトル $r^{(k)}$ についても以下の関係が成立する:

$$(r^{(i)}, r^{(j)}) = 0 \quad (i \neq j), \quad (p^{(k)}, r^{(k)}) = (r^{(k)}, r^{(k)})$$

N次元空間で互いに直交で一次独立な残差ベクトル $r^{(k)}$ はN個しか存在しない, 従って共役勾配法は未知数がN個のときにN回以内に収束する \Rightarrow 実際は丸め誤差の影響がある(条件数が大きい場合)

Top 10 Algorithms in the 20th Century (SIAM)

<http://www.siam.org/news/news.php?id=637>

モンテカルロ法, シンプレックス法, クリロフ部分空間法, 行列分解法,
最適化Fortranコンパイラ, QR法, クイックソート, FFT,
整数関係アルゴリズム, FMM(高速多重極法)

Proof (1/3)

Mathematical Induction

数学的帰納法

$$\begin{aligned} (r^{(i)}, r^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) && \text{直交性} \\ (p^{(i)}, Ap^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) && \text{共役性} \end{aligned}$$

$$(1) \quad \alpha_k = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

$$(2) \quad r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)}$$

$$(3) \quad p^{(k+1)} = r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}, \quad r^{(0)} = p^{(0)}$$

$$(4) \quad \beta_k = \frac{-(r^{(k+1)}, Ap^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

Proof (2/3)

Mathematical Induction

数学的帰納法

$$\begin{aligned} (r^{(i)}, r^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) \\ (p^{(i)}, Ap^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) \end{aligned} \quad (*)$$

(*) is satisfied for $i \leq k, j \leq k$ where $i \neq j$

$$\begin{aligned} \text{if } i < k \quad (r^{(k+1)}, r^{(i)}) &= (r^{(i)}, r^{(k+1)}) \stackrel{(2)}{=} (r^{(i)}, r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)}) \\ &\stackrel{(*)}{=} -\alpha_k (r^{(i)}, Ap^{(k)}) \stackrel{(3)}{=} -\alpha_k (p^{(i)} - \beta_{i-1} p^{(i-1)}, Ap^{(k)}) \\ &= -\alpha_k (p^{(i)}, Ap^{(k)}) + \alpha_k \beta_{i-1} (p^{(i-1)}, Ap^{(k)}) \stackrel{(*)}{=} 0 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{if } i = k \quad (r^{(k+1)}, r^{(k)}) &\stackrel{(2)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (r^{(k)}, \alpha_k Ap^{(k)}) \\ &\stackrel{(3)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (p^{(k)} - \beta_{k-1} p^{(k-1)}, \alpha_k Ap^{(k)}) \\ &\stackrel{(*)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - \alpha_k (p^{(k)}, Ap^{(k)}) \stackrel{(1)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (p^{(k)}, r^{(k)}) \\ &\stackrel{(3)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (\beta_{k-1} p^{(k-1)} + r^{(k)}, r^{(k)}) \\ &= -\beta_{k-1} (p^{(k-1)}, r^{(k)}) \stackrel{(2)}{=} -\beta_{k-1} (p^{(k-1)}, r^{(k-1)} - \alpha_{k-1} Ap^{(k-1)}) \\ &= -\beta_{k-1} \left\{ (p^{(k-1)}, r^{(k-1)}) - \alpha_{k-1} (p^{(k-1)}, Ap^{(k-1)}) \right\} \stackrel{(1)}{=} 0 \end{aligned}$$

$$(1) \alpha_k = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

$$(2) r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)}$$

$$(3) p^{(k+1)} = r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}$$

$$(4) \beta_k = \frac{-(r^{(k+1)}, Ap^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

Proof (3/3)

Mathematical Induction

数学的帰納法

$$\begin{aligned} (r^{(i)}, r^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) \\ (p^{(i)}, Ap^{(j)}) &= 0 \quad (i \neq j) \end{aligned} \quad (*)$$

$(*)$ is satisfied for $i \leq k, j \leq k$ where $i \neq j$

$$\text{if } i < k \quad (p^{(k+1)}, Ap^{(i)}) \stackrel{(3)}{=} (r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}, Ap^{(i)})$$

$$\stackrel{(*)}{=} (r^{(k+1)}, Ap^{(i)})$$

$$\stackrel{(2)}{=} \frac{1}{\alpha_k} (r^{(k+1)}, r^{(i)} - r^{(i+1)}) = 0$$

$$\text{if } i = k \quad (p^{(k+1)}, Ap^{(k)}) \stackrel{(3)}{=} (r^{(k+1)}, Ap^{(k)}) + \beta_k (p^{(k)}, Ap^{(k)})$$

$$\stackrel{(4)}{=} 0$$

$$(1) \alpha_k = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

$$(2) r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k Ap^{(k)}$$

$$(3) p^{(k+1)} = r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}$$

$$(4) \beta_k = \frac{-(r^{(k+1)}, Ap^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

$$\begin{aligned}
(r^{(k+1)}, r^{(k)}) &= 0 \\
(r^{(k+1)}, r^{(k)}) &\stackrel{(2)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (r^{(k)}, \alpha_k A p^{(k)}) \\
&\stackrel{(3)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (p^{(k)} - \beta_{k-1} p^{(k-1)}, \alpha_k A p^{(k)}) \\
&\stackrel{(*)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - \alpha_k (p^{(k)}, A p^{(k)}) \stackrel{(1)}{=} (r^{(k)}, r^{(k)}) - (p^{(k)}, r^{(k)}) = 0
\end{aligned}$$

$$\therefore (r^{(k)}, r^{(k)}) = (p^{(k)}, r^{(k)})$$

$$(1) \alpha_k = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, A p^{(k)})}$$

$$(2) r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k A p^{(k)}$$

$$(3) p^{(k+1)} = r^{(k+1)} + \beta_k p^{(k)}$$

$$(4) \beta_k = \frac{-(r^{(k+1)}, A p^{(k)})}{(p^{(k)}, A p^{(k)})}$$

α_k, β_k

実際は α_k, β_k はもうちょっと簡単な形に変形できる:

$$\alpha_k = \frac{(p^{(k)}, b - Ax^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} = \frac{(p^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} = \frac{(r^{(k)}, r^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})}$$

$$\therefore (p^{(k)}, r^{(k)}) = (r^{(k)}, r^{(k)})$$

$$\beta_k = \frac{-(r^{(k+1)}, Ap^{(k)})}{(p^{(k)}, Ap^{(k)})} = \frac{(r^{(k+1)}, r^{(k+1)})}{(r^{(k)}, r^{(k)})}$$

$$\therefore (r^{(k+1)}, Ap^{(k)}) = \frac{(r^{(k+1)}, r^{(k)} - r^{(k+1)})}{\alpha_k} = -\frac{(r^{(k+1)}, r^{(k+1)})}{\alpha_k}$$

共役勾配法 (CG法) のアルゴリズム

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} \cdot r^{(i-1)}$ 
  if  $i = 1$ 
     $p^{(1)} = r^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = r^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} \cdot q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

$x^{(i)}$: Vector

α_i : Scalar

$$\beta_{i-1} = \frac{(r^{(i-1)}, r^{(i-1)})}{(r^{(i-2)}, r^{(i-2)})} \quad (= \rho_{i-1})$$

$$\alpha_i = \frac{(r^{(i-1)}, r^{(i-1)})}{(p^{(i)}, Ap^{(i)})} \quad (= \rho_{i-1})$$

前処理 (preconditioning) とは？

- 反復法の収束は係数行列の固有値分布に依存
 - 固有値分布が少なく, かつ1に近いほど収束が早い(単位行列)
 - 条件数(condition number)(対称正定) = 最大最小固有値比
 - 条件数が1に近いほど収束しやすい
- もとの係数行列 $[A]$ に良く似た前処理行列 $[M]$ を適用することによって固有値分布を改善する。
 - 前処理行列 $[M]$ によって元の方程式 $[A]\{x\} = \{b\}$ を $[A']\{x\} = \{b'\}$ へと変換する。ここで $[A'] = [M]^{-1}[A]$, $\{b'\} = [M]^{-1}\{b\}$ である。
 - $[A'] = [M]^{-1}[A]$ が単位行列に近ければ良いということになる。
 - $[A'] = [A][M]^{-1}$ のように右からかけることもある。
- 「前処理」は密行列, 疎行列ともに使用するが, 普通は疎行列を対象にすることが多い。

前処理付共役勾配法

Preconditioned Conjugate Gradient Method (PCG)

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if  $i=1$ 
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

$$[M] = [M_1][M_2]$$

$$[A']x' = b'$$

$$[A'] = [M_1]^{-1}[A][M_2]^{-1}$$

$$x' = [M_2]x, \quad b' = [M_1]^{-1}b$$

$$p' \Rightarrow [M_2]p, \quad r' \Rightarrow [M_1]^{-1}r$$

$$p'^{(i)} = r'^{(i-1)} + \beta'_{i-1} p'^{(i-1)}$$

$$[M_2]p^{(i)} = [M_1]^{-1}r^{(i-1)} + \beta'_{i-1} [M_2]p^{(i-1)}$$

$$p^{(i)} = [M_2]^{-1}[M_1]^{-1}r^{(i-1)} + \beta'_{i-1} p^{(i-1)}$$

$$p^{(i)} = [M]^{-1}r^{(i-1)} + \beta'_{i-1} p^{(i-1)}$$

$$\beta'_{i-1} = \frac{([M]^{-1}r^{(i-1)}, r^{(i-1)})}{([M]^{-1}r^{(i-2)}, r^{(i-2)})}$$

$$\alpha'_{i-1} = \frac{([M]^{-1}r^{(i-1)}, r^{(i-1)})}{(p^{(i-1)}, [A]p^{(i-1)})}$$

前処理付共役勾配法

Preconditioned Conjugate Gradient Method (PCG)

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if  $i=1$ 
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

実際にやるべき計算は:

$$\{z\} = [M]^{-1} \{r\}$$

「近似逆行列」の計算が必要:

$$[M]^{-1} \approx [A]^{-1}, \quad [M] \approx [A]$$

究極の前処理: 本当の逆行列

$$[M]^{-1} = [A]^{-1}, \quad [M] = [A]$$

対角スケーリング: 簡単 = 弱い

$$[M]^{-1} = [D]^{-1}, \quad [M] = [D]$$

対角スケーリング, 点ヤコビ前処理

- 前処理行列として, もとの行列の対角成分のみを取り出した行列を前処理行列 $[M]$ とする。
 - 対角スケーリング, 点ヤコビ (point-Jacobi) 前処理

$$[M] = \begin{bmatrix} D_1 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & D_2 & & 0 & 0 \\ \dots & & \dots & & \dots \\ 0 & 0 & & D_{N-1} & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & D_N \end{bmatrix}$$

- **solve $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$** という場合に逆行列を簡単に求めることができる。
- 簡単な問題では収束する。

ILU(0), IC(0)

- 最もよく使用されている前処理(疎行列用)
 - 不完全LU分解
 - Incomplete LU Factorization
 - 不完全コレスキー分解
 - Incomplete Cholesky Factorization(対称行列)
- 不完全な直接法
 - もとの行列が疎でも, 逆行列は疎とは限らない。
 - fill-in
 - もとの行列と同じ非ゼロパターン(fill-in無し)を持っているのがILU(0), IC(0)

LU分解法：完全LU分解法

- 直接法の一つ
 - 逆行列を直接求める手法
 - 「逆行列」に相当するものを保存しておけるので、右辺が変わったときに計算時間を節約できる
 - 逆行列を求める際にFill-in(もとの行列では0であったところに値が入る)が生じる
- LU factorization

「不」完全LU分解法

- ILU factorization
 - Incomplete LU factorization
- Fill-inの発生を制限して, 前処理に使う手法
 - 不完全な逆行列, 少し弱い直接法
 - Fill-inを許さないとき: ILU(0)

LU分解による連立一次方程式 の解法

Aが $n \times n$ 行列のとき、Aを次式のように表すことを
(あるいは、そのようなLとUそのものを)AのLU分解という。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & \cdots & a_{2n} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & \cdots & a_{3n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & a_{n3} & \cdots & a_{nn} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ l_{21} & 1 & 0 & \cdots & 0 \\ l_{31} & l_{32} & 1 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ l_{n1} & l_{n2} & l_{n3} & \cdots & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & u_{13} & \cdots & u_{1n} \\ 0 & u_{22} & u_{23} & \cdots & u_{2n} \\ 0 & 0 & u_{33} & \cdots & u_{3n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & u_{nn} \end{pmatrix}$$

$$\mathbf{A} = \mathbf{LU}$$

L: Lower triangular part of matrix A

U: Upper triangular part of matrix A

LU分解を用いた $Ax=b$ の解法

1 $A = LU$ となる A のLU分解 L と U を求める.

2 $Ly = b$ の解 y を求める.(簡単!)

3 $Ux = y$ の解 x を求める.(簡単!)

この x が $Ax = b$ の解となる

$$\therefore Ax = LUx = Ly = b$$

Ly=bの解法：前進代入

$$\mathbf{L}\mathbf{y} = \mathbf{b} \quad \longleftrightarrow \quad \begin{pmatrix} 1 & 0 & \cdots & 0 \\ l_{21} & 1 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ l_{n1} & l_{n2} & \cdots & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \\ \vdots \\ b_n \end{pmatrix}$$



$$y_1 = b_1$$

$$l_{21}y_1 + y_2 = b_2$$

$$\vdots$$

$$l_{n1}y_1 + l_{n2}y_2 + \cdots + y_n = b_n$$

$$y_1 = b_1$$

$$y_2 = b_2 - l_{21}y_1$$

$$\vdots$$

$$y_n = b_n - l_{n1}y_1 - l_{n2}y_2 = b_n - \sum_{i=1}^{n-1} l_{ni}y_i$$



芋づる式に (one after another) 解が求まる.

Ux=yの解法：後退代入

$$\mathbf{U}\mathbf{x} = \mathbf{y} \quad \longleftrightarrow \quad \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & \cdots & u_{1n} \\ 0 & u_{22} & \cdots & u_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \cdots & u_{nn} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix}$$

$$u_{nn}x_n = y_n$$

$$u_{n-1,n-1}x_{n-1} + u_{n-1,n}x_n = y_{n-1}$$

$$\vdots$$

$$u_{11}x_1 + u_{12}x_2 + \cdots + u_{1n}x_n = y_1$$

$$x_n = y_n / u_{nn}$$

$$x_{n-1} = (y_{n-1} - u_{n-1,n}x_n) / u_{n-1,n-1}$$

$$\vdots$$

$$x_1 = \left(y_1 - \sum_{i=2}^n u_{1i}x_i \right) / u_{11}$$

芋づる式に (one after another) 解が求まる。

LU分解の求め方

$$\begin{array}{c} \textcircled{1} \\ \left(\begin{array}{cccc|c} a_{11} & a_{12} & a_{13} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & \cdots & a_{2n} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & \cdots & a_{3n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & a_{n3} & \cdots & a_{nn} \end{array} \right) = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ l_{21} & 1 & 0 & \cdots & 0 \\ l_{31} & l_{32} & 1 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ l_{n1} & l_{n2} & l_{n3} & \cdots & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & u_{13} & \cdots & u_{1n} \\ 0 & u_{22} & u_{23} & \cdots & u_{2n} \\ 0 & 0 & u_{33} & \cdots & u_{3n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & u_{nn} \end{pmatrix} \\ \textcircled{2} \quad \textcircled{4} \end{array}$$

$$\textcircled{1} \quad \Rightarrow \quad a_{11} = u_{11}, a_{12} = u_{12}, \dots, a_{1n} = u_{1n} \Rightarrow u_{11}, u_{12}, \dots, u_{1n}$$

$$\textcircled{2} \quad \Rightarrow \quad a_{21} = l_{21}u_{11}, a_{31} = l_{31}u_{11}, \dots, a_{n1} = l_{n1}u_{11} \Rightarrow l_{21}, l_{31}, \dots, l_{n1}$$

$$\textcircled{3} \quad \Rightarrow \quad a_{22} = l_{21}u_{12} + u_{22}, \dots, a_{2n} = l_{21}u_{1n} + u_{2n} \Rightarrow u_{22}, u_{23}, \dots, u_{2n}$$

$$\textcircled{4} \quad \Rightarrow \quad a_{32} = l_{31}u_{12} + l_{32}u_{22}, \dots \Rightarrow l_{32}, l_{42}, \dots, l_{n2}$$

数值例

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 2 & 6 & 7 & 10 \\ 2 & 2 & 8 & 7 \\ 0 & -4 & 7 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & 1 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & 1 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & u_{13} & u_{14} \\ 0 & u_{22} & u_{23} & u_{24} \\ 0 & 0 & u_{33} & u_{34} \\ 0 & 0 & 0 & u_{44} \end{pmatrix}$$

第1行 \Rightarrow $1 = u_{11}, 2 = u_{12}, 3 = u_{13}, 4 = u_{14}$

第1列 \Rightarrow $2 = l_{21}u_{11} \Rightarrow l_{21} = 2/u_{11} = 2, \quad 2 = l_{31}u_{11} \Rightarrow l_{31} = 2/u_{11} = 2$
 $0 = l_{41}u_{11} \Rightarrow l_{41} = 0/u_{11} = 0$

第2行 \Rightarrow $6 = l_{21}u_{12} + u_{22} \Rightarrow u_{22} = 2, \quad 7 = l_{21}u_{13} + u_{23} \Rightarrow u_{23} = 1$
 $10 = l_{21}u_{14} + u_{24} \Rightarrow u_{24} = 2$

第2列 \Rightarrow $2 = l_{31}u_{12} + l_{32}u_{22} \Rightarrow l_{32} = -1, \quad -4 = l_{41}u_{12} + l_{42}u_{22} \Rightarrow l_{42} = -2$

数値例(続き)

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 2 & 6 & 7 & 10 \\ 2 & 2 & 8 & 7 \\ 0 & -4 & 7 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & 1 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & 1 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & u_{13} & u_{14} \\ 0 & u_{22} & u_{23} & u_{24} \\ 0 & 0 & u_{33} & u_{34} \\ 0 & 0 & 0 & u_{44} \end{pmatrix}$$

第3行 \Rightarrow $8 = l_{31}u_{13} + l_{32}u_{23} + u_{33} \Rightarrow u_{33} = 3,$
 $7 = l_{31}u_{14} + l_{32}u_{24} + u_{34} \Rightarrow u_{34} = 1$

第3列 \Rightarrow $7 = l_{41}u_{13} + l_{42}u_{23} + l_{43}u_{33} \Rightarrow u_{43} = 3$

第4行(第4列) \Rightarrow $1 = l_{41}u_{14} + l_{42}u_{24} + l_{43}u_{34} + u_{44} \Rightarrow u_{44} = 2$

1行、1列、2行、2列、・・・の順に求める式を作っていく。

数値例(続き)

結局

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 2 & 6 & 7 & 10 \\ 2 & 2 & 8 & 7 \\ 0 & -4 & 7 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 & 0 \\ 2 & -1 & 1 & 0 \\ 0 & -2 & 3 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 0 & 2 & 1 & 2 \\ 0 & 0 & 3 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 2 \end{pmatrix}$$

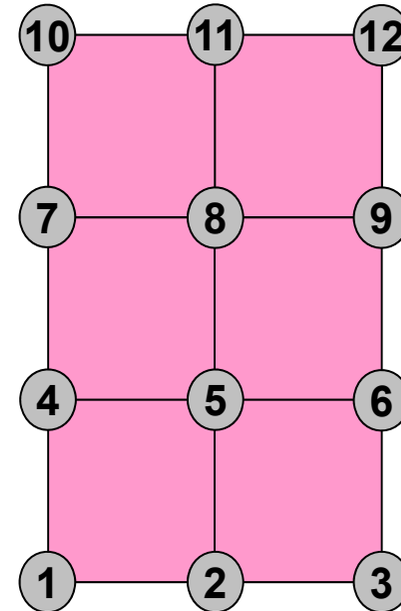
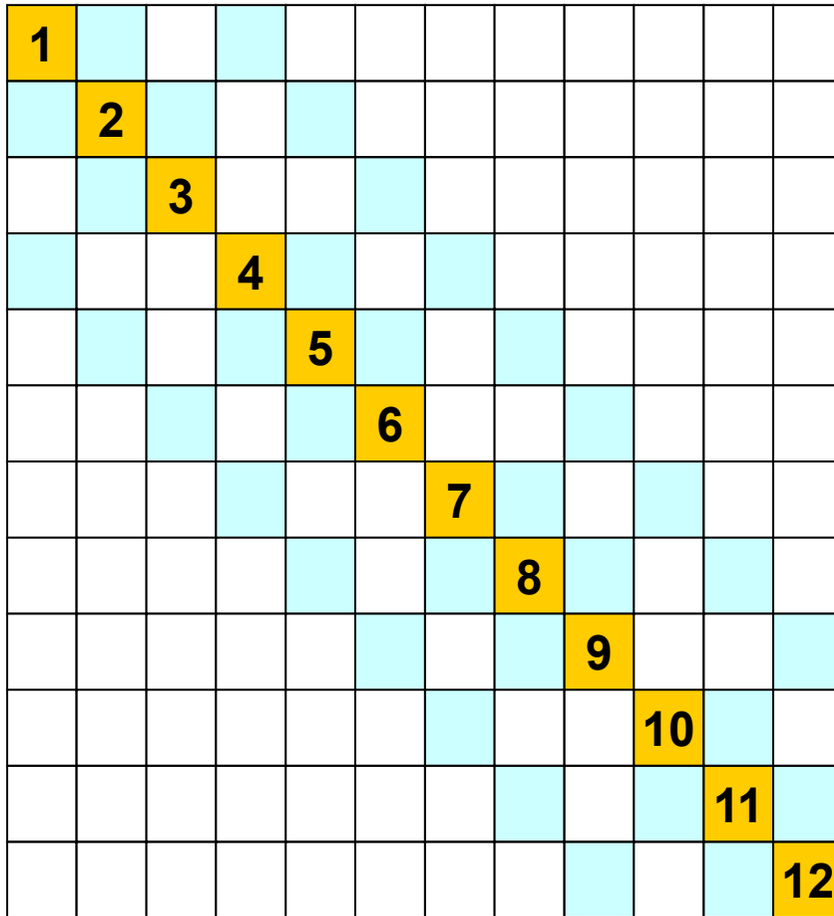


L

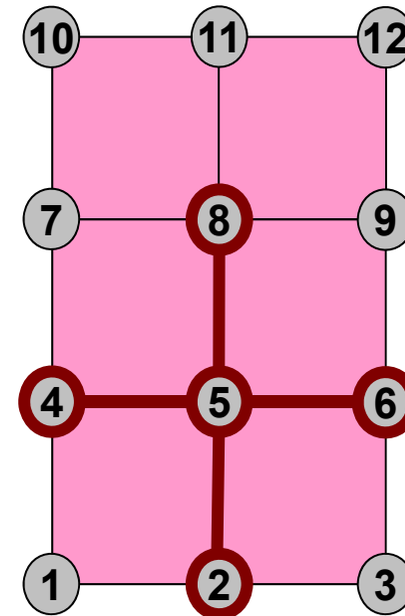
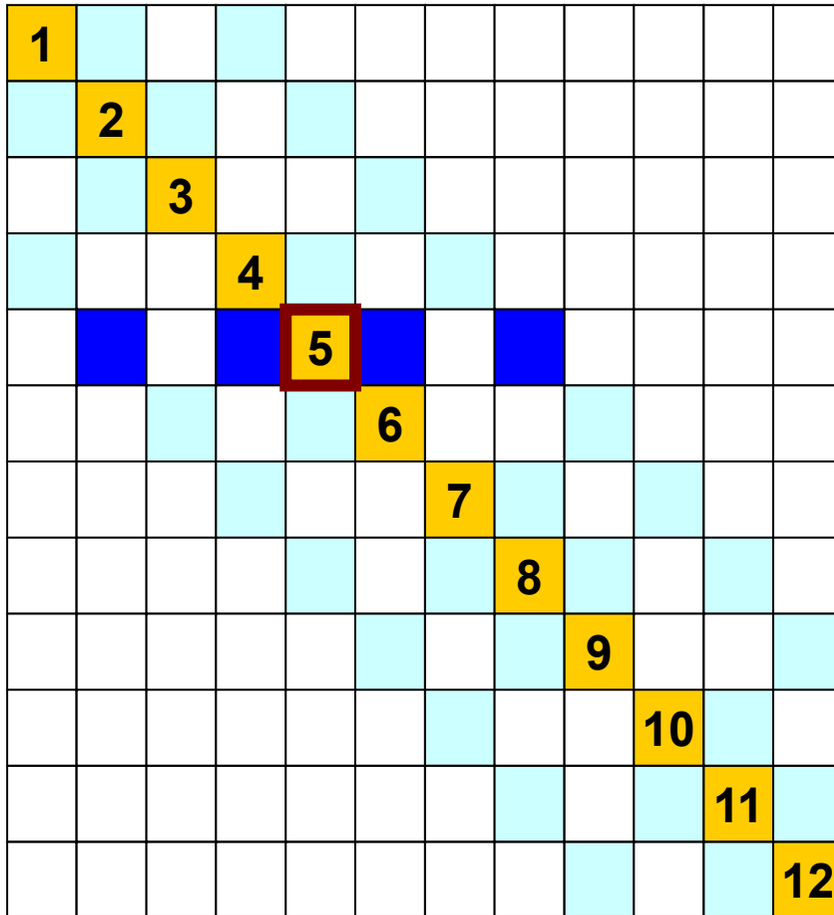


U

实例：5点差分



实例：5点差分

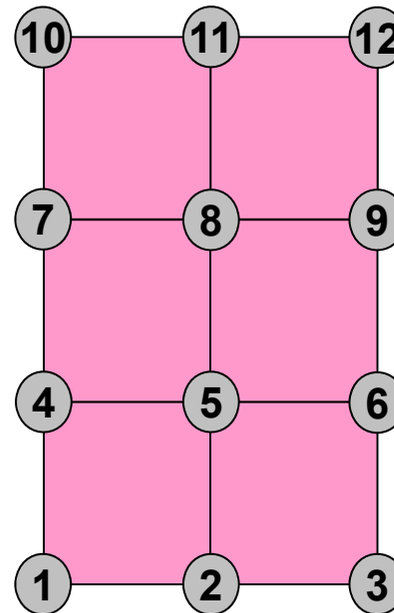
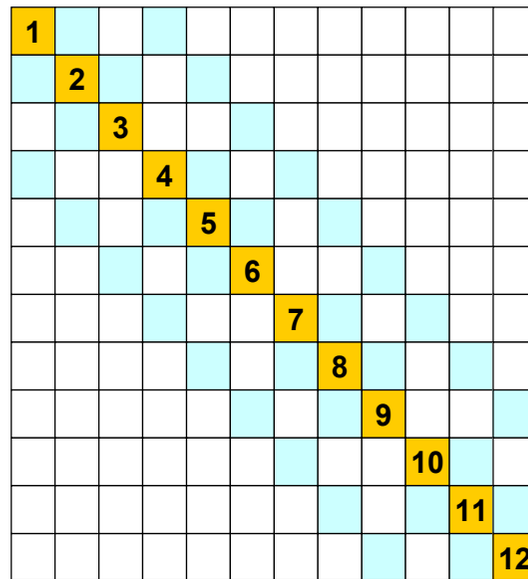


実例：係数マトリクス

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00

 \times

0.00
3.00
10.00
11.00
10.00
19.00
20.00
16.00
28.00
42.00
36.00
52.00



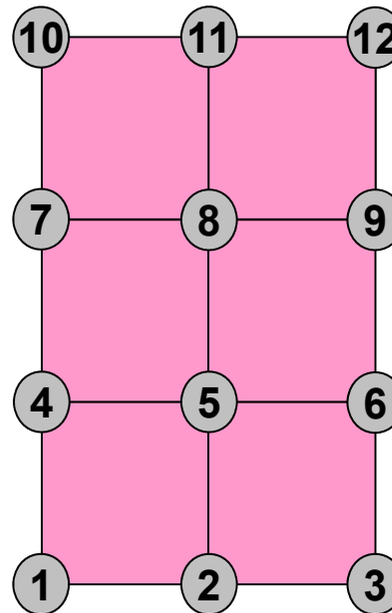
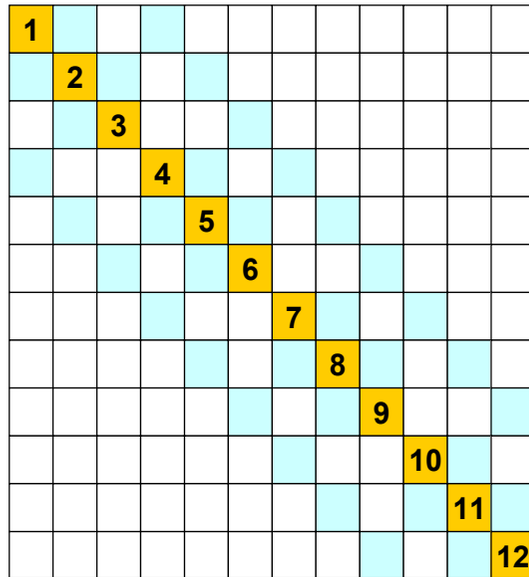
实例：解

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00

1.00
2.00
3.00
4.00
5.00
6.00
7.00
8.00
9.00
10.00
11.00
12.00

=

0.00
3.00
10.00
11.00
10.00
19.00
20.00
16.00
28.00
42.00
36.00
52.00



完全LU分解したマトリクス

もとのマトリクス

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	0.00	0.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	6.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-1.00	0.00	-1.00	6.00

LU分解したマトリクス

[L][U]同時に表示

[L]対角成分(=1)省略

(fill-inが生じている。もともとは0だった成分が非ゼロになっている)

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	5.83	-1.00	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	5.83	-0.03	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	-0.03	0.00	5.83	-1.03	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	-0.03	-0.18	5.64	-1.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-0.17	0.00	-0.18	5.64	-0.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03	-0.18	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63	-0.03	-0.18	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63

不完全LU分解したマトリクス (fill-in無し)

不完全LU分解した
マトリクス (fill-in無し)

[L][U]同時に表示

[L]対角成分(=1)省略

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	5.83	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	0.00	-0.17	5.66	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-0.17	0.00	-0.18	5.65	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.17	5.65	-1.00	0.00	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.65	0.00	0.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.17	5.65	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.65

完全LU分解した
マトリクス

[L][U]同時に表示

[L]対角成分(=1)省略

(fill-inが生じている。も
とも0だった成分が非
ゼロになっている)

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	5.83	-1.00	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	5.83	-0.03	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	-0.03	0.00	5.83	-1.03	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	-0.03	-0.18	5.64	-1.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-0.17	0.00	-0.18	5.64	-0.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03	-0.18	-1.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63	-0.03	-0.18	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63

解の比較: ちよつと違ふ

不完全LU分解

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	5.83	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	0.00	-0.17	5.66	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-0.17	0.00	-0.18	5.65	0.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.17	5.65	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.65	0.00	0.00	-1.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.17	0.00	0.00	5.83	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.17	5.65	-1.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.65	5.65



0.92
1.75
2.76
3.79
4.46
5.57
6.66
7.25
8.46
9.66
10.54
11.83

完全LU分解

6.00	-1.00	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	5.83	-1.00	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	5.83	-0.03	-0.17	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
-0.17	-0.03	0.00	5.83	-1.03	0.00	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	-0.17	-0.03	-0.18	5.64	-1.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	-0.17	0.00	-0.18	5.64	-0.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01	-1.00	0.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03	-0.18	-1.00	0.00	0.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63	-0.03	-0.18	-1.00	-1.00
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.17	-0.03	-0.01	5.82	-1.03	-0.01	-0.01
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	-0.03	-0.18	5.63	-1.03	-1.03
0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	-0.18	0.00	-0.18	5.63	5.63



1.00
2.00
3.00
4.00
5.00
6.00
7.00
8.00
9.00
10.00
11.00
12.00

ILU(0), IC(0) 前処理

- Fill-inを全く考慮しない「不完全な」分解
 - 記憶容量, 計算量削減
- これを解くと「不完全な」解が得られるが, 本来の解とそれほどずれているわけではない
 - 問題に依存する

前処理の分類: Trade-off

Weak

Strong

Point Jacobi

Diagonal
Blocking

ILU(0)

ILU(1)

ILU(2)

Gaussian
Elimination

- Simple
- Easy to be Parallelized
- Cheap

- Complicated
- Global Dependency
- Expensive

- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- **ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて**
 - **実行方法**
 - **データ構造**
 - プログラムの説明
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - ICCG法
- OpenMP「超」入門

Target Application

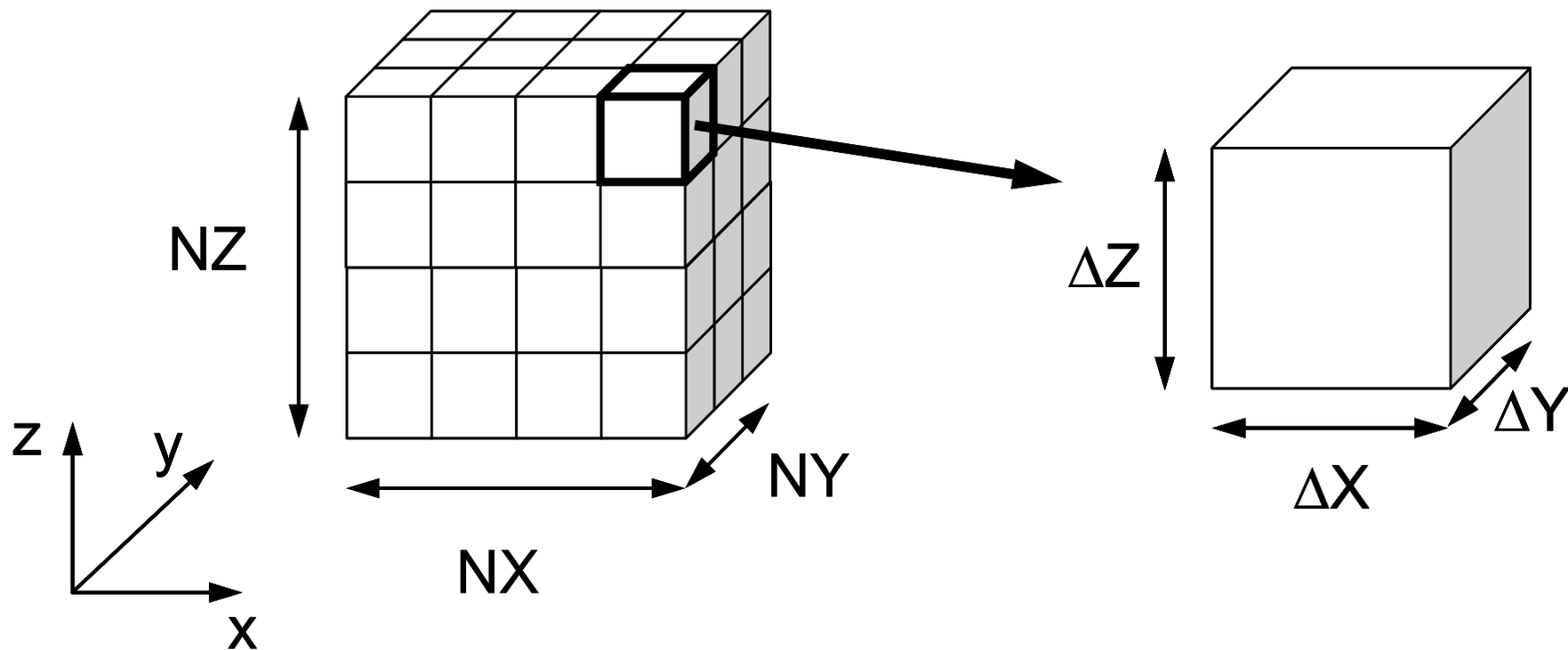
- 3D Poisson Equations

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} + f = 0$$

- Finite Volume Method (FVM)
 - Arbitrary Shape Elements, Cell-Centered
 - “Direct” Finite Difference Method
- Boundary Conditions
 - Dirichlet B.C., Volume Flux
- Preconditioned Iterative Solvers
 - Conjugate Gradient + Preconditioner

3D Structured Mesh

Internal data structure is “unstructured”



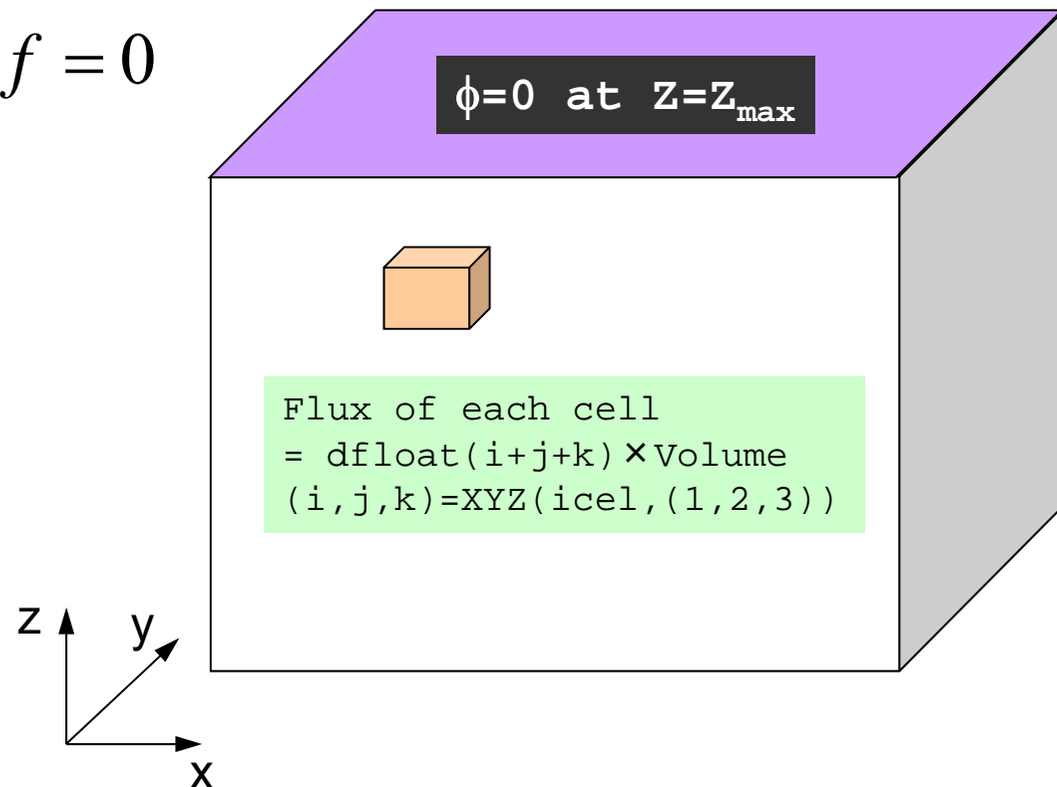
Target Problem: Variables are defined at cell-center'

Poisson Equation

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} + f = 0$$

B.C.

- Volume Flux
- $\phi = 0 @ Z = Z_{\max}$



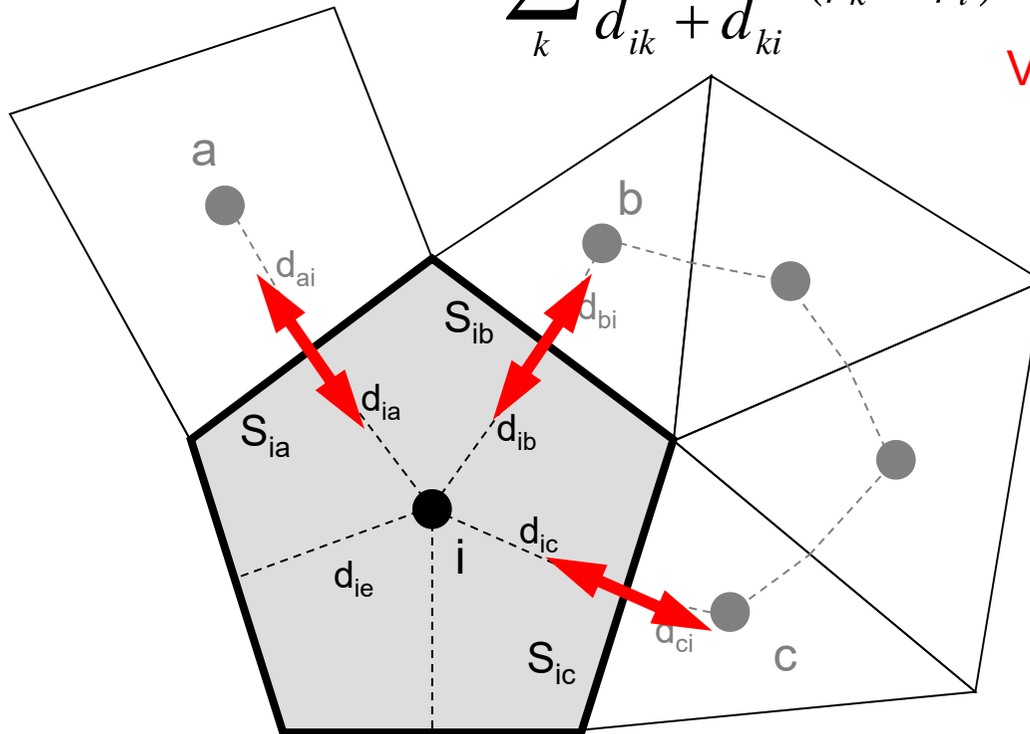
Finite Volume Method (FVM)

Conservation of Fluxes through Surfaces

Diffusion:
Interaction with Neighbors

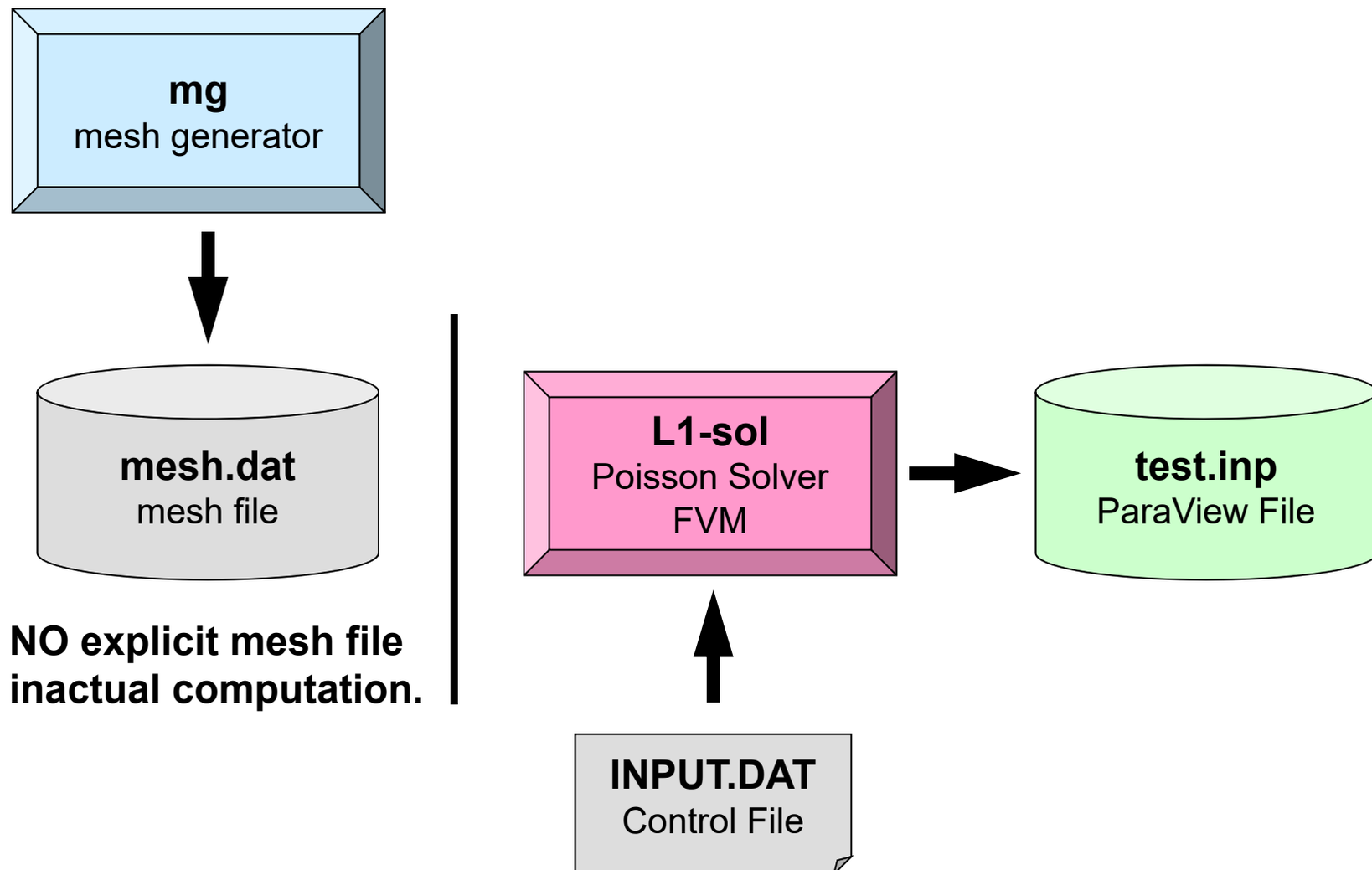
$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

Volume Flux



- V_i : Volume
- S : Surface Area
- d_{ij} : Distance between
Cell-Center &
Surface
- Q : Volume Flux

Running the Program: `<$P-L1>/run`



Running the Program

Compiling

```
$> cd <$P-L1>/run
```

```
$> gfortran -O mg.f -o mg (or cc -O mg.c -o mg)
```

```
$> ls mg  
mg
```

Mesh Generator: **mg**

```
$> cd ../src
```

```
$> make
```

```
$> ls ../run/L1-sol  
L1-sol
```

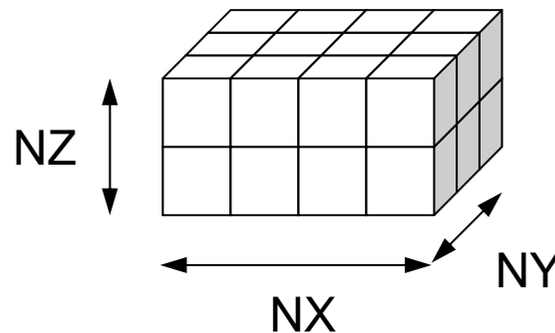
Poisson Solver (FVM): **L1-sol**

Running the Program

Mesh Generation

```
$> cd ../run  
$> ./mg  
4 3 2  
$> ls mesh.dat  
mesh.dat
```

NX, NY, NZ



mesh.dat (1/5)

```

4   3   2
24
1   0   2   0   5   0  13   1   1   1
2   1   3   0   6   0  14   2   1   1
3   2   4   0   7   0  15   3   1   1
4   3   0   0   8   0  16   4   1   1
5   0   6   1   9   0  17   1   2   1
6   5   7   2  10   0  18   2   2   1
7   6   8   3  11   0  19   3   2   1
8   7   0   4  12   0  20   4   2   1
9   0  10   5   0   0  21   1   3   1
10  9  11   6   0   0  22   2   3   1
11 10  12   7   0   0  23   3   3   1
12 11   0   8   0   0  24   4   3   1
13  0  14   0  17   1   0   1   1   2
14 13  15   0  18   2   0   2   1   2
15 14  16   0  19   3   0   3   1   2
16 15   0   0  20   4   0   4   1   2
17  0  18  13  21   5   0   1   2   2
18 17  19  14  22   6   0   2   2   2
19 18  20  15  23   7   0   3   2   2
20 19   0  16  24   8   0   4   2   2
21  0  22  17   0   9   0   1   3   2
22 21  23  18   0  10   0   2   3   2
23 22  24  19   0  11   0   3   3   2
24 23   0  20   0  12   0   4   3   2

```

```

read (21,'(10i10)') NX , NY , NZ
read (21,'(10i10)') ICELTOT

```

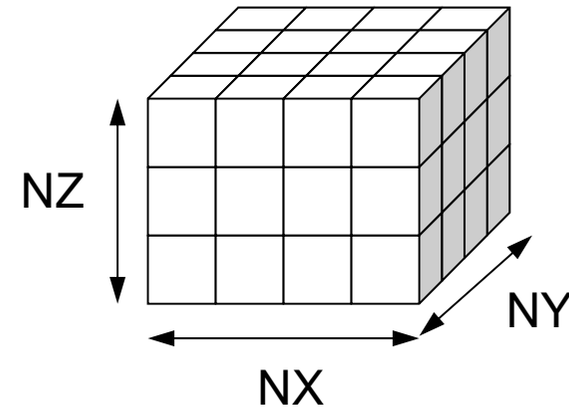
```

do i= 1, ICELTOT
  read (21, '(10i10)') ii, (NEIBcell(i,k), k= 1, 6), (XYZ(i,j), j= 1, 3)
enddo

```

mesh.dat (2/5)

4	3	2							
24									
1	0	2	0	5	0	13	1	1	1
2	1	3	0	6	0	14	2	1	1
3	2	4	0	7	0	15	3	1	1
4	3	0	0	8	0	16	4	1	1
5	0	6	1	9	0	17	1	2	1
6	5	7	2	10	0	18	2	2	1
7	6	8	3	11	0	19	3	2	1
8	7	0	4	12	0	20	4	2	1
9	0	10	5	0	0	21	1	3	1
10	9	11	6	0	0	22	2	3	1
11	10	12	7	0	0	23	3	3	1
12	11	0	8	0	0	24	4	3	1
13	0	14	0	17	1	0	1	1	2
14	13	15	0	18	2	0	2	1	2
15	14	16	0	19	3	0	3	1	2
16	15	0	0	20	4	0	4	1	2
17	0	18	13	21	5	0	1	2	2
18	17	19	14	22	6	0	2	2	2
19	18	20	15	23	7	0	3	2	2
20	19	0	16	24	8	0	4	2	2
21	0	22	17	0	9	0	1	3	2
22	21	23	18	0	10	0	2	3	2
23	22	24	19	0	11	0	3	3	2
24	23	0	20	0	12	0	4	3	2



**Number of meshes
in X/Y/Z directions**

```
read (21, '(10i10)') NX, NY, NZ
read (21, '(10i10)') ICELTOT
```

```
do i= 1, ICELTOT
  read (21, '(10i10)') ii, (NEIBcell(i,k), k= 1, 6), (XYZ(i,j), j= 1, 3)
enddo
```

mesh.dat (3/5)

4	3	2							
24	1	0	2	0	5	0	13	1	1
	2	1	3	0	6	0	14	2	1
	3	2	4	0	7	0	15	3	1
	4	3	0	0	8	0	16	4	1
	5	0	6	1	9	0	17	1	2
	6	5	7	2	10	0	18	2	2
	7	6	8	3	11	0	19	3	2
	8	7	0	4	12	0	20	4	2
	9	0	10	5	0	0	21	1	3
	10	9	11	6	0	0	22	2	3
	11	10	12	7	0	0	23	3	3
	12	11	0	8	0	0	24	4	3
	13	0	14	0	17	1	0	1	1
	14	13	15	0	18	2	0	2	1
	15	14	16	0	19	3	0	3	1
	16	15	0	0	20	4	0	4	1
	17	0	18	13	21	5	0	1	2
	18	17	19	14	22	6	0	2	2
	19	18	20	15	23	7	0	3	2
	20	19	0	16	24	8	0	4	2
	21	0	22	17	0	9	0	1	3
	22	21	23	18	0	10	0	2	3
	23	22	24	19	0	11	0	3	3
	24	23	0	20	0	12	0	4	3

Number of Meshes (Cells)
= NX x NY x NZ

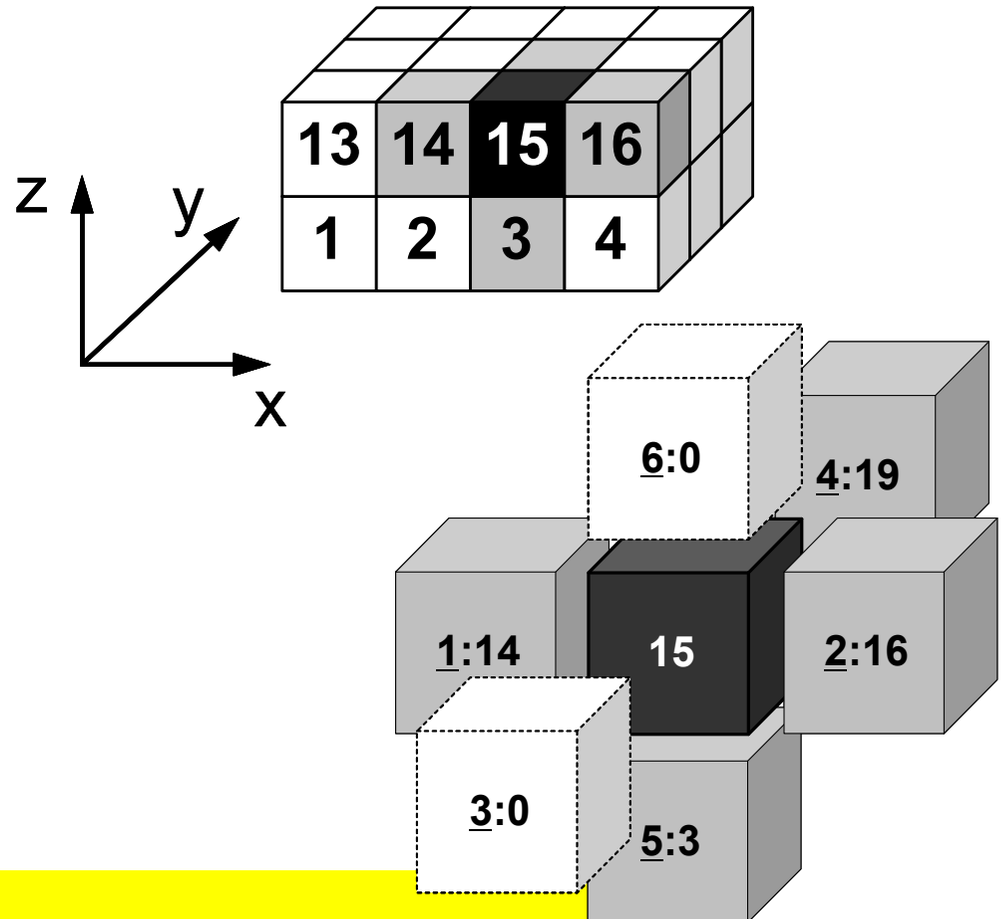
```
read (21, '(10i10)') NX, NY, NZ
read (21, '(10i10)') ICELTOT
```

```
do i= 1, ICELTOT
  read (21, '(10i10)') ii, (NEIBcell(i,k), k= 1, 6), (XYZ(i,j), j= 1, 3)
enddo
```

mesh.dat (4/5)

4	3	2							
24									
1	0	2	0	5	0	13	1	1	1
2	1	3	0	6	0	14	2	1	1
3	2	4	0	7	0	15	3	1	1
4	3	0	0	8	0	16	4	1	1
5	0	6	1	9	0	17	1	2	1
6	5	7	2	10	0	18	2	2	1
7	6	8	3	11	0	19	3	2	1
8	7	0	4	12	0	20	4	2	1
9	0	10	5	0	0	21	1	3	1
10	9	11	6	0	0	22	2	3	1
11	10	12	7	0	0	23	3	3	1
12	11	0	8	0	0	24	4	3	1
13	0	14	0	17	1	0	1	1	2
14	13	15	0	18	2	0	2	1	2
15	14	16	0	19	3	0	3	1	2
16	15	0	0	20	4	0	4	1	2
17	0	18	13	21	5	0	1	2	2
18	17	19	14	22	6	0	2	2	2
19	18	20	15	23	7	0	3	2	2
20	19	0	16	24	8	0	4	2	2
21	0	22	17	0	9	0	1	3	2
22	21	23	18	0	10	0	2	3	2
23	22	24	19	0	11	0	3	3	2
24	23	0	20	0	12	0	4	3	2

Neighboring Cells: NEIBcell(i,k)

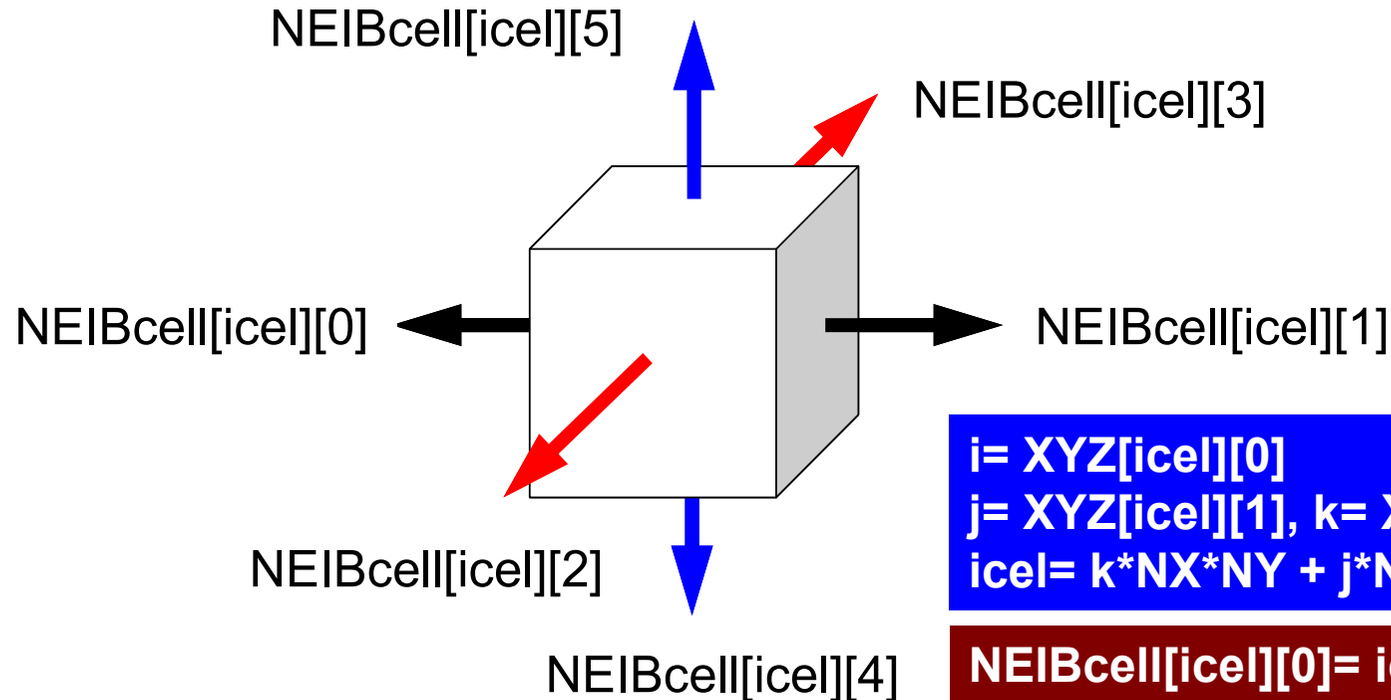


```
read (21, '(10i10)') NX, NY, NZ
read (21, '(10i10)') ICELTOT
```

1st Col.: Global ID of the Cell

```
do i= 1, ICELTOT
  read (21, '(10i10)') ii, (NEIBcell(i,k), k= 1, 6), (XYZ(i,j), j= 1, 3)
enddo
```

NEIBcell: ID of Neighboring Mesh/Cell =0: for Boundary Surface



$i = \text{XYZ}[\text{icel}][0]$
 $j = \text{XYZ}[\text{icel}][1], k = \text{XYZ}[\text{icel}][2]$
 $\text{icel} = k * \text{NX} * \text{NY} + j * \text{NX} + i$

$\text{NEIBcell}[\text{icel}][0] = \text{icel} - 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][1] = \text{icel} + 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][2] = \text{icel} - \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][3] = \text{icel} + \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][4] = \text{icel} - \text{NX} * \text{NY} + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][5] = \text{icel} + \text{NX} * \text{NY} + 1$

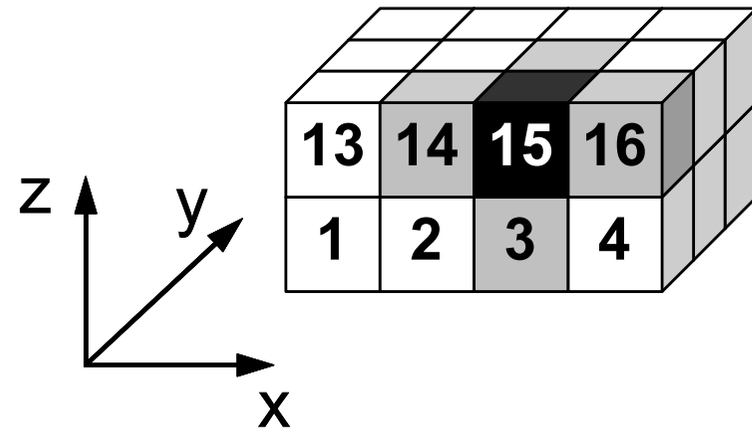
mesh.dat (5/5)

Location in X,Y,Z-directions: XYZ(i,j)

```

4   3   2
24
1   0   2   0   5   0  13   1   1   1
2   1   3   0   6   0  14   2   1   1
3   2   4   0   7   0  15   3   1   1
4   3   0   0   8   0  16   4   1   1
5   0   6   1   9   0  17   1   2   1
6   5   7   2  10   0  18   2   2   1
7   6   8   3  11   0  19   3   2   1
8   7   0   4  12   0  20   4   2   1
9   0  10   5   0   0  21   1   3   1
10  9  11   6   0   0  22   2   3   1
11 10  12   7   0   0  23   3   3   1
12 11   0   8   0   0  24   4   3   1
13  0  14   0  17   1   0   1   1   2
14 13  15   0  18   2   0   2   1   2
15 14  16   0  19   3   0   3   1   2
16 15   0   0  20   4   0   4   1   2
17  0  18  13  21   5   0   1   2   2
18 17  19  14  22   6   0   2   2   2
19 18  20  15  23   7   0   3   2   2
20 19   0  16  24   8   0   4   2   2
21  0  22  17   0   9   0   1   3   2
22 21  23  18   0  10   0   2   3   2
23 22  24  19   0  11   0   3   3   2
24 23   0  20   0  12   0   4   3   2

```



```

read (21,'(10i10)') NX , NY , NZ
read (21,'(10i10)') ICELTOT

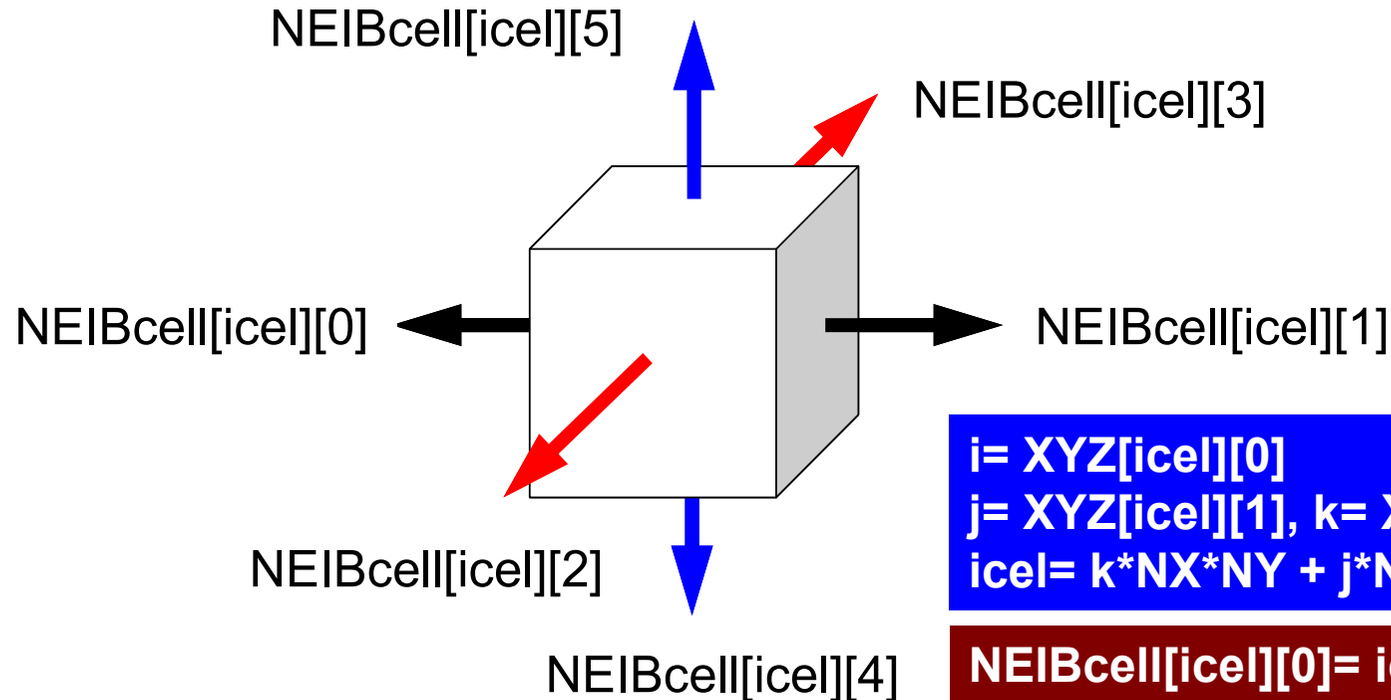
```

```

do i= 1, ICELTOT
  read (21, '(10i10)') ii, (NEIBcell(i,k), k= 1, 6), (XYZ(i, j), j= 1, 3)
enddo

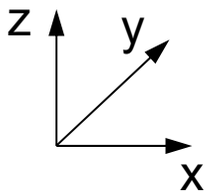
```

NEIBcell: ID of Neighboring Mesh/Cell =0: for Boundary Surface



$i = \text{XYZ}[\text{icel}][0]$
 $j = \text{XYZ}[\text{icel}][1], k = \text{XYZ}[\text{icel}][2]$
 $\text{icel} = k * \text{NX} * \text{NY} + j * \text{NX} + i$

$\text{NEIBcell}[\text{icel}][0] = \text{icel} - 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][1] = \text{icel} + 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][2] = \text{icel} - \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][3] = \text{icel} + \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][4] = \text{icel} - \text{NX} * \text{NY} + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][5] = \text{icel} + \text{NX} * \text{NY} + 1$



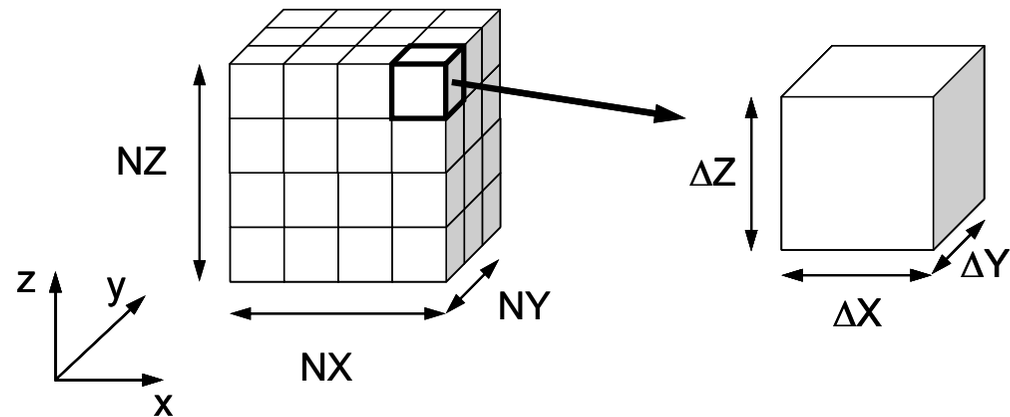
Running the Program

Control Data: <\$P-L1>/run/INPUT.DAT

```

32 32 32          NX/NY/NZ
1                MEHOD 1:2
1.00e-00 1.00e-00 1.00e-00  DX/DY/DZ
1.0e-08          EPSICCG
  
```

- **NX, NY, NZ**
 - Number of meshes in X/Y/Z dir.
- **METHOD**
 - Preconditioner
- **DX, DY, DZ**
 - Size of meshes
- **EPSICCG**
 - Convergence Criteria for ICCG



Preconditioning Method

```

32 32 32          NX/NY/NZ
1                METHOD 1:2
1.00e-00 1.00e-00 1.00e-00  DX/DY/DZ
1.0e-08          EPSICCG

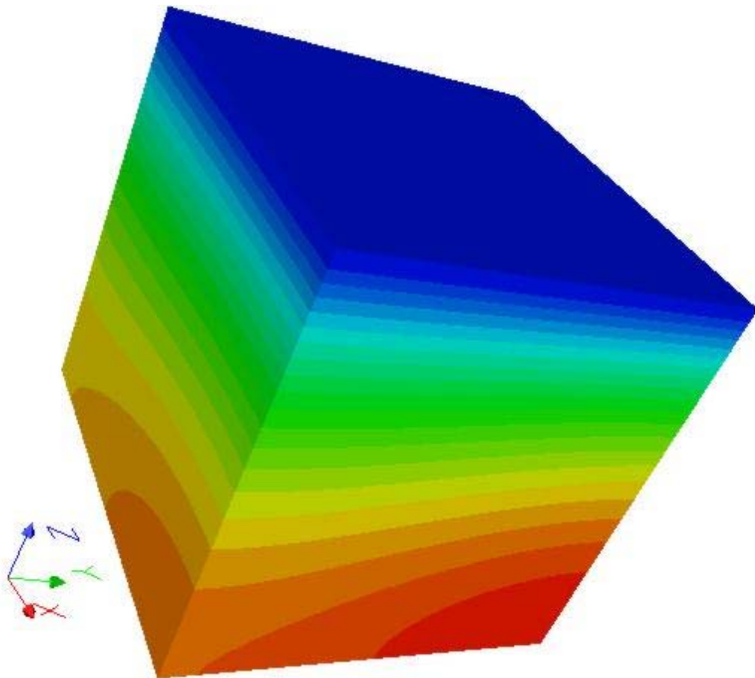
```

- **METHOD=1** Incomplete Modified Cholesky Fact.
(Off-Diagonal Components unchanged)
- **METHOD=2** Incomplete Modified Cholesky Fact.
(Fortran ONLY)
- **METHOD=3** Diagonal Scaling/Point Jacobi

プログラムの実行

計算実行, ポスト処理

```
$> cd <$P-L1>/run  
$> ./L1-sol  
  
$> ls test.inp  
test.inp
```



ParaView

- ファイルを開く
- 図の表示
- イメージファイルの保存

UCD Format (1/3)

Unstructured Cell Data

要素の種類

点

線

三角形

四角形

四面体

角錐

三角柱

六面体

二次要素

線2

三角形2

四角形2

四面体2

角錐2

三角柱2

六面体2

キーワード

pt

line

tri

quad

tet

pyr

prism

hex

line2

tri2

quad2

tet2

pyr2

prism2

hex2

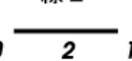
点



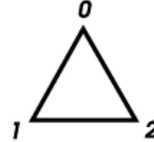
線



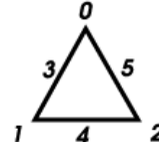
線2



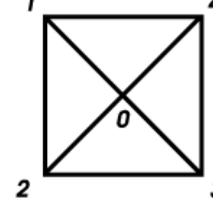
三角形



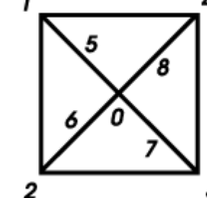
三角形2



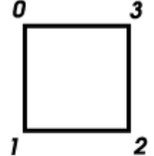
四角錐



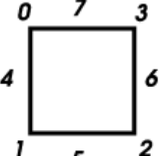
四角錐2



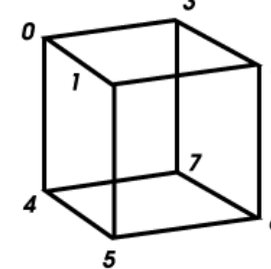
四角形



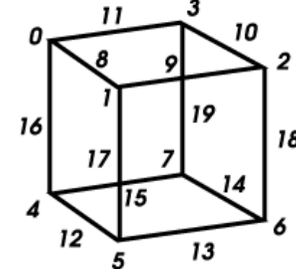
四角形2



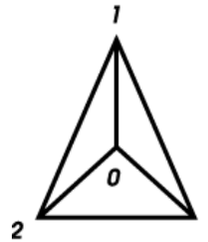
六面体



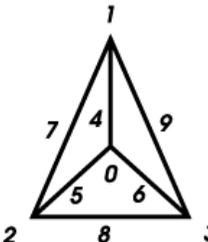
六面体2



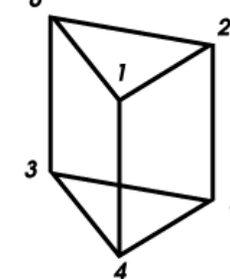
三角錐



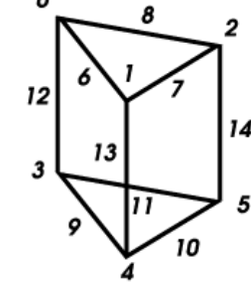
三角錐2



三角柱



三角柱2



UCD Format (2/3)

- Originally for AVS, microAVS
- Extension of the UCD file is “inp”
- There are two types of formats. Only old type can be read by ParaView.

UCD Format (3/3): Old Format

(全節点数) (全要素数) (各節点のデータ数) (各要素のデータ数) (モデルのデータ数)

(節点番号1) (X座標) (Y座標) (Z座標)

(節点番号2) (X座標) (Y座標) (Z座標)

·
·
·

(要素番号1) (材料番号) (要素の種類) (要素を構成する節点のつながり)

(要素番号2) (材料番号) (要素の種類) (要素を構成する節点のつながり)

·
·
·

(節点のデータ成分数) (成分1の構成数) (成分2の構成数) ... (各成分の構成数)

(節点データ成分1のラベル), (単位)

(節点データ成分2のラベル), (単位)

·
·
·

(各節点データ成分のラベル), (単位)

(節点番号1) (節点データ1) (節点データ2)

(節点番号2) (節点データ1) (節点データ2)

·
·
·

(要素のデータ成分数) (成分1の構成数) (成分2の構成数) ... (各成分の構成数)

(要素データ成分1のラベル), (単位)

(要素データ成分2のラベル), (単位)

·
·
·

(各要素データ成分のラベル), (単位)

(要素番号1) (要素データ1) (要素データ2)

(要素番号2) (要素データ1) (要素データ2)

·
·
·

- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- **ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて**
 - 実行方法
 - データ構造
 - **プログラムの説明**
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - ICCG法
- OpenMP

Structure of the Program

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct.h"
#include "pcg.h"
#include "input.h" ...

int
main()
{
    double *WK;
    int NPL, NPU; ISET, ITR, IER; icel, ic0, i;
    double xN, xL, xU; Stime, Etime;

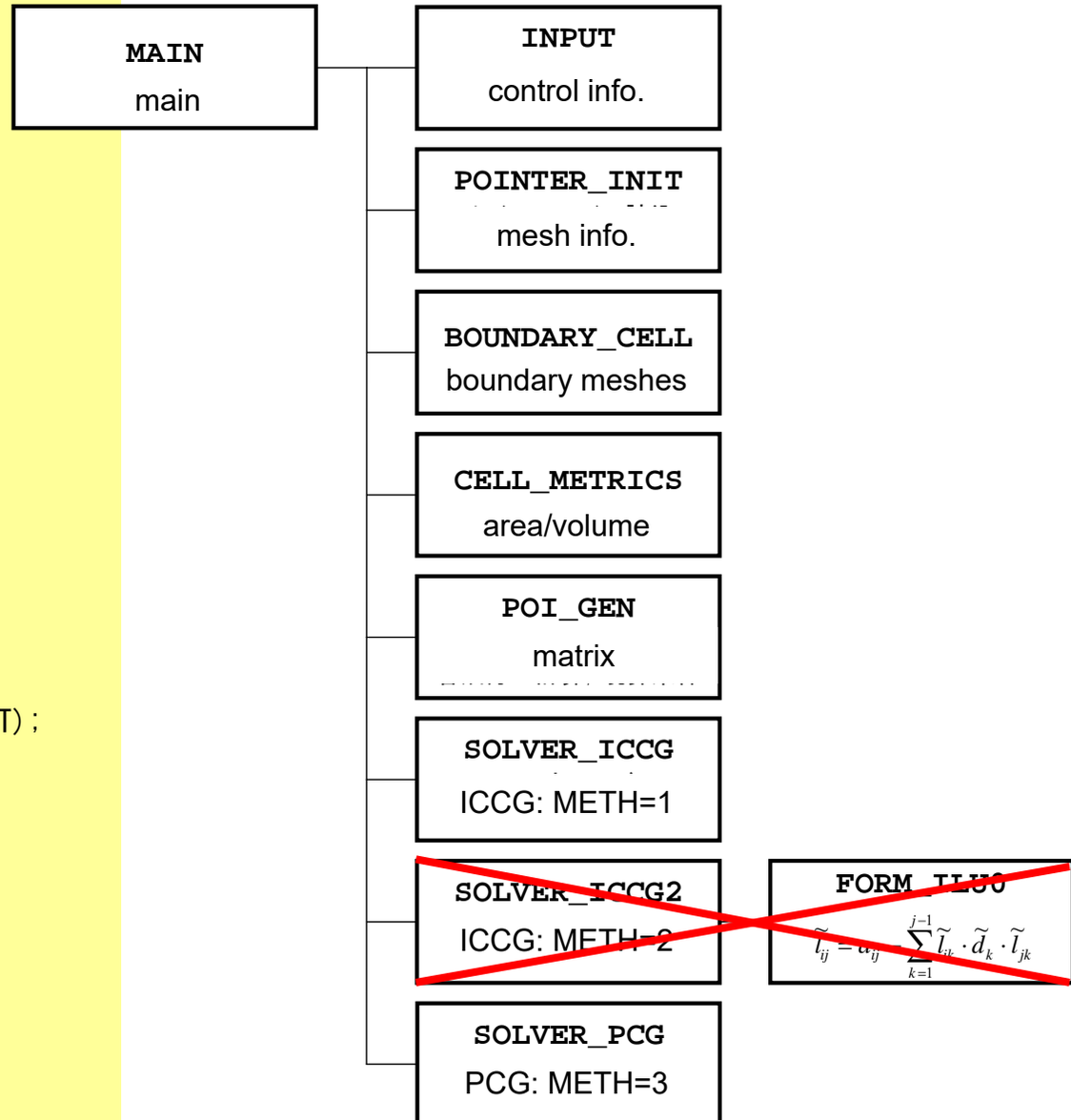
    if(INPUT()) goto error;
    if(POINTER_INIT()) goto error;
    if(BOUNDARY_CELL()) goto error;
    if(CELL_METRICS()) goto error;
    if(POI_GEN()) goto error;

    memset(PHI, 0.0, sizeof(double)*ICELTOT);
    ISET = 0;
    WK = (double *)malloc(sizeof(double)*ICELTOT);

    if(METHOD==1) {
        if(solve_ICCG(...)) goto error;
    } else if(METHOD==3) {
        if(solve_PCG(...)) goto error;}

    if(OUTUCD()) goto error;
    return 0;
error:
    return -1;
}

```



struct.h

```

#ifndef __H_STRUCT
#define __H_STRUCT

#include <omp.h>

int ICELTOT, ICELTOTp, N;
int NX, NY, NZ, NXP1, NYP1, NZP1, IBNODTOT;
int NXc, NYc, NZc;

double DX, DY, DZ, XAREA, YAREA, ZAREA;
double RDX, RDY, RDZ, RDX2, RDY2, RDZ2, R2DX, R2DY, R2DZ;
double *VOLCEL, *VOLNOD, *RVC, *RVN;

int **XYZ, **NEIBcell;

int ZmaxCEltot;
int *BC_INDEX, *BC_NOD;
int *ZmaxCEL;

int **IWKX;
double **FCV;

int my_rank, PETOT, PEsmptTOT;

#endif /* __H_STRUCT */

```

ICELTOT:

Number of meshes ($NX \times NY \times NZ$)

N:

Number of modes

NX,NY,NZ:

Number of meshes in x/y/z directions

NXP1,NYP1,NZP1:

Number of nodes in x/y/z directions

IBNODTOT:

= $NXP1 \times NYP1$

XYZ[ICELTOT][3]:

Location of meshes

NEIBcell[ICELTOT][6]:

Neighboring meshes

pcg.h (1/5)

```

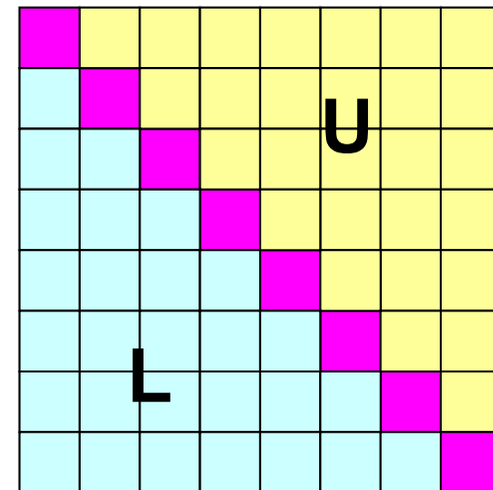
#ifndef __H_PCG
#define __H_PCG
static int N2 = 256;
int NUmax, NLmax, NCOLORTot, NCOLORk, NU, NL;
int METHOD, ORDER_METHOD;
double EPSICCG;

double *D, *PHI, *BFORCE;
double *AL, *AU;

int *INL, *INU, *COLORindex;
int *indexL, *indexU;
int *OLDtoNEW, *NEWtoOLD;
int **IAL, **IAU;
int *itemL, *itemU;
int NPL, NPU;
#endif /* __H_PCG */

```

- Sparse Matrix
- Only non-zero off-diagonal components (CRS)
- Diagonal/Lower/Upper components are stored separately



pcg.h (2/5)

```

#ifndef __H_PCG
#define __H_PCG
static int N2 = 256;
int NUmax, NLmax, NCOLORTot, NCOLORK, NU, NL;
int METHOD, ORDER_METHOD;
double EPSICCG;

double *D, *PHI, *BFORCE;
double *AL, *AU;

int *INL, *INU, *COLORindex;
int *indexL, *indexU;
int *OLDtoNEW, *NEWtoOLD;
int **IAL, **IAU;
int *itemL, *itemU;
int NPL, NPU;
#endif /* __H_PCG */

```

Auxiliary Arrays

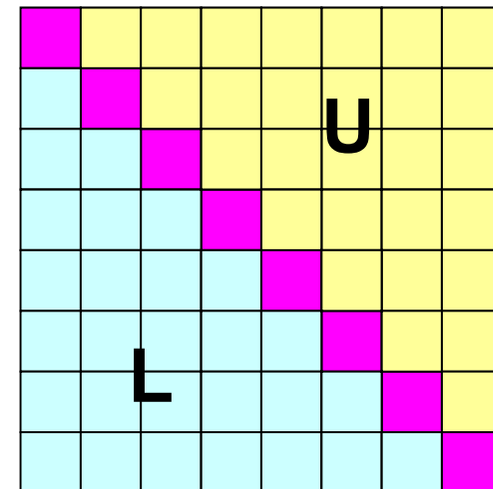
Lower Part (Column ID)

$$IAL[i][icou] < i$$

Upper Part (Column ID)

$$IAU[i][icou] > i$$

INL[ICELTOT]	# Non-zero off-diag. components (lower)
IAL[ICELTOT][NL]	Col. ID: non-zero off-diag. comp. (lower)
INU[ICELTOT]	# Non-zero off-diag. components (upper)
IAU[ICELTOT][NU]	Col. ID: non-zero off-diag. comp. (upper)
NU, NL	Max # of L/U non-zero off-diag. comp.s (=6)
indexL[ICELTOT+1]	# Non-zero off-diag. comp. (lower, CRS)
indexU[ICELTOT+1]	# Non-zero off-diag. comp. (upper, CRS)
NPL, NPU	Total # of L/U non-zero off-diag. comp.
itemL[NPL], itemU[NPU]	Col. ID: non-zero off-diag. comp. (L/U, CRS)



pcg.h (3/5)

```

#ifndef __H_PCG
#define __H_PCG
static int N2 = 256;
int NUmax, NLmax, NCOLORTot, NCOLORk, NU, NL;
int METHOD, ORDER_METHOD;
double EPSICCG;

double *D, *PHI, *BFORCE;
double *AL, *AU;

int *INL, *INU, *COLORindex;
int *indexL, *indexU;
int *OLDtoNEW, *NEWtoOLD;
int **IAL, **IAU;
int *itemL, *itemU;
int NPL, NPU;
#endif /* __H_PCG */

```

Auxiliary Arrays

Lower Part (Column ID)

$IAL[i][icou] < i$

INL[i]: Number@each row

Upper Part (Column ID)

$IAU[i][icou] > i$

INU[i]: Number@each row

INL[ICELTOT]

IAL[ICELTOT][NL]

INU[ICELTOT]

IAU[ICELTOT][NU]

NU, NL

indexL[ICELTOT+1]

indexU[ICELTOT+1]

NPL, NPU

itemL[NPL], itemU[NPU]

Non-zero off-diag. components (lower)

Col. ID: non-zero off-diag. comp. (lower)

Non-zero off-diag. components (upper)

Col. ID: non-zero off-diag. comp. (upper)

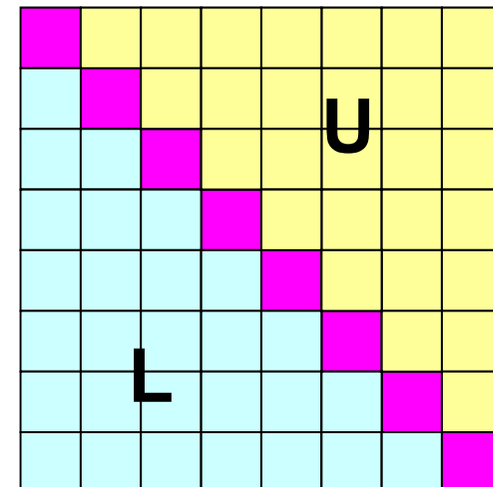
Max # of L/U non-zero off-diag. comp.s (=6)

Non-zero off-diag. comp. (lower, CRS)

Non-zero off-diag. comp. (upper, CRS)

Total # of L/U non-zero off-diag. comp.

Col. ID: non-zero off-diag. comp. (L/U, CRS)



pcg.h (4/5)

```

#ifndef __H_PCG
#define __H_PCG
    static int N2 = 256;
    int NUmax, NLmax, NCOLORTot, NCOLORK, NU, NL;
    int METHOD, ORDER_METHOD;
    double EPSICCG;

    double *D, *PHI, *BFORCE;
    double *AL, *AU;

    int *INL, *INU, *COLORindex;
    int *indexL, *indexU;
    int *OLDtoNEW, *NEWtoOLD;
    int **IAL, **IAU;
    int *itemL, *itemU;
    int NPL, NPU;
#endif /* __H_PCG */

```

Auxiliary Arrays

Lower Part (Column ID)

$IAL[i][icou] < i$

INL[i]: Number@each row

Upper Part (Column ID)

$IAU[i][icou] > i$

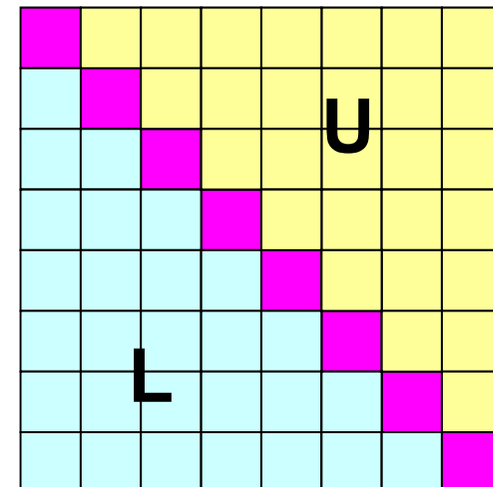
INU[i]: Number@each row

```

INL[ICELTOT]           # Non-zero off-diag. components (lower)
IAL[ICELTOT][NL]      Col. ID: non-zero off-diag. comp. (lower)
INU[ICELTOT]          # Non-zero off-diag. components (upper)
IAU[ICELTOT][NU]      Col. ID: non-zero off-diag. comp. (upper)
NU, NL                Max # of L/U non-zero off-diag. comp.s (=6)

indexL[ICELTOT+1]     # Non-zero off-diag. comp. (lower, CRS)
indexU[ICELTOT+1]     # Non-zero off-diag. comp. (upper, CRS)
NPL, NPU              Total # of L/U non-zero off-diag. comp.
itemL[NPL], itemU[NPU] Col. ID: non-zero off-diag. comp. (L/U, CRS)

```



pcg.h (5/5)

```

#ifndef __H_PCG
#define __H_PCG
    static int N2 = 256;
    int NUmax, NLmax, NCOLORtot, NCOLORk, NU, NL;
    int METHOD, ORDER_METHOD;
    double EPSICCG;

    double *D, *PHI, *BFORCE;
    double *AL, *AU;

    int *INL, *INU, *COLORindex;
    int *indexL, *indexU;
    int *OLDtoNEW, *NEWtoOLD;
    int **IAL, **IAU;
    int *itemL, *itemU;
    int NPL, NPU;
#endif /* __H_PCG */

```

METHOD	Preconditioning method (=1, =2, =3)
EPSICCG	Convergence criteria for ICCG
D [ICELTOT]	Diagonal components of the matrix
PHI [ICLETOT]	Unknown vector
BFORCE[ICELTOT]	RHS vector
AL[NPL], AU[NPU]	Non-zero off-diagonal L/U components of the matrix (CRS)

Variables/Arrays for Matrix

Name	Type	Content
D[N]	R	Diagonal components of the matrix (N= ICELTOT)
BFORCE[N]	R	RHS vector
PHI[N]	R	Unknown vector
indexL[N+1]	I	Number of Lower non-zero off-diag. comp. (CRS)
indexU[N+1]	I	Number of Upper non-zero off-diag. comp. (CRS)
NPL	I	Total number of Lower non-zero off-diag. comp. (CRS)
NPU	I	Total number of Upper non-zero off-diag. comp. (CRS)
itemL[NPL]	I	Column ID of Lower non-zero off-diag. comp. (CRS)
itemU[NPU]	I	Column ID of Upper non-zero off-diag. comp. (CRS)
AL[NPL]	R	Lower non-zero off-diag. comp. (CRS)
AU[NPU]	R	Upper non-zero off-diag. comp. (CRS)

Variables/Arrays for Matrix Auxiliary Arrays

Name	Type	Content
NL, NU	I	MAX. number of Lower/Upper non-zero off-diag. comp. for each mesh (=6 in this case)
INL[N]	I	Number of Lower non-zero off-diag. comp.
INU[N]	I	Number of Upper non-zero off-diag. comp.
IAL[N][NL]	I	Column ID of Lower non-zero off-diag. comp.
IAU[N][NU]	I	Column ID of Uppwer non-zero off-diag. comp.

補助配列を使う理由

- ① NPL, NPUの値が前以てわからない
- ② 後掲の並び替え (ordering, reordering) のとき CRS形式ではやりにくい

Mat-Vec Multiplication: $\{q\}=[A]\{p\}$

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    q[i]= D[i] * p[i];  
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {  
        q[i] += AL[j] * p[itemL[j]-1];  
    }  
    for (j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {  
        q[i] += AU[j] * p[itemU[j]-1];  
    }  
}
```

In this program numbering in itemL, itemU starts from "1" (not 0)

Structure of the Program

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct.h"
#include "pcg.h"
#include "input.h" ...

int
main()
{
    double *WK;
    int NPL, NPU; ISET, ITR, IER; icel, ic0, i;
    double xN, xL, xU; Stime, Etime;

    if(INPUT()) goto error;
    if(POINTER_INIT()) goto error;
    if(BOUNDARY_CELL()) goto error;
    if(CELL_METRICS()) goto error;
    if(POI_GEN()) goto error;

    memset(PHI, 0.0, sizeof(double)*ICELTOT);
    ISET = 0;
    WK = (double *)malloc(sizeof(double)*ICELTOT);

    if(METHOD==1) {
        if(solve_ICCG(...)) goto error;
    } else if(METHOD==3) {
        if(solve_PCG(...)) goto error;}

    if(OUTUCD()) goto error;
    return 0;
error:
    return -1;
}

```

MAIN
main

INPUT

control info.

POINTER_INIT

mesh info.

BOUNDARY_CELL

boundary meshes

CELL_METRICS

area/volume

POI_GEN

matrix

SOLVER_ICCG

ICCG: METH=1

~~**SOLVER_ICCG2**~~

~~ICCG: METH=2~~

SOLVER_PCG

PCG: METH=3

~~**FORM_ILU0**~~

~~$$\tilde{l}_{ij} = \alpha_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} \tilde{l}_{ik} \cdot \tilde{d}_k \cdot \tilde{l}_{jk}$$~~

input: reading "INPUT.DAT"

```
#include <stdio.h>; <stdlib.h>; <string.h>; <errno.h>
#include "struct_ext.h"; "pcg_ext.h"; "input.h"

extern int
INPUT(void)
{
#define BUF_SIZE 1024
char line[BUF_SIZE];
char CNTFIL[81];
double OMEGA;
FILE *fp11;

if((fp11 = fopen("INPUT.DAT", "r")) == NULL) {
    fprintf(stderr, "Error: %s\n", strerror(errno));
    return -1;
}
fgets(line, BUF_SIZE, fp11); sscanf(line, "%d%d%d", &NX, &NY, &NZ);
fgets(line, BUF_SIZE, fp11); sscanf(line, "%d", &METHOD);
fgets(line, BUF_SIZE, fp11); sscanf(line, "%le%le%le", &DX, &DY, &DZ);
fgets(line, BUF_SIZE, fp11); sscanf(line, "%le", &EPSICCG);
fgets(line, BUF_SIZE, fp11);

fclose(fp11);
return 0;
}
```

32 32 32

NX/NY/NZ

1

MEHOD 1-3

1.00e-00 1.00e-00 1.00e-00

DX/DY/DZ

1.0e-08

EPSICCG

pointer_init (1/3): “mesh.dat”

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct_ext.h"
#include "pcg_ext.h"
#include "pointer_init.h"
#include "allocate.h"

extern int
POINTER_INIT(void)
{
    int icel, ipe, i, j, k;

    /*
     * INIT.
     */

    ICELTOT = NX * NY * NZ;

    NXP1 = NX + 1;
    NYP1 = NY + 1;
    NZP1 = NZ + 1;

    NEIBcell =
        (int **)allocate_matrix(sizeof(int), ICELTOT, 6);

    XYZ =
        (int **)allocate_matrix(sizeof(int), ICELTOT, 3);
```

NX, NY, NZ:

Number of meshes in x/y/z directions

NXP1, NYP1, NZP1:

Number of nodes in x/y/z directions
(for visualization)

ICELTOT:

Number of meshes (NX x NY x NZ)

XYZ[ICELTOT][3]:

Location of meshes

NEIBcell[ICELTOT][6]:

Neighboring meshesc



allocate/deallocate

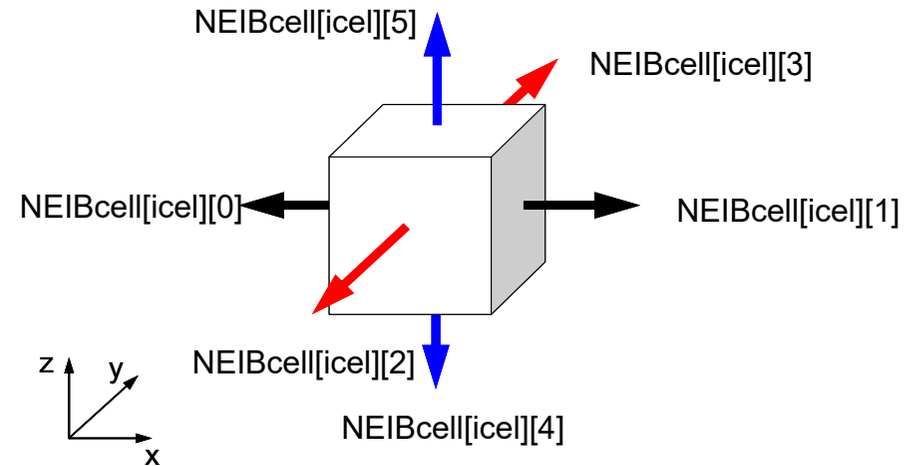
pointer_init (2/3): “mesh.dat”

```

for (k=0; k<NZ; k++) {
  for (j=0; j<NY; j++) {
    for (i=0; i<NX; i++) {
      icel = k * NX * NY + j * NX + i;
      NEIBcell[icel][0] = icel - 1      + 1;
      NEIBcell[icel][1] = icel + 1      + 1;
      NEIBcell[icel][2] = icel - NX     + 1;
      NEIBcell[icel][3] = icel + NX     + 1;
      NEIBcell[icel][4] = icel - NX * NY + 1;
      NEIBcell[icel][5] = icel + NX * NY + 1;
      if (i == 0) NEIBcell[icel][0] = 0;
      if (i == NX-1) NEIBcell[icel][1] = 0;
      if (j == 0) NEIBcell[icel][2] = 0;
      if (j == NY-1) NEIBcell[icel][3] = 0;
      if (k == 0) NEIBcell[icel][4] = 0;
      if (k == NZ-1) NEIBcell[icel][5] = 0;

      XYZ[icel][0] = i + 1;
      XYZ[icel][1] = j + 1;
      XYZ[icel][2] = k + 1;
    }
  }
}

```



$i = \text{XYZ}[\text{icel}][0]$
 $j = \text{XYZ}[\text{icel}][1], k = \text{XYZ}[\text{icel}][2]$
 $\text{icel} = k * \text{NX} * \text{NY} + j * \text{NX} + i$

“icel” starts at 0

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

“NEIBcell” starts at 1

13	14	15	16
9	10	11	12
5	6	7	8
1	2	3	4

$\text{NEIBcell}[\text{icel}][0] = \text{icel} - 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][1] = \text{icel} + 1 \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][2] = \text{icel} - \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][3] = \text{icel} + \text{NX} \quad + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][4] = \text{icel} - \text{NX} * \text{NY} + 1$
 $\text{NEIBcell}[\text{icel}][5] = \text{icel} + \text{NX} * \text{NY} + 1$

pointer_init (3/3): “mesh.dat”

```
if(DX <= 0.0) {  
    DX = 1.0 / (double)NX;  
    DY = 1.0 / (double)NY;  
    DZ = 1.0 / (double)NZ;  
}  
  
NXP1 = NX + 1;  
NYP1 = NY + 1;  
NZP1 = NZ + 1;  
  
IBNODTOT = NXP1 * NYP1;  
N          = NXP1 * NYP1 * NZP1;  
  
return 0;  
}
```

if DX is no larger than 0.0

pointer_init (3/3): “mesh.dat”

```

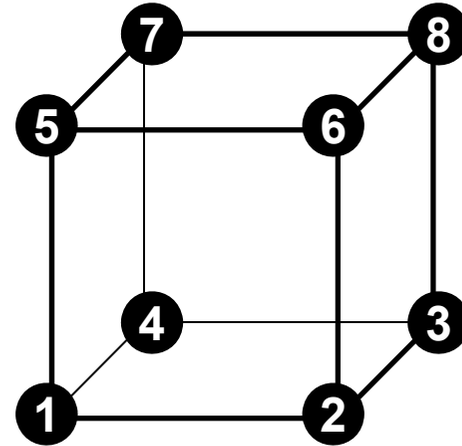
if(DX <= 0.0) {
    DX = 1.0 / (double)NX;
    DY = 1.0 / (double)NY;
    DZ = 1.0 / (double)NZ;
}

NXP1 = NX + 1;
NYP1 = NY + 1;
NZP1 = NZ + 1;

IBNODTOT = NXP1 * NYP1;
N        = NXP1 * NYP1 * NZP1;

return 0;
}

```



NXP1, NYP1, NZP1:

Number of nodes in x/y/z directions

IBNODTOT:

= NXP1 x NYP1

N:

Number of modes meshes (for visualization)

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct_ext.h"
#include "boundary_cell.h"
#include "allocate.h"

extern int
BOUNDARY_CELL(void)
{
    int IFACTOT;
    int icou, icel, i, j, k;

    IFACTOT = NX * NY;
    ZmaxCELtot = IFACTOT;

    ZmaxCEL =
        (int *)allocate_vector(sizeof(int), ZmaxCELtot);

    icou = 0;
    k = NZ - 1;

    for(j=0; j<NY; j++) {
        for(i=0; i<NX; i++) {
            icel = k*IFACTOT + j*NX + i+1;
            ZmaxCEL[icou] = icel;
            icou++;
        }
    }

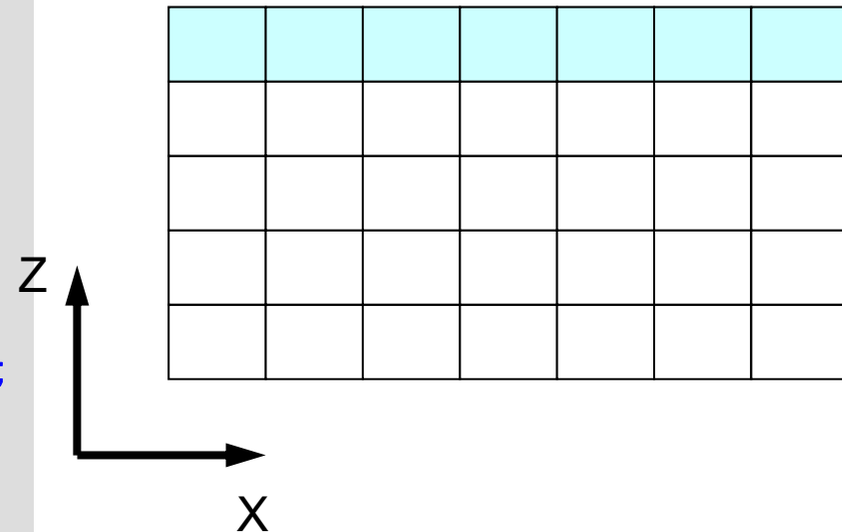
    return 0;
}

```

boundary_cell

Meshes @ $Z=Z_{\max}$

Number: $Z_{\max}CEL_{tot}$
 Mesh ID: $Z_{\max}CEL[:]$



```

/*****
    allocate vector
*****/
allocate.c

void* allocate_vector(int size, int m)
{
    void *a;
    if ( ( a=(void *)malloc( m * size ) ) == NULL ) {
        fprintf(stdout, "Error:Memory does not enough! in vector %n");
        exit(1);
    }
    return a;
}

```

```

#include <stdio.h> ...

extern int
CELL_METRICS(void)
{
    double V0, RV0;
    int i;
VOLCEL =
(double*) allocate_vector (sizeof (double), ICELTOT);
RVC =
(double*) allocate_vector (sizeof (double), ICELTOT);

XAREA = DY * DZ;
YAREA = DZ * DX;
ZAREA = DX * DY;

RDX = 1.0 / DX;
RDY = 1.0 / DY;
RDZ = 1.0 / DZ;

RDX2 = 1.0 / (pow (DX, 2.0));
RDY2 = 1.0 / (pow (DY, 2.0));
RDZ2 = 1.0 / (pow (DZ, 2.0));
R2DX = 1.0 / (0.5 * DX);
R2DY = 1.0 / (0.5 * DY);
R2DZ = 1.0 / (0.5 * DZ);

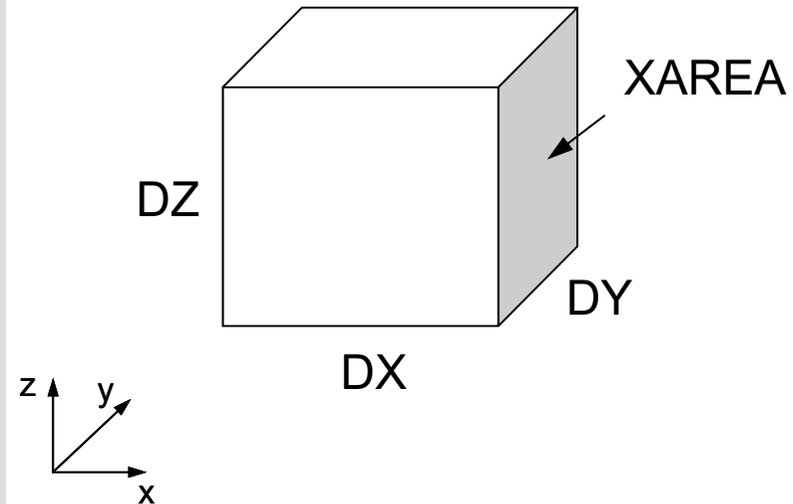
V0 = DX * DY * DZ;
RV0 = 1.0 / V0;

for (i=0; i<ICELTOT; i++) {
    VOLCEL[i] = V0;
    RVC[i] = RV0;
}
return 0; }

```

cell_metrics

Parameters for Computations



$$XAREA = \Delta Y \times \Delta Z, \quad YAREA = \Delta Z \times \Delta X,$$

$$ZAREA = \Delta X \times \Delta Y$$

$$RDX = \frac{1}{\Delta X}, \quad RDY = \frac{1}{\Delta Y}, \quad RDZ = \frac{1}{\Delta Z}$$

```

#include <stdio.h> ...

extern int
CELL_METRICS(void)
{
    double V0, RV0;
    int i;
VOLCEL =
(double*) allocate_vector (sizeof (double), ICELTOT);
RVC =
(double*) allocate_vector (sizeof (double), ICELTOT);

XAREA = DY * DZ;
YAREA = DZ * DX;
ZAREA = DX * DY;

RDX = 1.0 / DX;
RDY = 1.0 / DY;
RDZ = 1.0 / DZ;

RDX2 = 1.0 / (pow (DX, 2.0));
RDY2 = 1.0 / (pow (DY, 2.0));
RDZ2 = 1.0 / (pow (DZ, 2.0));
R2DX = 1.0 / (0.5 * DX);
R2DY = 1.0 / (0.5 * DY);
R2DZ = 1.0 / (0.5 * DZ);

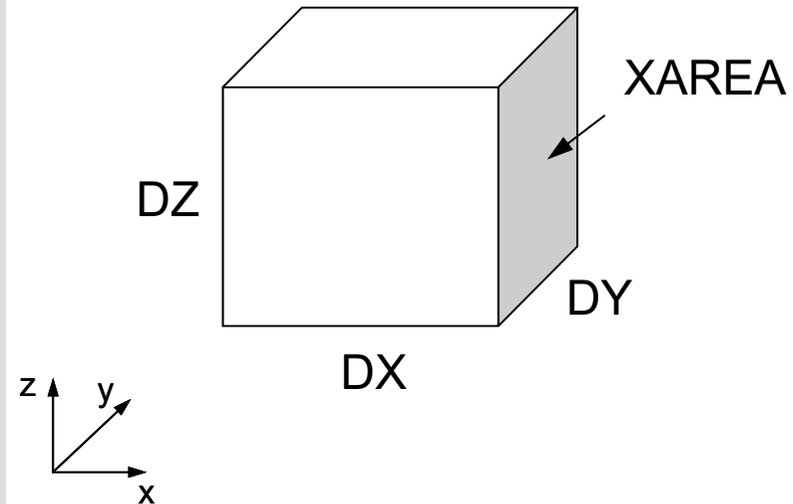
V0 = DX * DY * DZ;
RV0 = 1.0 / V0;

for (i=0; i<ICELTOT; i++) {
    VOLCEL[i] = V0;
    RVC[i] = RV0;
}
return 0; }

```

cell_metrics

Parameters for Computations



$$RDX2 = \frac{1}{\Delta X^2}, \quad RDY2 = \frac{1}{\Delta Y^2}, \quad RDZ2 = \frac{1}{\Delta Z^2}$$

$$R2DX = \frac{1}{0.5 \times \Delta X}, \quad R2DY = \frac{1}{0.5 \times \Delta Y},$$

$$R2DZ = \frac{1}{0.5 \times \Delta Z}$$

```

#include <stdio.h> ...

extern int
CELL_METRICS(void)
{
    double V0, RV0;
    int i;
    VOLCEL =
    (double*) alocate_vector(sizeof(double), ICELTOT);
    RVC =
    (double*) alocate_vector(sizeof(double), ICELTOT);

    XAREA = DY * DZ;
    YAREA = DZ * DX;
    ZAREA = DX * DY;

    RDX = 1.0 / DX;
    RDY = 1.0 / DY;
    RDZ = 1.0 / DZ;

    RDX2 = 1.0 / (pow(DX, 2.0));
    RDY2 = 1.0 / (pow(DY, 2.0));
    RDZ2 = 1.0 / (pow(DZ, 2.0));
    R2DX = 1.0 / (0.5 * DX);
    R2DY = 1.0 / (0.5 * DY);
    R2DZ = 1.0 / (0.5 * DZ);

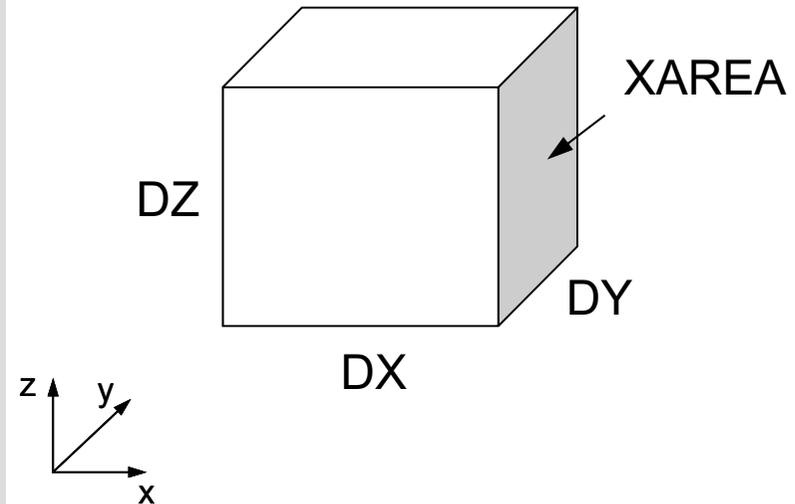
    V0 = DX * DY * DZ;
    RV0 = 1.0 / V0;

    for (i=0; i<ICELTOT; i++) {
        VOLCEL[i] = V0;
        RVC[i] = RV0;
    }
    return 0; }

```

cell_metrics

Parameters for Computations



$$VOLCEL = V0 = \Delta X \times \Delta Y \times \Delta Z$$

$$RV0 = RVC = \frac{1}{VOLCEL}$$

Structure of the Program

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct.h"
#include "pcg.h"
#include "input.h" ...

int
main()
{
    double *WK;
    int NPL, NPU; ISET, ITR, IER; icel, ic0, i;
    double xN, xL, xU; Stime, Etime;

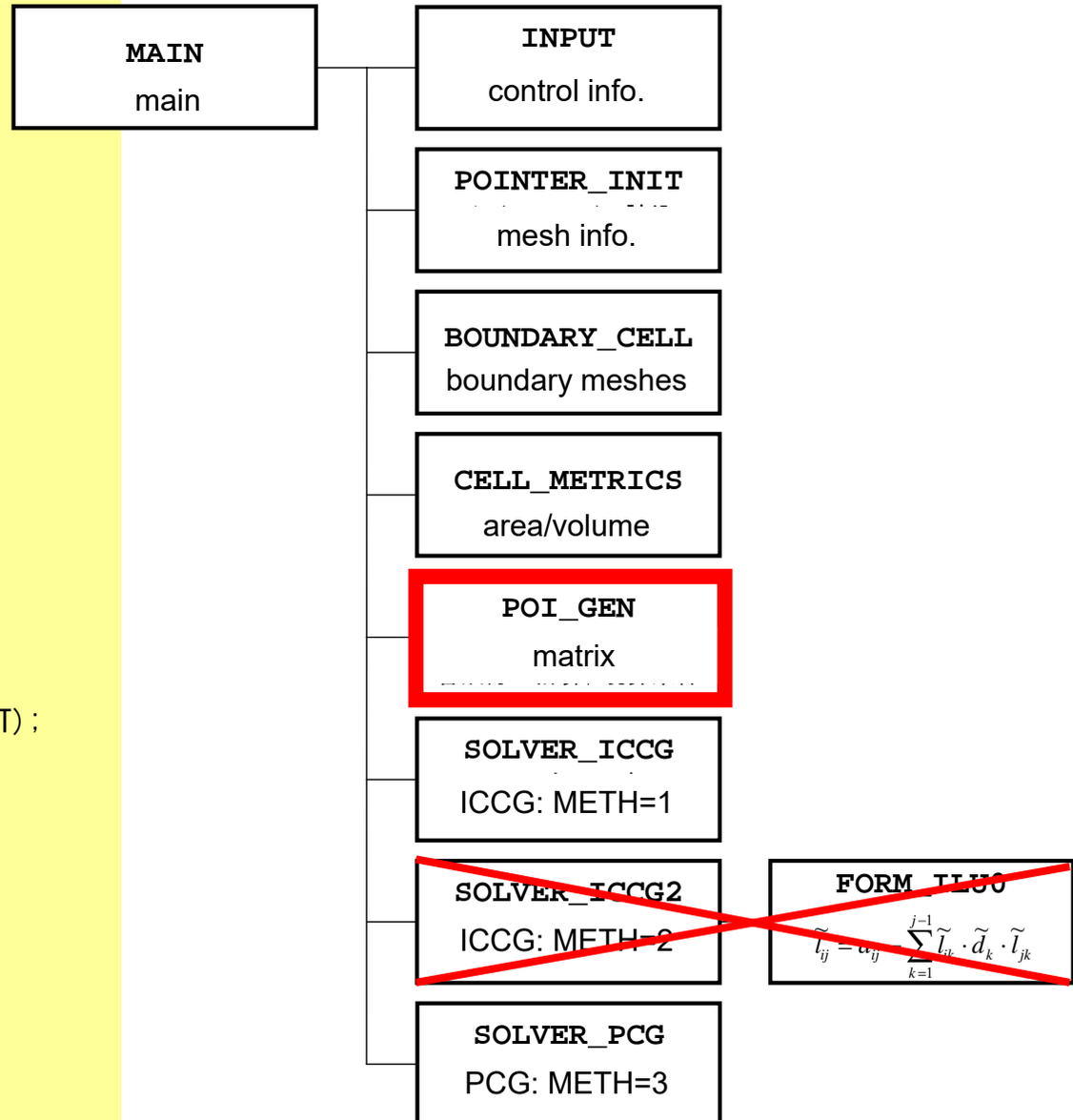
    if(INPUT()) goto error;
    if(POINTER_INIT()) goto error;
    if(BOUNDARY_CELL()) goto error;
    if(CELL_METRICS()) goto error;
    if(POI_GEN()) goto error;

    memset(PHI, 0.0, sizeof(double)*ICELTOT);
    ISET = 0;
    WK = (double *)malloc(sizeof(double)*ICELTOT);

    if(METHOD==1) {
        if(solve_ICCG(...)) goto error;
    } else if(METHOD==3) {
        if(solve_PCG(...)) goto error;}

    if(OUTUCD()) goto error;
    return 0;
error:
    return -1;
}

```



poi_gen (1/7)

```
#include "allocate.h"
extern int
POI_GEN(void)
{ int nn;
  int ic0, icN1, icN2, icN3, icN4, icN5, icN6;
  int i, j, k, ib, ic, ip, icel, icou, icol, icouG;
  int ii, jj, kk, nn1, num, nr, j0, j1;
  double coef, VOL0, S1t, E1t;
  int isL, ieL, isU, ieU;
  NL=6; NU= 6;
  IAL = (int
**)allocate_matrix(sizeof(int), ICELTOT, NL);
  IAU = (int
**)allocate_matrix(sizeof(int), ICELTOT, NU);
  BFORCE = (double
*)allocate_vector(sizeof(double), ICELTOT);
  D = (double
*)allocate_vector(sizeof(double), ICELTOT);
  PHI = (double
*)allocate_vector(sizeof(double), ICELTOT);
  INL = (int *)allocate_vector(sizeof(int), ICELTOT);
  INU = (int *)allocate_vector(sizeof(int), ICELTOT);

  for (i = 0; i < ICELTOT ; i++) {
    BFORCE[i]=0.0;
    D[i] =0.0; PHI[i]=0.0;
    INL[i] = 0; INU[i] = 0;
    for (j=0; j<6; j++) {
      IAL[i][j]=0; IAU[i][j]=0;
    }
  }
  for (i = 0; i <= ICELTOT ; i++) {
    indexL[i] = 0; indexU[i] = 0;
  }
}
```

```
/******
allocate matrix                                allocate.c
*****/
void** allocate_matrix(int size, int m, int n)
{
  void **aa;
  int i;
  if ( ( aa=(void **)malloc( m * sizeof(void*) ) ) == NULL ) {
    fprintf(stdout, "Error:Memory does not enough! aa in matrix %n");
    exit(1);
  }
  if ( ( aa[0]=(void *)malloc( m * n * size ) ) == NULL ) {
    fprintf(stdout, "Error:Memory does not enough! in matrix %n");
    exit(1);
  }
  for(i=1; i<m; i++) aa[i]=(char*)aa[i-1]+size*n;
  return aa;
}
```

Variables/Arrays for Matrix

Name	Type	Content
D[N]	R	Diagonal components of the matrix (N= ICELTOT)
BFORCE[N]	R	RHS vector
PHI[N]	R	Unknown vector
indexL[N+1] indexU[N+1]	I	# of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
NPL, NPU	I	Total # of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
itemL[NPL] itemU[NPU]	I	Column ID of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
AL[NPL] AU[NPU]	R	L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)

Name	Type	Content
NL, NU	I	MAX. # of L/U non-zero off-diag. comp. for each mesh (=6)
INL[N] INU[N]	I	# of L/U non-zero off-diag. comp.
IAL[N][NL] IAU[N][NU]	I	Column ID of L/U non-zero off-diag. comp.

```

for(icel=0; icel<ICELTOT; icel++) {
    icN1 = NEIBcell[icel][0];
    icN2 = NEIBcell[icel][1];
    icN3 = NEIBcell[icel][2];
    icN4 = NEIBcell[icel][3];
    icN5 = NEIBcell[icel][4];
    icN6 = NEIBcell[icel][5];

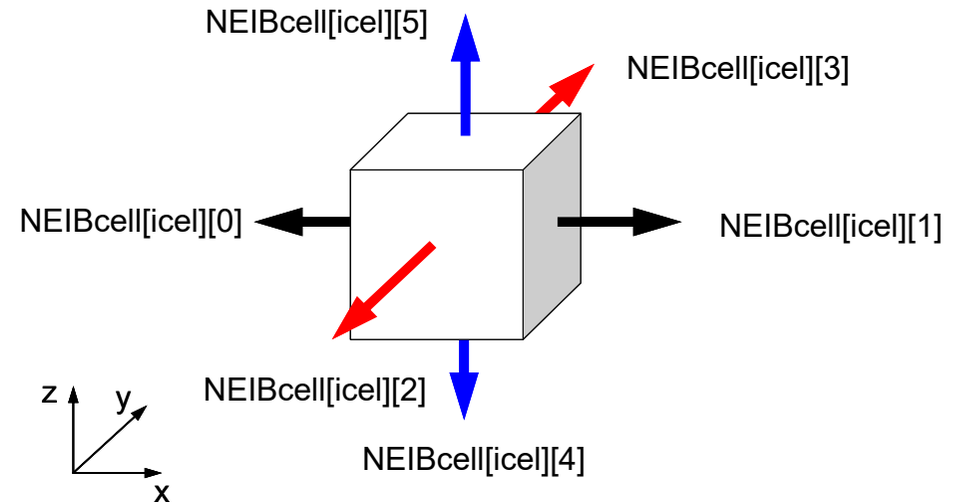
    if(icN5 != 0) {
        icou = INL[icel] + 1;
        IAL[icel][icou-1] = icN5;
        INL[icel] = icou;
    }

    if(icN3 != 0) {
        icou = INL[icel] + 1;
        IAL[icel][icou-1] = icN3;
        INL[icel] = icou;
    }

    if(icN1 != 0) {
        icou = INL[icel] + 1;
        IAL[icel][icou-1] = icN3;
        INL[icel] = icou;
    }
}

```

poi_gen (2/7)



Lower Triangular Part

```

NEIBcell[icel][4]= icel - NX*NY + 1
NEIBcell[icel][2]= icel - NX      + 1
NEIBcell[icel][0]= icel - 1      + 1

```

“icel” starts at 0

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

“IAL” starts at 1

13	14	15	16
9	10	11	12
5	6	7	8
1	2	3	4

```

for(icel=0; icel<ICELTOT; icel++) {

    icN1 = NEIBcell[icel][0];
    icN2 = NEIBcell[icel][1];
    icN3 = NEIBcell[icel][2];
    icN4 = NEIBcell[icel][3];
    icN5 = NEIBcell[icel][4];
    icN6 = NEIBcell[icel][5];

    ....

    if(icN2 != 0) {
        icou = INU[icel] + 1;
        IAU[icel][icou-1] = icN2;
        INU[icel]          = icou;
    }

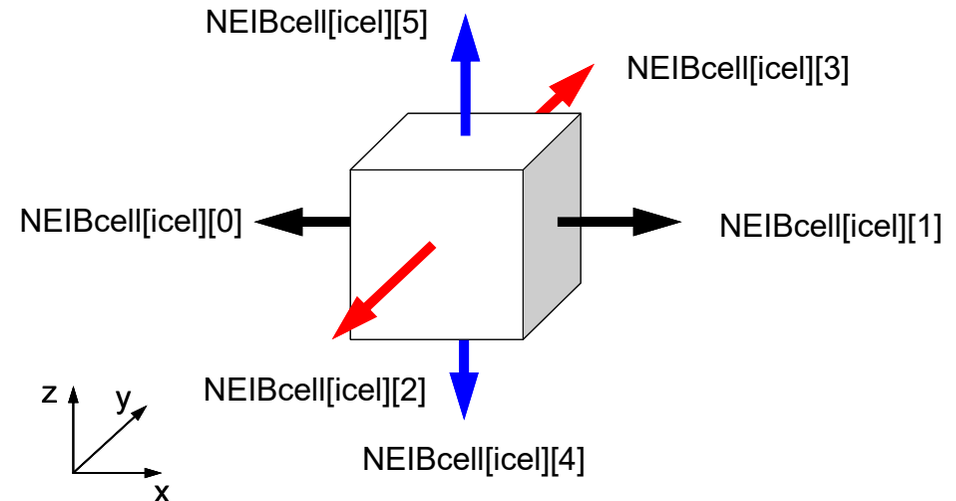
    if(icN4 != 0) {
        icou = INU[icel] + 1;
        IAU[icel][icou-1] = icN4;
        INU[icel]          = icou;
    }

    if(icN6 != 0) {
        icou = INU[icel] + 1;
        IAU[icel][icou-1] = icN6;
        INU[icel]          = icou;
    }

}

```

poi_gen (3/7)



Upper Triangular Part

```

NEIBcell[icel][1]= icel + 1      + 1
NEIBcell[icel][3]= icel + NX    + 1
NEIBcell[icel][5]= icel + NX*NY + 1

```

“icel” starts at 0

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

“IAU” starts at 1

13	14	15	16
9	10	11	12
5	6	7	8
1	2	3	4

poi_gen (4/7)

```
indexL =
    (int *)allocate_vector(sizeof(int), ICELTOT+1);
indexU =
    (int *)allocate_vector(sizeof(int), ICELTOT+1);
```

```
for(i=0; i<ICELTOT; i++){
    indexL[i+1]=indexL[i]+INL[i];
    indexU[i+1]=indexU[i]+INU[i];
}
```

```
NPL = indexL[ICELTOT];
NPU = indexU[ICELTOT];
```

```
itemL = (int *)allocate_vector(sizeof(int), NPL);
itemU = (int *)allocate_vector(sizeof(int), NPU);
AL =
    (double *)allocate_vector(sizeof(double), NPL);
AU =
    (double *)allocate_vector(sizeof(double), NPU);
```

```
memset(itemL, 0, sizeof(int)*NPL);
memset(itemU, 0, sizeof(int)*NPU);
memset(AL, 0.0, sizeof(double)*NPL);
memset(AU, 0.0, sizeof(double)*NPU);
```

```
for(i=0; i<ICELTOT; i++){
    for(k=0; k<INL[i]; k++){
        kk= k + indexL[i];
        itemL[kk]= IAL[i][k];
    }
    for(k=0; k<INU[i]; k++){
        kk= k + indexU[i];
        itemU[kk]= IAU[i][k];
    }
}
```

```
free(INL); free(INU);
free(IAL); free(IAU);
```

**“itemL” / “itemU”
start at 1**

13	14	15	16
9	10	11	12
5	6	7	8
1	2	3	4

Name	Type	Content
D[N]	R	Diagonal components of the matrix (N= ICELTOT)
BFORCE[N]	R	RHS vector
PHI[N]	R	Unknown vector
indexL[N+1] indexU[N+1]	I	# of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
NPL, NPU	I	Total # of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
itemL[NPL] itemU[NPU]	I	Column ID of L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)
AL[NPL] AU[NPU]	R	L/U non-zero off-diag. comp. (CRS)

```
for (i=0; i<N; i++) {
    q[i]= D[i] * p[i];
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        q[i] += AL[j] * p[itemL[j]-1];
    }
    for (j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        q[i] += AU[j] * p[itemU[j]-1];
    }
}
```

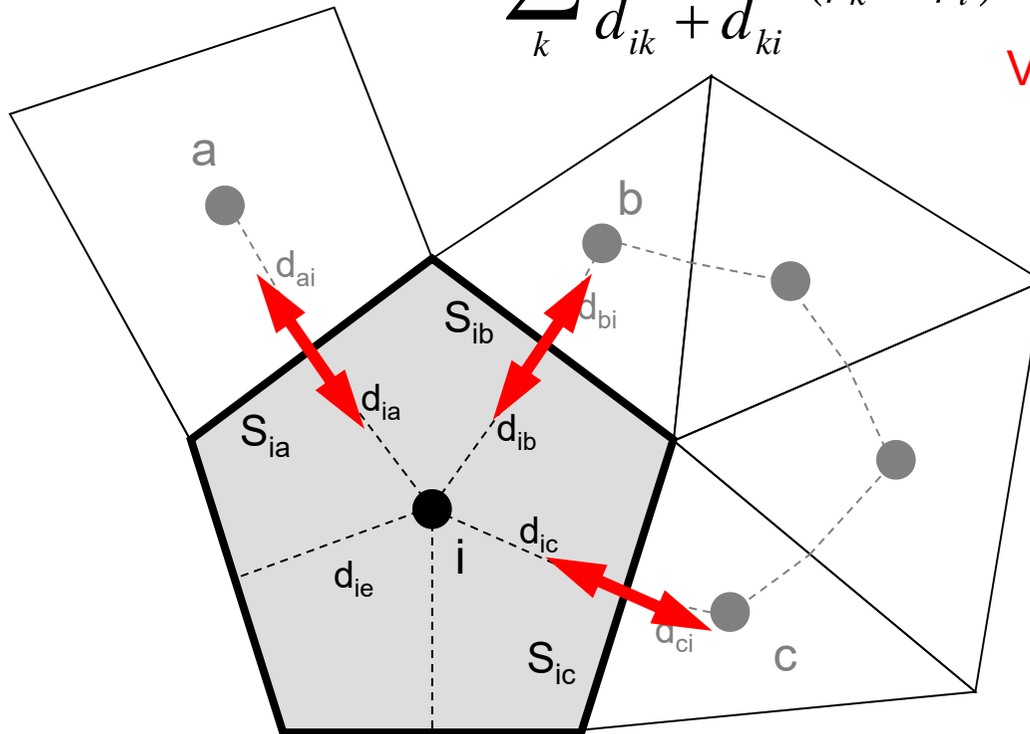
Finite Volume Method (FVM)

Conservation of Fluxes through Surfaces

Diffusion:
Interaction with Neighbors

$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

Volume Flux



- V_i : Volume
- S : Surface Area
- d_{ij} : Distance between
Cell-Center &
Surface
- Q : Volume Flux

Constructing Coefficient Matrix

Conservation for i-th mesh

$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$+ \sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k - \sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_i = -V_i \dot{Q}_i$$

$$- \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

D (diagonal)

**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

```

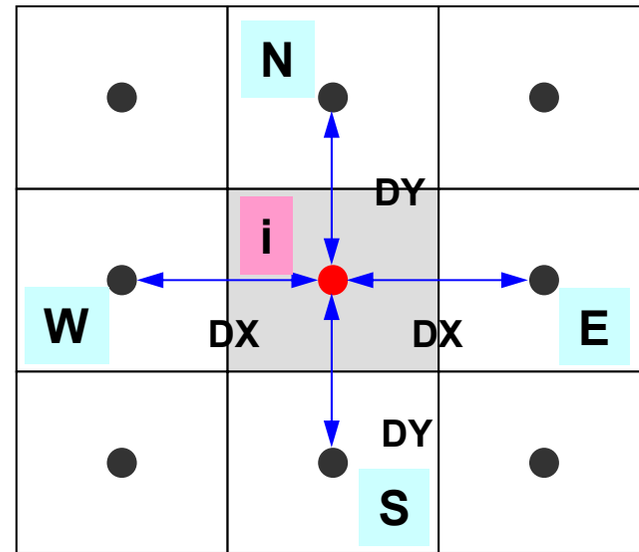
for(iceI=0; iceI<ICELTOT; iceI++) {
  icN1 = NEIBcell[iceI][0];
  icN2 = NEIBcell[iceI][1];
  icN3 = NEIBcell[iceI][2];
  icN4 = NEIBcell[iceI][3];
  icN5 = NEIBcell[iceI][4];
  icN6 = NEIBcell[iceI][5];
  VOL0 = VOLCEL[iceI];
  isL = indexL[iceI];   ieL = indexL[iceI+1];
  isU = indexU[iceI];   ieU = indexU[iceI+1];

  if(icN5 != 0) {
    coef = RDZ * ZAREA;
    D[iceI] -= coef;
    for(j=isL; j<ieL; j++) {
      if(itemL[j] == icN5) {
        AL[j] = coef;
        break;}
    }
  }
  if(icN3 != 0) {
    coef = RDY * YAREA;
    D[iceI] -= coef;
    for(j=isL; j<ieL; j++) {
      if(itemL[j] == icN3) {
        AL[j] = coef;
        break;}
    }
  }
  if(icN1 != 0) {
    coef = RDX * XAREA;
    D[iceI] -= coef;
    for(j=isL; j<ieL; j++) {
      if(itemL[j] == icN1) {
        AL[j] = coef;
        break;}
    }
  }
}

```

poi_gen (5/7)

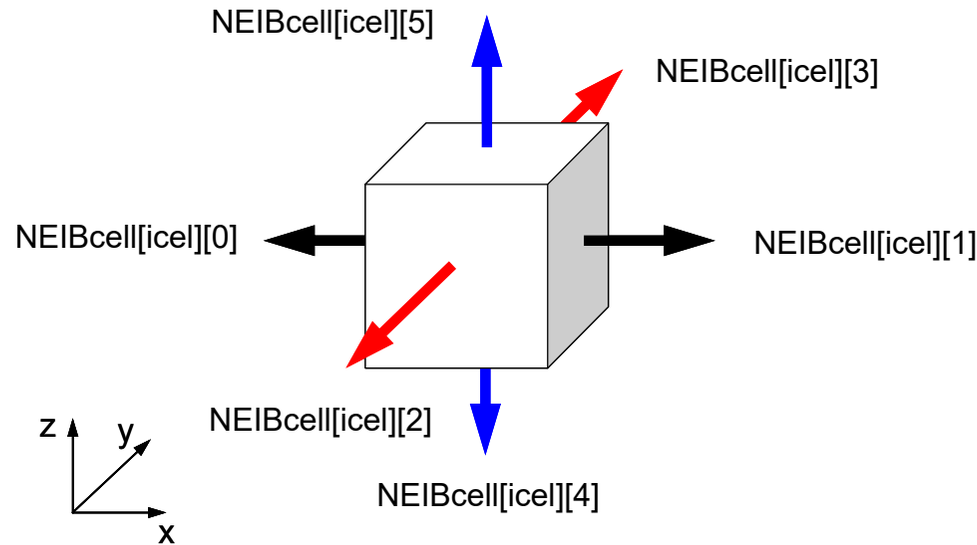
Calculation of Coefficients



$$\frac{\phi_E - \phi_i}{\Delta x} \Delta y + \frac{\phi_W - \phi_i}{\Delta x} \Delta y +$$

$$\frac{\phi_N - \phi_i}{\Delta y} \Delta x + \frac{\phi_S - \phi_i}{\Delta y} \Delta x + f_c \Delta x \Delta y = 0$$

in 3D



```

if(icN5 != 0) {
  coef = RDZ * ZAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isL; j<ieL; j++) {
    if(itemL[j] == icN5) {
      AL[j] = coef;
      break;
    }
  }
}

```

$$\begin{aligned}
 & \frac{\phi_{neib[icel][0]} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \frac{\phi_{neib[icel][1]} - \phi_{icel}}{\Delta x} \Delta y \Delta z + \\
 & \frac{\phi_{neib[icel][2]} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \frac{\phi_{neib[icel][3]} - \phi_{icel}}{\Delta y} \Delta z \Delta x + \\
 & \frac{\phi_{neib[icel][4]} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + \frac{\phi_{neib[icel][5]} - \phi_{icel}}{\Delta z} \Delta x \Delta y + f_{icel} \Delta x \Delta y \Delta z = 0
 \end{aligned}$$

poi_gen (6/7)

```

if(icN2 != 0) {
  coef = RDX * XAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN2) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

if(icN4 != 0) {
  coef = RDY * YAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN4) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

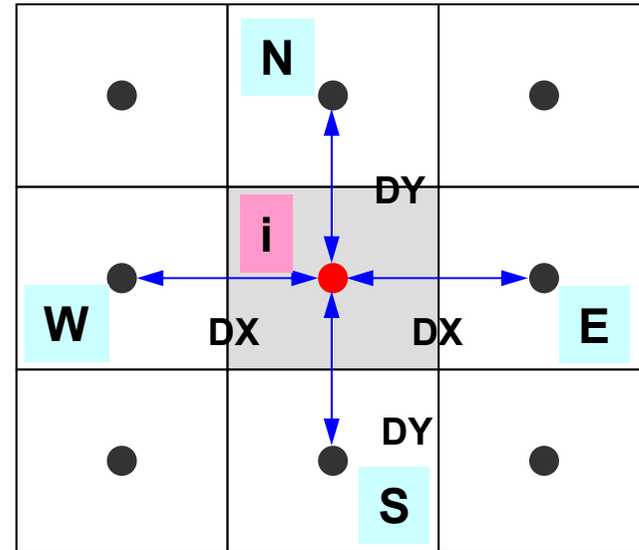
if(icN6 != 0) {
  coef = RDZ * ZAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN6) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

ii = XYZ[icel][0];
jj = XYZ[icel][1];
kk = XYZ[icel][2];

BFORCE[icel] = -(double)(ii+jj+kk) *
                VOLCEL[icel];
}

```

Calculation of Coefficients



$$\begin{aligned}
 & \frac{\phi_E - \phi_i}{\Delta x} \Delta y + \frac{\phi_W - \phi_i}{\Delta x} \Delta y + \\
 & \frac{\phi_N - \phi_i}{\Delta y} \Delta x + \frac{\phi_S - \phi_i}{\Delta y} \Delta x + f_c \Delta x \Delta y = 0
 \end{aligned}$$

poi_gen (6/7)

Volume Flux

$$f = dfloat(i_0 + j_0 + k_0)$$

$$i_0 = XYZ[icel][0],$$

$$j_0 = XYZ[icel][1],$$

$$k_0 = XYZ[icel][2]$$

$XYZ[icel][k]$ (k=0,1,2)

Index for location of finite-difference mesh in X-/Y-/Z-axis.

```

if(icN2 != 0) {
  coef = RDX * XAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN2) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

if(icN4 != 0) {
  coef = RDY * YAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN4) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

if(icN6 != 0) {
  coef = RDZ * ZAREA;
  D[icel] -= coef;
  for(j=isU; j<ieU; j++) {
    if(itemU[j] == icN6) {
      AU[j] = coef;
      break;}
  }
}

ii = XYZ[icel][0];
jj = XYZ[icel][1];
kk = XYZ[icel][2];

BFORCE[icel]= -(double)(ii+jj+kk) *
                VOLCEL[icel];
}

```

```

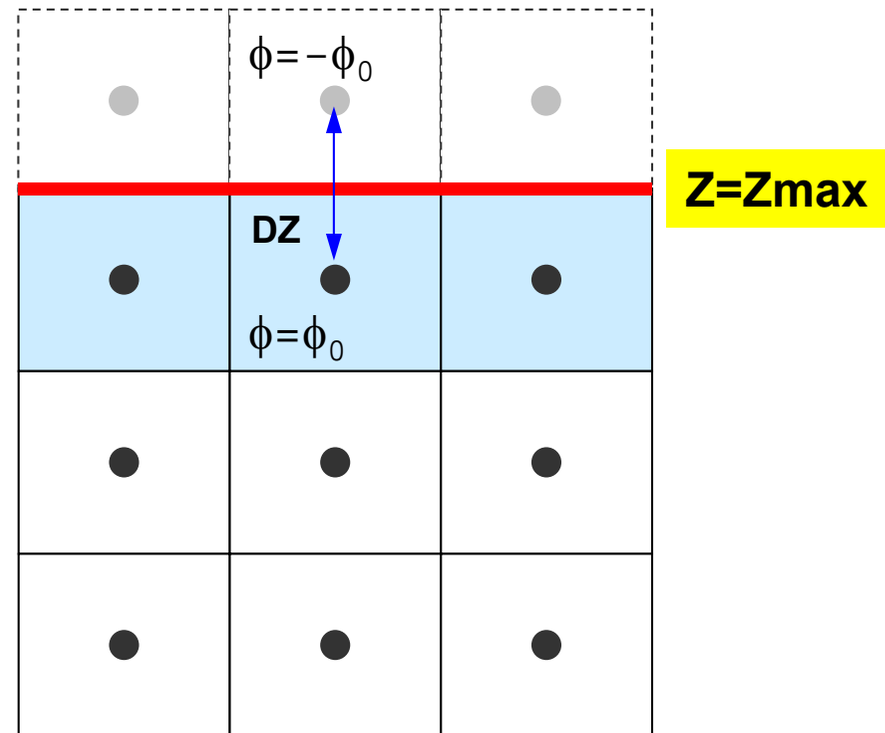
/* TOP SURFACE */
for (ib=0; ib<ZmaxCELtot; ib++) {
    icel = ZmaxCEL[ib];
    coef = 2.0 * RDZ * ZAREA;
    D[icel-1] -= coef;
}

return 0;
}

```

poi_gen (7/7)

Calculation of Coefficients
on Boundary Surface @ $Z=Z_{\max}$



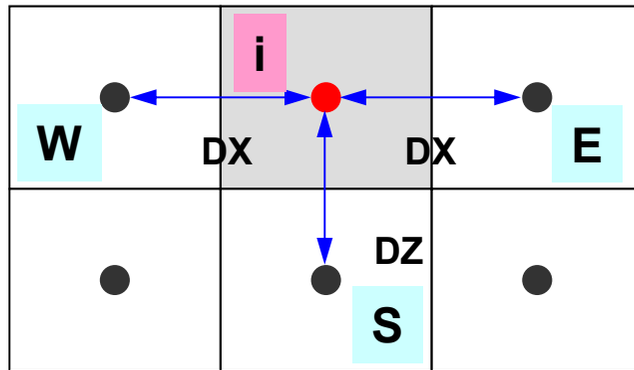
1st Order Approximation:

Mirror Image according to $Z=Z_{\max}$ surface.

$\phi = -\phi_0$ at the center of the (virtual) mesh

$\phi = 0$ @ $Z=Z_{\max}$ surface

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

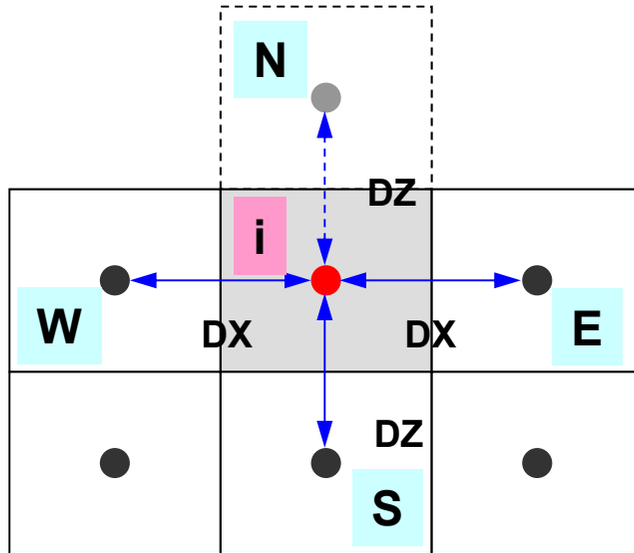
$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

D (diagonal)

**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

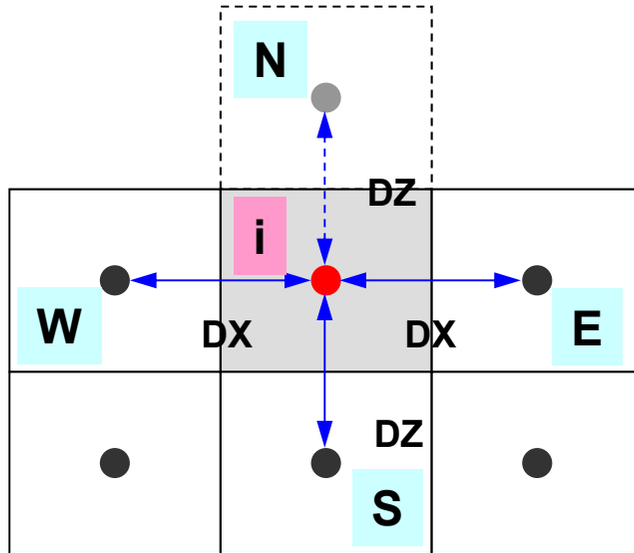
D (diagonal)

**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + \frac{\phi_N - \phi_i}{\Delta z} \Delta x \Delta y = -V_i \dot{Q}_i, \quad \phi_N = -\phi_i$$

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

D (diagonal)

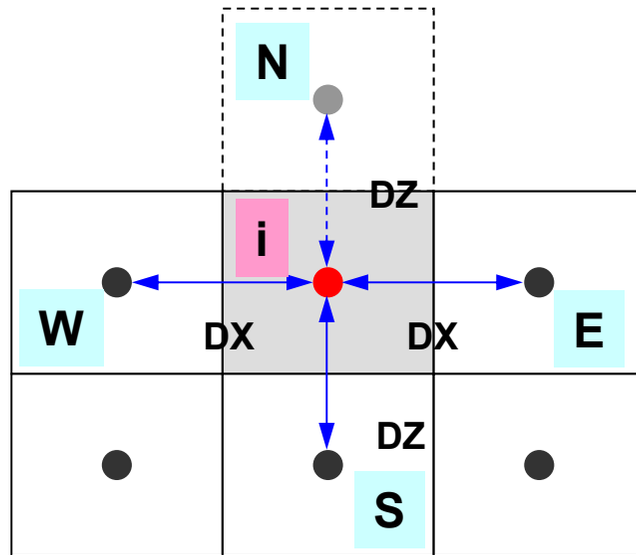
**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + \frac{\phi_N - \phi_i}{\Delta z} \Delta x \Delta y = -V_i \dot{Q}_i, \quad \phi_N = -\phi_i$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + \frac{-\phi_i - \phi_i}{\Delta z} \Delta x \Delta y = -V_i \dot{Q}_i$$

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

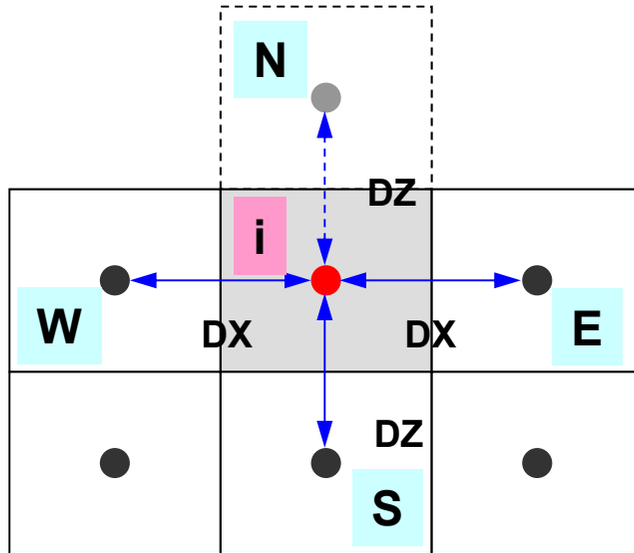
D (diagonal)

**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + \frac{-2\phi_i}{\Delta z} \Delta x \Delta y = +V_i \dot{Q}_i$$

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

D (diagonal)

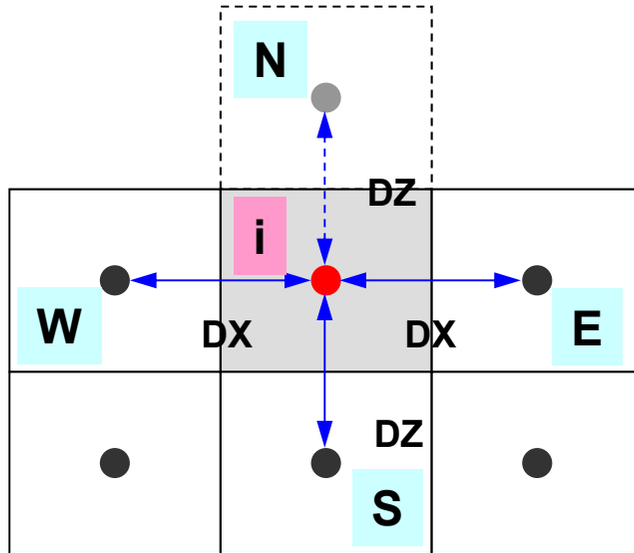
**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + \frac{-2\phi_i}{\Delta z} \Delta x \Delta y = +V_i \dot{Q}_i$$

$$\left[-\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} - \frac{2}{\Delta z} \Delta x \Delta y \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + = -V_i \dot{Q}_i$$

Dirichlet B.C.



$$\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} (\phi_k - \phi_i) + V_i \dot{Q}_i = 0$$

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] = -V_i \dot{Q}_i$$

D (diagonal)

**AL, AU
(off-diag.)**

**BFORCE
(RHS)**

$$-\left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right]$$

```
for (ib=0; ib<ZmaxCELTot; ib++) {
    icel = ZmaxCEL[ib];
    coef = 2.0 * RDZ * ZAREA;
    D[icel-1] -= coef;
}
```

$$\left[-\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} - \frac{2}{\Delta z} \Delta x \Delta y \right] \phi_i + \left[\sum_k \frac{S_{ik}}{d_{ik} + d_{ki}} \phi_k \right] + = -V_i \dot{Q}_i$$

Structure of the Program

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>

#include "struct.h"
#include "pcg.h"
#include "input.h" ...

int
main()
{
  double *WK;
  int NPL, NPU; ISET, ITR, IER; icel, ic0, i;
  double xN, xL, xU; Stime, Etime;

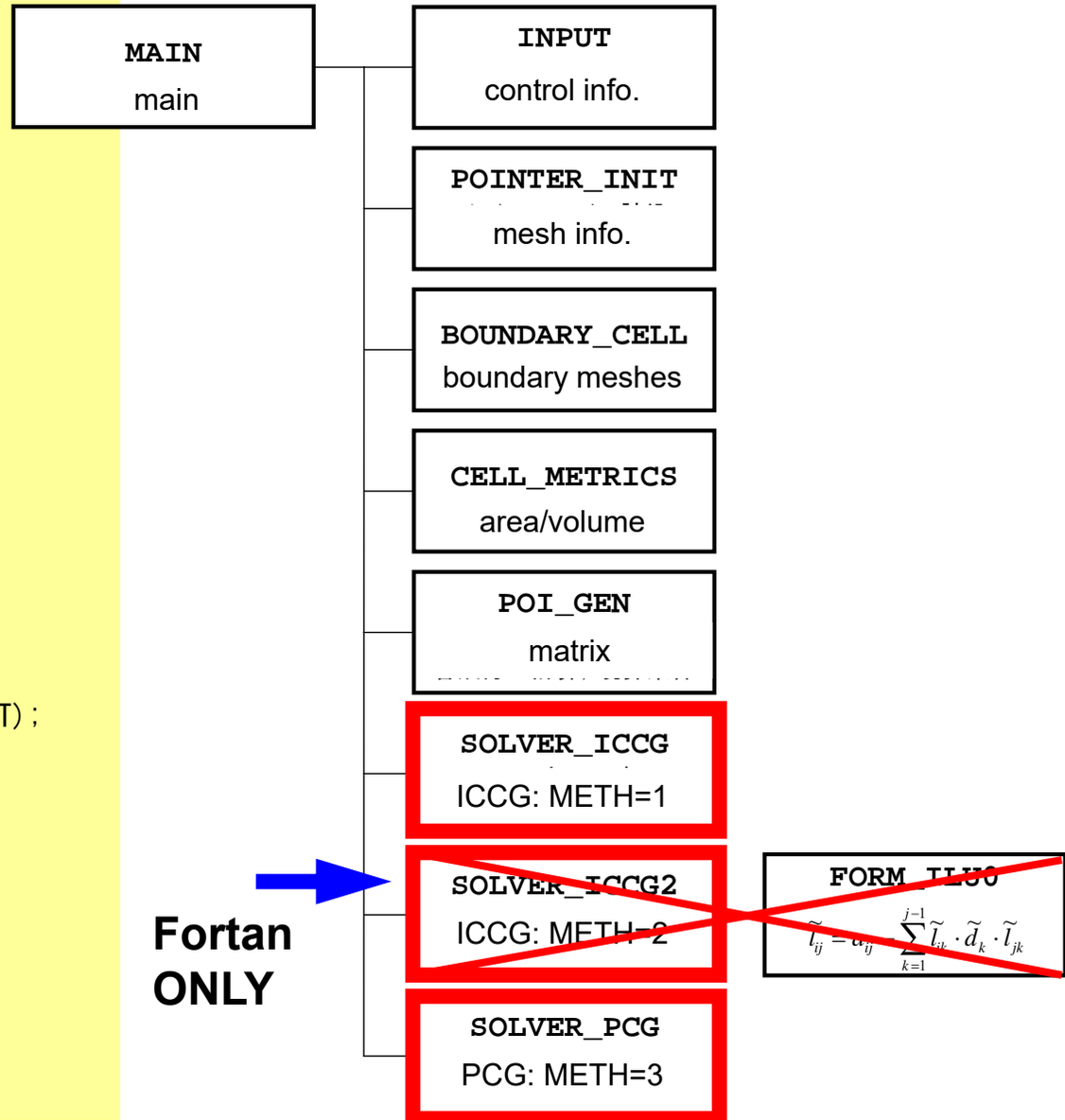
  if(INPUT()) goto error;
  if(POINTER_INIT()) goto error;
  if(BOUNDARY_CELL()) goto error;
  if(CELL_METRICS()) goto error;
  if(POI_GEN()) goto error;

  memset(PHI, 0.0, sizeof(double)*ICELTOT);
  ISET = 0;
  WK = (double *)malloc(sizeof(double)*ICELTOT);

  if(METHOD==1) {
    if(solve_ICCG(...)) goto error;
  } else if(METHOD==3) {
    if(solve_PCG(...)) goto error;
  }

  if(OUTUCD()) goto error;
  return 0;
error:
  return -1;
}

```



- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- **ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて**
 - 実行方法
 - データ構造
 - **プログラムの説明**
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - **ICCG法**
- OpenMP

あとは線形方程式を解けば良い

- 共役勾配法 (Conjugate Gradient, CG)
- 前処理
 - 不完全コレスキー分解 (Incomplete Cholesky Factorization, IC)
 - 実は不完全「修正」コレスキー分解
- ICCG

修正コレスキー分解

- 対称行列AのLU分解
- 対称行列Aは, 対角行列Dを利用して, $[A] = [L][D][L]^T$ のような形に分解することができる。
 - この分解をLDL^T分解または修正コレスキー分解 (modified Cholesky decomposition) と呼ぶ。
 - $[A] = [L][L]^T$ とするような分解法もある (コレスキー分解)

N=5の場合の例

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & a_{15} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & a_{25} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & a_{35} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & a_{45} \\ a_{51} & a_{52} & a_{53} & a_{54} & a_{55} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} l_{11} & 0 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & l_{22} & 0 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & l_{33} & 0 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & l_{44} & 0 \\ l_{51} & l_{52} & l_{53} & l_{54} & l_{55} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} d_1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & d_2 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & d_3 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & d_4 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & d_5 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} l_{11} & l_{21} & l_{31} & l_{41} & l_{51} \\ 0 & l_{22} & l_{32} & l_{42} & l_{52} \\ 0 & 0 & l_{33} & l_{43} & l_{53} \\ 0 & 0 & 0 & l_{44} & l_{54} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & l_{55} \end{bmatrix}$$

修正コレスキー分解

$$\sum_{k=1}^j l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} = a_{ij} \quad (j=1,2,\dots,i-1)$$

$$\sum_{k=1}^i l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{ik} = a_{ii}$$

ここで $l_{ii} \cdot d_i = 1$ とすると以下が導かれる

$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

$$\begin{aligned}
& \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & a_{15} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & a_{25} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & a_{35} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & a_{45} \\ a_{51} & a_{52} & a_{53} & a_{54} & a_{55} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} l_{11} & 0 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & l_{22} & 0 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & l_{33} & 0 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & l_{44} & 0 \\ l_{51} & l_{52} & l_{53} & l_{54} & l_{55} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} d_1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & d_2 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & d_3 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & d_4 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & d_5 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} l_{11} & l_{21} & l_{31} & l_{41} & l_{51} \\ 0 & l_{22} & l_{32} & l_{42} & l_{52} \\ 0 & 0 & l_{33} & l_{43} & l_{53} \\ 0 & 0 & 0 & l_{44} & l_{54} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & l_{55} \end{bmatrix} \\
& = \begin{bmatrix} l_{11} & 0 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & l_{22} & 0 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & l_{33} & 0 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & l_{44} & 0 \\ l_{51} & l_{52} & l_{53} & l_{54} & l_{55} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} d_1 \cdot l_{11} & d_1 \cdot l_{21} & d_1 \cdot l_{31} & d_1 \cdot l_{41} & d_1 \cdot l_{51} \\ 0 & d_2 \cdot l_{22} & d_2 \cdot l_{32} & d_2 \cdot l_{42} & d_2 \cdot l_{52} \\ 0 & 0 & d_3 \cdot l_{33} & d_3 \cdot l_{43} & d_3 \cdot l_{53} \\ 0 & 0 & 0 & d_4 \cdot l_{44} & d_4 \cdot l_{54} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & d_5 \cdot l_{55} \end{bmatrix} \\
& = \begin{bmatrix} l_{11} \cdot d_1 \cdot l_{11} & l_{11} \cdot d_1 \cdot l_{21} & l_{11} \cdot d_1 \cdot l_{31} & l_{11} \cdot d_1 \cdot l_{41} & l_{11} \cdot d_1 \cdot l_{51} \\ l_{21} \cdot d_1 \cdot l_{11} & l_{21} \cdot d_1 \cdot l_{21} + l_{22} \cdot d_2 \cdot l_{22} & l_{21} \cdot d_1 \cdot l_{31} + l_{22} \cdot d_2 \cdot l_{32} & l_{21} \cdot d_1 \cdot l_{41} + l_{22} \cdot d_2 \cdot l_{42} & l_{21} \cdot d_1 \cdot l_{51} + l_{22} \cdot d_2 \cdot l_{52} \\ l_{31} \cdot d_1 \cdot l_{11} & l_{31} \cdot d_1 \cdot l_{21} + l_{32} \cdot d_2 \cdot l_{22} & l_{31} \cdot d_1 \cdot l_{31} + l_{32} \cdot d_2 \cdot l_{32} + l_{33} \cdot d_3 \cdot l_{33} & l_{31} \cdot d_1 \cdot l_{41} + l_{32} \cdot d_2 \cdot l_{42} + l_{33} \cdot d_3 \cdot l_{43} & l_{31} \cdot d_1 \cdot l_{51} + l_{32} \cdot d_2 \cdot l_{52} + l_{33} \cdot d_3 \cdot l_{53} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & a_{45} \\ a_{51} & a_{52} & a_{53} & a_{54} & a_{55} \end{bmatrix}
\end{aligned}$$

$$\sum_{k=1}^j l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} = a_{ij} \quad (j = 1, 2, \dots, i-1)$$

$$\sum_{k=1}^i l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{ik} = a_{ii}$$

不完全修正コレスキー分解

$$\sum_{k=1}^j l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} = a_{ij} \quad (j=1,2,\dots,i-1)$$

$$\sum_{k=1}^i l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{ik} = a_{ii}$$

ここで $l_{ii} \cdot d_i = 1$ とすると以下が導かれる

$i = 1, 2, \dots, n$

$j = 1, 2, \dots, i-1$

実際には、「不完全」な分解を実施し、このような形を用いることが多い

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \rightarrow l_{ij} = a_{ij}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

Running the Program

<\$P-L1>/run/INPUT.DAT

32 32 32

1

1.00e-00 1.00e-00 1.00e-00

0.10 1.0e-08

NX/NY/NZ

MEHOD 1:2:3

DX/DY/DZ

OMEGA, EPSICCG

- **METHOD: Preconditioning Method**
 1. Incomplete Modified Cholesky Fact. (Off-Diagonal Components unchanged)
 2. Incomplete Modified Cholesky Fact.(Fortran ONLY)
 3. Diagonal Scaling/Point Jacobi

$$\begin{array}{l}
 i = 1, 2, \dots, n \\
 \left[\begin{array}{l}
 j = 1, 2, \dots, i-1 \\
 l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \\
 d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}
 \end{array} \right.
 \end{array}$$

不完全修正コレスキー分解

$$\sum_{k=1}^j l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} = a_{ij} \quad (j=1,2,\dots,i-1)$$

$$\sum_{k=1}^i l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{ik} = a_{ii}$$

ここで $l_{ii} \cdot d_i = 1$ とすると以下が導かれる

$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \rightarrow l_{ij} = a_{ij}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

対角成分のみがもとの
行列と変わる

不完全修正コレスキー分解を使用した 前進後退代入

$$(M)\{z\} = (LDL^T)\{z\} = \{r\}$$

$$\{z\} = (LDL^T)^{-1}\{r\} \longrightarrow \begin{array}{l} (L)\{y\} = \{r\} \\ (DL^T)\{z\} = \{y\} \end{array}$$

$$\begin{bmatrix} d_1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & d_2 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & d_3 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & d_4 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & d_5 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} l_{11} & l_{21} & l_{31} & l_{41} & l_{51} \\ 0 & l_{22} & l_{32} & l_{42} & l_{52} \\ 0 & 0 & l_{33} & l_{43} & l_{53} \\ 0 & 0 & 0 & l_{44} & l_{54} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & l_{55} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & l_{21}/l_{11} & l_{31}/l_{11} & l_{41}/l_{11} & l_{51}/l_{11} \\ 0 & 1 & l_{32}/l_{22} & l_{42}/l_{22} & l_{52}/l_{22} \\ 0 & 0 & 1 & l_{43}/l_{33} & l_{53}/l_{33} \\ 0 & 0 & 0 & 1 & l_{54}/l_{44} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

不完全修正コレスキー分解を使用した 前進後退代入.

$$(L)\{y\} = \{r\}$$

$$(DL^T)\{z\} = \{y\}$$

```

for(i=0; i<N; i++) {
    W[Y][i] = W[R][i];
}

for(i=0; i<N; i++) {
    WVAL = W[Y][i];
    for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        WVAL -= AL[j] * W[Y][itemL[j]-1];
    }
    W[Y][i] = WVAL * W[DD][i];
}

for(i=N-1; i>=0; i--) {
    SW = 0.0;
    for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        SW += AU[j] * W[Z][itemU[j]-1];
    }
    W[Z][i] = W[Y][i] - W[DD][i] * SW;
}

```

$$W[DD][i] = 1/l_{ii} = d_{ii}$$

$$\begin{bmatrix} l_{11} & 0 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & l_{22} & 0 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & l_{33} & 0 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & l_{44} & 0 \\ l_{51} & l_{52} & l_{53} & l_{54} & l_{55} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} 1 & l_{21}/l_{11} & l_{31}/l_{11} & l_{41}/l_{11} & l_{51}/l_{11} \\ 0 & 1 & l_{32}/l_{22} & l_{42}/l_{22} & l_{52}/l_{22} \\ 0 & 0 & 1 & l_{43}/l_{33} & l_{53}/l_{33} \\ 0 & 0 & 0 & 1 & l_{54}/l_{44} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

不完全修正コレスキークー分解を使用した 前進後退代入：計算順序考慮

$$(L)\{z\} = \{z\}$$

$$(DL^T)\{z\} = \{z\}$$

```

for(i=0; i<N; i++) {
    W[Z][i] = W[R][i];
}

for(i=0; i<N; i++) {
    WVAL = W[Z][i];
    for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        WVAL -= AL[j] * W[Z][itemL[j]-1];
    }
    W[Z][i] = WVAL * W[DD][i];
}

for(i=N-1; i>=0; i--) {
    SW = 0.0;
    for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        SW += AU[j] * W[Z][itemU[j]-1];
    }
    W[Z][i] = W[Z][i] - W[DD][i] * SW;
}

```

$$W[DD][i] = 1/l_{ii} = d_{ii}$$

$$\begin{bmatrix} l_{11} & 0 & 0 & 0 & 0 \\ l_{21} & l_{22} & 0 & 0 & 0 \\ l_{31} & l_{32} & l_{33} & 0 & 0 \\ l_{41} & l_{42} & l_{43} & l_{44} & 0 \\ l_{51} & l_{52} & l_{53} & l_{54} & l_{55} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} 1 & l_{21}/l_{11} & l_{31}/l_{11} & l_{41}/l_{11} & l_{51}/l_{11} \\ 0 & 1 & l_{32}/l_{22} & l_{42}/l_{22} & l_{52}/l_{22} \\ 0 & 0 & 1 & l_{43}/l_{33} & l_{53}/l_{33} \\ 0 & 0 & 0 & 1 & l_{54}/l_{44} \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

solve_ICCG (1/7): METHOD= 1

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
#include <errno.h>
#include <math.h> etc.

#include "solver_ICCG.h"

extern int
solve_ICCG (int N, int NL, int NU, int *indexL, int *itemL,
            int *indexU, int *itemU,
            double *D, double *B, double *X, double *AL,
            double *AU,
            double EPS, int *ITR, int *IER)
{
    double **W;
    double VAL, BNRM2, WVAL, SW, RHO, BETA, RH01, C1, DNRM2;
    double ALPHA, ERR;

    int i, j, ic, ip, L, ip1;
    int R = 0;
    int Z = 1;
    int Q = 1;
    int P = 2;
    int DD = 3;

```

ICELTOT → **N**
BFORCE → **B**
PHI → **X**
EPSICCG → **EPS**

$$W[0][i] = W[R][i] \Rightarrow \{r\}$$

$$W[1][i] = W[Z][i] \Rightarrow \{z\}$$

$$W[1][i] = W[Q][i] \Rightarrow \{q\}$$

$$W[2][i] = W[P][i] \Rightarrow \{p\}$$

$$W[3][i] = W[DD][i] \Rightarrow \{d\}$$

solve_ICCG (2/7): METHOD= 1

```
W = (double **)malloc(sizeof(double *)*4);
if(W == NULL) {
    fprintf(stderr, "Error: %s\n", strerror(errno));
    return -1;
}
```

```
for(i=0; i<4; i++) {
    W[i] = (double *)malloc(sizeof(double)*N);
    if(W[i] == NULL) {
        fprintf(stderr, "Error: %s\n",
strerror(errno));
        return -1;
    }
}
```

```
for(i=0; i<N; i++) {
    X[i] = 0.0;
    W[1][i] = 0.0;
    W[2][i] = 0.0;
    W[3][i] = 0.0;
}
```

```
for(i=0; i<N; i++) {
    VAL = D[i];
    for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        VAL = VAL - AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j] - 1];
    }
    W[DD][i] = 1.0 / VAL;
}
```

$W[DD][i] = d_i$
in incomplete modified
Cholesky factorization

$i = 1, 2, \dots, n$

$j = 1, 2, \dots, i-1$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \rightarrow l_{ij} = a_{ij}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

Only diagonal
components are
changed

$W[DD][i]:$	d_i
$D[i]:$	a_{ii}
$itemL[j]:$	k
$AL[j]:$	a_{ik}

solve_ICCG (3/7): METHOD= 1

```

for(i=0; i<N; i++) {
  VAL = D[i] * X[i];
  for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
    VAL += AL[j] * X[itemL[j]-1];
  }
  for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
    VAL += AU[j] * X[itemU[j]-1];
  }
  W[R][i] = B[i] - VAL;
}

BNRM2 = 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
  BNRM2 += B[i]*B[i];
}

```

BNRM2 = $|b|^2$
Convergence criteria

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for i = 1, 2, ...
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if i=1
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

solve_ICCG (4/7): METHOD= 1

```

*ITR = N;
for(L=0; L<(*ITR); L++) {
    for(i=0; i<N; i++) {
        W[Z][i] = W[R][i];
    }
    for(i=0; i<N; i++) {
        WVAL = W[Z][i];
        for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
            WVAL -= AL[j] * W[Z][itemL[j]-1];
        }
        W[Z][i] = WVAL * W[DD][i];
    }
    for(i=N-1; i>=0; i--) {
        SW = 0.0;
        for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
            SW += AU[j] * W[Z][itemU[j]-1];
        }
        W[Z][i] = W[Z][i] - W[DD][i] * SW;
    }
}

```

Compute $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$
for $i = 1, 2, \dots$
solve $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$
 $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$
if $i=1$
 $p^{(1)} = z^{(0)}$
else
 $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$
 $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$
endif
 $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$
 $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$
 $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$
 $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$
 check convergence $|r|$
end

solve_ICCG (4/7): METHOD= 1

$$(M)\{z\} = (LDL^T)\{z\} = \{r\}$$

```

for(i=0; i<N; i++) {
    W[Z][i] = W[R][i];
}
for(i=0; i<N; i++) {
    WVAL = W[Z][i];
    for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        WVAL -= AL[j] * W[Z][itemL[j]-1];
    }
    W[Z][i] = WVAL * W[DD][i];
}

```

$$(L)\{z\} = \{r\}$$

前進代入
Forward Substitution

```

for(i=N-1; i>=0; i--) {
    SW = 0.0;
    for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        SW += AU[j] * W[Z][itemU[j]-1];
    }
    W[Z][i] = W[Z][i] - W[DD][i] * SW;
}

```

$$(DL^T)\{z\} = \{z\}$$

後退代入
Backward Substitution

solve_ICCG (5/7): METHOD= 1

```

/*****
 * RHO = {r} {z} *
 *****/

RHO = 0.0;
for (i=0; i<N; i++) {
    RHO += W[R][i] * W[Z][i];
}

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for i= 1, 2, ...
    solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
     $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
    if i=1
         $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
    else
         $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
         $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
    endif
     $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
     $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
     $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
     $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
    check convergence  $|r|$ 
end

```

solve_ICCG (6/7): METHOD= 1

```

/*****
 * {p} = {z} if ITER=0 *
 * BETA = RHO / RH01 otherwise *
 *****/

if(L == 0) {
  for(i=0; i<N; i++) {
    W[P][i] = W[Z][i];
  }
  else {
    BETA = RHO / RH01;
    for(i=0; i<N; i++) {
      W[P][i] = W[Z][i] + BETA * W[P][i];
    }
  }
}

/*****
 * {q} = [A]{p} *
 *****/

for(i=0; i<N; i++) {
  VAL = D[i] * W[P][i];
  for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
    VAL += AL[j] * W[P][itemL[j]-1];
  }
  for(j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
    VAL += AU[j] * W[P][itemU[j]-1];
  }
  W[Q][i] = VAL;
}

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if  $i=1$ 
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

solve_ICCG (7/7): METHOD= 1

```

/*****
 * ALPHA = RHO / {p} {q} *
 *****/
C1 = 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
    C1 += W[P][i] * W[Q][i];
}
ALPHA = RHO / C1;

/*****
 * {x} = {x} + ALPHA * {p} *
 * {r} = {r} - ALPHA * {q} *
 *****/
for(i=0; i<N; i++) {
    X[i] += ALPHA * W[P][i];
    W[R][i] -= ALPHA * W[Q][i];
}

DNRM2 = 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
    DNRM2 += W[R][i]*W[R][i];
}

ERR = sqrt(DNRM2/BNRM2);
if((L+1)%100 ==1) {
    fprintf(stderr, "%5d%16.6e\n", L+1, ERR);
}
if(ERR < EPS) {
    *IER = 0; goto N900;
} else {
    RHO1 = RHO;
}
}
*IER = 1;

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for i= 1, 2, ...
    solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
     $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
    if i=1
         $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
    else
         $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
         $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
    endif
     $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
     $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
     $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
     $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
    check convergence |r|
end

```

solve_ICCG (7/7): METHOD= 1

```

/*****
 * ALPHA = RHO / {p} {q} *
 *****/
C1 = 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
    C1 += W[P][i] * W[Q][i];
}
ALPHA = RHO / C1;

/*****
 * {x} = {x} + ALPHA * {p} *
 * {r} = {r} - ALPHA * {q} *
 *****/
for(i=0; i<N; i++) {
    X[i] += ALPHA * W[P][i];
    W[R][i] -= ALPHA * W[Q][i];
}

DNRM2 = 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
    DNRM2 += W[R][i]*W[R][i];
}

ERR = sqrt(DNRM2/BNRM2);
if((L+1)%100 ==1) {
    fprintf(stderr, "%5d%16. (
}
if(ERR < EPS) {
    *IER = 0; goto N900;
} else {
    RHO1 = RHO;
}
}
*IER = 1;

```

```

r= b-[A]x
DNRM2=|r|^2
BNRM2=|b|^2

ERR= |r|/|b|

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for i= 1, 2, ...
    solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
     $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
    if i=1
         $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
    else
         $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
         $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
    endif
     $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
     $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
     $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
     $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
    check convergence |r|
end

```

solve_ICCG2 (1/3): METHOD= 2

Fortran ONLY

```

!C
!C***
!C*** module solver_ICCG2
!C***
!
  module solver_ICCG2
  contains
!C
!C*** solve_ICCG2
!C
  subroutine solve_ICCG2                                &
    & ( N, NPL, NPU, indexL, itemL, indexU, itemU, D, B, X, &
    &   AL, AU, EPS, ITR, IER)
  implicit REAL*8 (A-H, O-Z)
  real(kind=8), dimension(N)      :: D
  real(kind=8), dimension(N)      :: B
  real(kind=8), dimension(N)      :: X
  real(kind=8), dimension(NPL)    :: AL
  real(kind=8), dimension(NPU)    :: AU
  integer, dimension(0:N)         :: indexL, indexU
  integer, dimension(NPL)         :: itemL
  integer, dimension(NPU)         :: itemU
  real(kind=8), dimension(:, :, ), allocatable :: W
  integer, parameter :: R= 1
  integer, parameter :: Z= 2
  integer, parameter :: Q= 2
  integer, parameter :: P= 3
  integer, parameter :: DD= 4
  real(kind=8), dimension(:), allocatable :: ALlu0, AUlu0
  real(kind=8), dimension(:), allocatable :: Dlu0

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if  $i=1$ 
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence  $|r|$ 
end

```

solve_ICCG2(2/3): METHOD=2

```
!C
!C +-----+
!C |  INIT  |
!C +-----+
!C===
      allocate (W(N,4))

      do i= 1, N
        X(i) = 0. d0
        W(i,1)= 0. 0D0
        W(i,2)= 0. 0D0
        W(i,3)= 0. 0D0
        W(i,4)= 0. 0D0
      enddo

      call FORM_ILU0
!C===
```

Dlu0, ALlu0, AUlu0にはILU(0)分解された対角, 下三角, 上三角成分が入る(行列[M])。

FORM_ILU0(1/2)

不完全修正コレスキー分解: 正確には不完全修正LU分解
solver ICCG2.fに附属

contains

```
!C
!C***
!C*** FORM_ILU0
!C***
!C
!C form ILU(0) matrix
!C
subroutine FORM_ILU0
implicit REAL*8 (A-H, O-Z)
integer, dimension(:), allocatable :: IW1, IW2
integer, dimension(:), allocatable :: IWsL, IWsU
real (kind=8):: RHS_Aij, DkINV, Aik, Akj

!C
!C +-----+
!C | INIT. |
!C +-----+
!C===
allocate (ALlu0(NPL), AUlu0(NPU))
allocate (Dlu0(N))

do i= 1, N
  Dlu0(i)= D(i)
  do k= 1, INL(i)
    ALlu0(k, i)= AL(k, i)
  enddo

  do k= 1, INU(i)
    AUlu0(k, i)= AU(k, i)
  enddo
enddo
!C===
```

$$\begin{array}{l}
 i = 1, 2, \dots, n \\
 \left[\begin{array}{l}
 j = 1, 2, \dots, i-1 \\
 l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \\
 d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}
 \end{array} \right.
 \end{array}$$

Dlu0, ALlu0, AUlu0にはILU(0)分解された対角, 下三角, 上三角成分が入る(行列[M])。

「Dlu0,ALlu0,AUlu0」初期値として,
「D,AL,AU」の値を代入する。

FORM_ILU0 (2/2)

```

!C
!C +-----+
!C | ILU(0) factorization |
!C +-----+
!C===
allocate (IW1(N) , IW2(N))
IW1=0
IW2= 0

do i= 1, N
do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= k0
enddo

do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= k0
enddo

do icon= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  k= itemL(icon)
  D11= Dlu0(k)

  DkINV= 1. d0/D11
  Aik= ALlu0(icon)

do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)
  j= itemU(kcon)

  if (j. eq. i) then
    Akj= AUlu0(kcon)
    RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
    Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
  endif

  if (j. lt. i .and. IW1(j).ne.0) then
    Akj= AUlu0(kcon)
    RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

    ij0 = IW1(j)
    ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
  endif

```

```

    if (j. gt. i .and. IW2(j).ne.0) then
      Akj= AUlu0(kcon)
      RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

      ij0 = IW2(j)
      AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
    endif

  enddo
enddo

do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= 0
enddo

do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= 0
enddo
enddo

do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
!C===
end subroutine FORM_ILU0

```

```

do i= 1, N
do k= 1, i-1
  if (A(i,k) is non-zero) then
do j= k+1, N
  if (A(i,j) is non-zero) then
    A(i,j)= A(i,j) &
      -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j)
  endif
enddo
endif
enddo
enddo

```

FORM_ILU0 (2/2)

```

!C
!C +-----+
!C | ILU(0) factorization |
!C +-----+
!C===
allocate (IW1(N) , IW2(N))
IW1=0
IW2= 0

do i= 1, N
  do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
    IW1(itemL(k0))= k0
  enddo

  do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
    IW2(itemU(k0))= k0
  enddo

  do icon= indexL(i-1)+1, indexU(i)
    k= itemL(icon)
    D11= Dlu0(k)
    DkINV= 1. d0/D11
    Aik= ALlu0(icon)

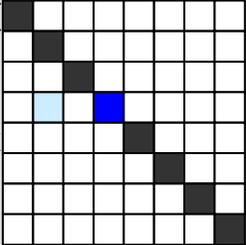
    do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)
      j= itemU(kcon)

      if (j.eq.i) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
        Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
      endif

      if (j.lt.i .and. IW1(j).ne.0) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

        ij0 = IW1(j)
        ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
      endif
    enddo
  enddo
enddo

```



```

      if (j.gt.i .and. IW2(j).ne.0) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

        ij0 = IW2(j)
        AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
      endif

    enddo
  enddo

  do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
    IW1(itemL(k0))= 0
  enddo

  do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
    IW2(itemU(k0))= 0
  enddo
enddo

do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
!C===
end subroutine FORM_ILU0

```

```

do i= 1, N
  do k= 1, i-1
    if (A(i,k) is non-zero) then
      do j= k+1, N
        if (A(i,j) is non-zero) then
          A(i,j) = A(i,j)
            &
            -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j)
        endif
      enddo
    endif
  enddo
enddo

```

FORM_ILU0 (2/2)

```

!C
!C +-----+
!C | ILU(0) factorization |
!C +-----+
!C===
allocate (IW1(N) , IW2(N))
IW1=0
IW2= 0

do i= 1, N
  do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
    IW1(itemL(k0))= k0
  enddo

  do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
    IW2(itemU(k0))= k0
  enddo

  do icon= indexL(i-1)+1, indexU(i)
    k= itemL(icon)
    D11= Dlu0(k)

    DkINV= 1. d0/D11
    Aik= ALlu0(icon)

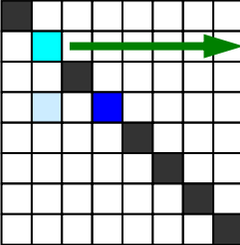
    do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)
      j= itemU(kcon)

      if (j. eq. i) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
        Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
      endif

      if (j. lt. i .and. IW1(j).ne. 0) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

        ij0 = IW1(j)
        ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
      endif
    enddo
  enddo
enddo

```



```

      if (j. gt. i .and. IW2(j).ne. 0) then
        Akj= AUlu0(kcon)
        RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

        ij0 = IW2(j)
        AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
      endif

    enddo
  enddo

  do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
    IW1(itemL(k0))= 0
  enddo

  do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
    IW2(itemU(k0))= 0
  enddo
enddo

do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
!C===
end subroutine FORM_ILU0

```

```

do i= 1, N
  do k= 1, i-1
    if (A(i,k) is non-zero) then
      do j= k+1, N
        if (A(i,j) is non-zero) then
          A(i,j) = A(i,j) &
            -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j)
        endif
      enddo
    endif
  enddo
enddo

```

FORM_ILU0 (2/2)

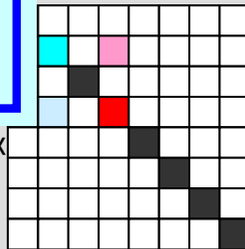
```
!C
!C +-----+
!C | ILU(0) factorization |
!C +-----+
!C===
```

$i = 1, 2, \dots, n$

$j = 1, 2, \dots, i-1$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$



```
do icon= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  k= itemL(icon)
  D11= Dlu0(k)
```

```
DkINV= 1. d0/D11
Aik= ALlu0(icon)
```

→ **do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)**
j= itemU(kcon)

```
if (j.eq.i) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
  Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
endif
```

j=i

```
if (j.lt.i .and. IW1(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
```

```
  ij0 = IW1(j)
  ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
if (j.gt.i .and. IW2(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
```

```
  ij0 = IW2(j)
  AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
enddo
enddo
```

```
do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= 0
enddo
```

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= 0
enddo
```

enddo

```
do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
```

```
!C===
```

```
end subroutine FORM_ILU0
```

```
do i= 1, N
  do k= 1, i-1
    if (A(i,k) is non-zero) then
      do j= k+1, N
        if (A(i,j) is non-zero) then
          A(i,j)= A(i,j) &
            -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j)
        endif
      enddo
    endif
  enddo
enddo
```

FORM_ILU0 (2/2)

$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

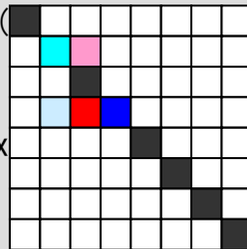
$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= k0
enddo
```

```
do icon= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  k= itemL(icon)
  D11= Dlu0(k)
```

```
DkINV= 1. d0/D11
Aik= ALlu0(icon)
```



→ **do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)**
j= itemU(kcon)

```
if (j.eq.i) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
  Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
endif
```

j < i

```
if (j.lt.i .and. IW1(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

  ij0 = IW1(j)
  ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
if (j.gt.i .and. IW2(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
```

```
  ij0 = IW2(j)
  AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
enddo
enddo
```

```
do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= 0
enddo
```

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= 0
enddo
```

enddo

```
do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
```

!C===

end subroutine FORM_ILU0

```
do i= 1, N
  do k= 1, i-1
    if (A(i,k) is non-zero) then
      do j= k+1, N
        if (A(i,j) is non-zero) then
          A(i,j)= A(i,j)
                    -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j) &
        endif
      enddo
    endif
  enddo
enddo
```

FORM_ILU0 (2/2)

$i = 1, 2, \dots, n$

$j = 1, 2, \dots, i-1$

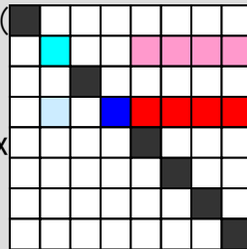
$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= k0
enddo
```

```
do icon= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  k= itemL(icon)
  D11= Dlu0(k)
```

```
DkINV= 1. d0/D11
Aik= ALlu0(icon)
```



→ **do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)**
j= itemU(kcon)

```
if (j. eq. i) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
  Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
endif
```

```
if (j. lt. i .and. IW1(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
```

```
  ij0 = IW1(j)
  AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
if (j. gt. i .and. IW2(j).ne.0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

  ij0 = IW2(j)
  AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

j>i

```
enddo
enddo
```

```
do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= 0
enddo
```

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= 0
enddo
```

enddo

```
do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
```

!C===

```
end subroutine FORM_ILU0
```

```
do i= 1, N
  do k= 1, i-1
    if (A(i,k) is non-zero) then
      do j= k+1, N
        if (A(i,j) is non-zero) then
          A(i,j)= A(i,j)
                    -A(i,k)*(A(k,k))-1*A(k,j) &
        endif
      enddo
    endif
  enddo
enddo
```

FORM_ILU0 (2/2)

$i = 1, 2, \dots, n$

$j = 1, 2, \dots, i-1$

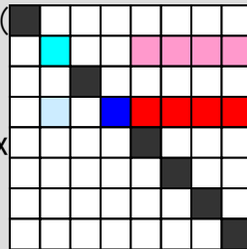
$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= k0
enddo
```

```
do icon= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  k= itemL(icon)
  D11= Dlu0(k)
```

```
DkINV= 1. d0/D11
Aik= ALlu0(icon)
```



→ **do kcon= indexU(k-1)+1, indexU(k)**
j= itemU(kcon)

```
if (j. eq. i) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj
  Dlu0(i)= Dlu0(i) - RHS_Aij
endif
```

j < i

```
if (j. lt. i .and. IW1(j).ne. 0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

  ij0 = IW1(j)
  ALlu0(ij0)= ALlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

```
if (j. gt. i .and. IW2(j).ne. 0) then
  Akj= AUlu0(kcon)
  RHS_Aij= Aik * DkINV * Akj

  ij0 = IW2(j)
  AUlu0(ij0)= AUlu0(ij0) - RHS_Aij
endif
```

j > i

```
enddo
enddo
```

```
do k0= indexL(i-1)+1, indexL(i)
  IW1(itemL(k0))= 0
enddo
```

```
do k0= indexU(i-1)+1, indexU(i)
  IW2(itemU(k0))= 0
enddo
```

enddo

```
do i= 1, N
  Dlu0(i)= 1. d0 / Dlu0(i)
enddo
deallocate (IW1, IW2)
```

!C===

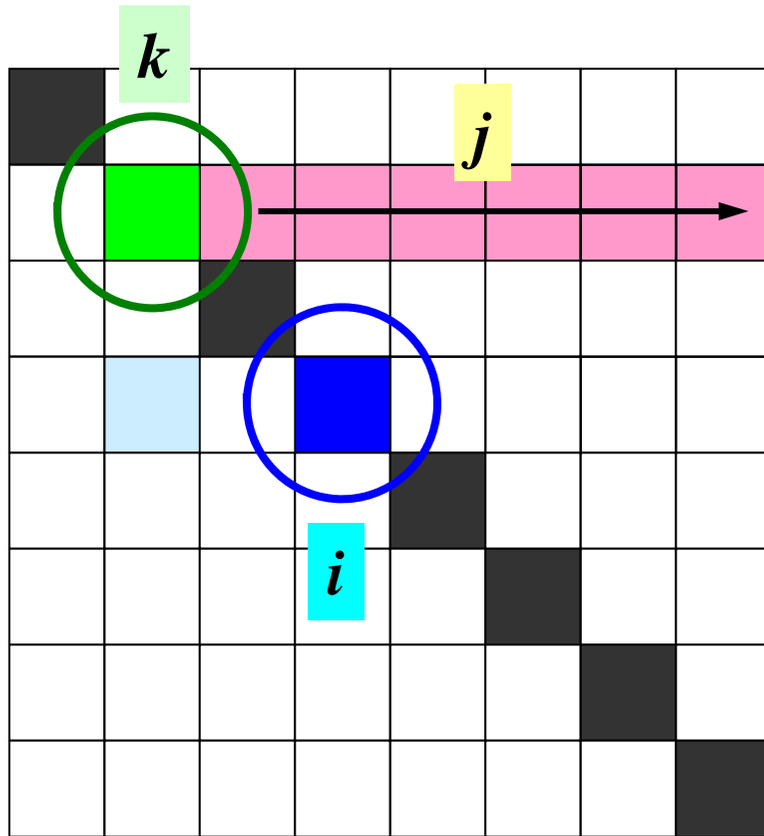
```
end subroutine FORM_ILU0
```

実はこのIF文の中は通らない
(理由は後述) したがって、

$ALlu0 = AL$

$AUlu0 = AU$

$j=i, j<i, j>i$ (1/3)



ある要素「 i (○)」に接続する下三角成分「 k (□○)」の上三角成分「 j (□)」が:

(1) $j=i$

「 i 」自身である場合, D_{ii} (■)更新

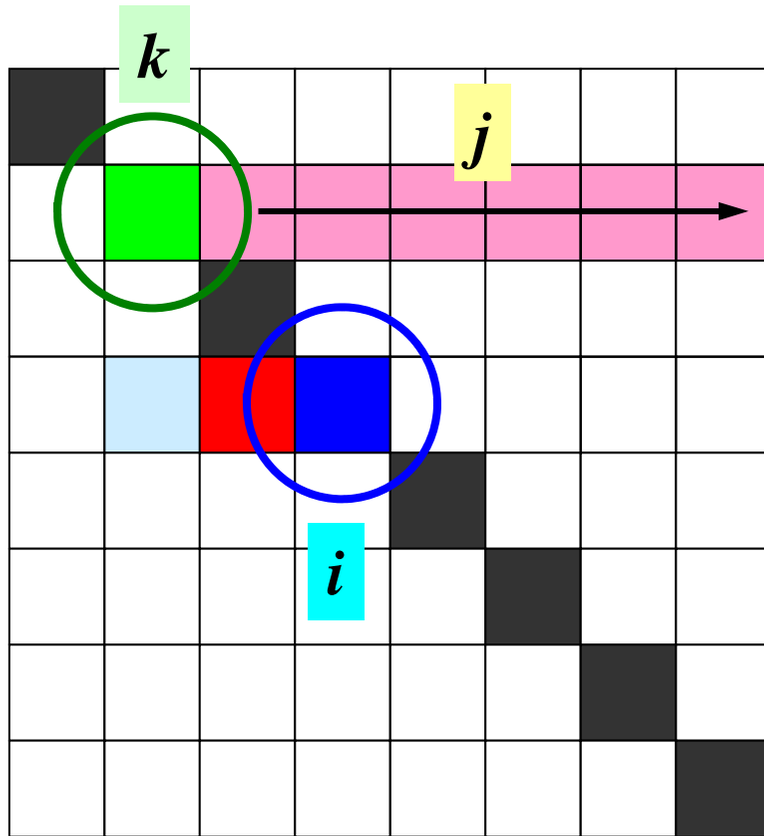
$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

$j=i, j<i, j>i$ (2/3)



ある要素「 i (\circ)」に接続する下三角成分「 k (\square \circ)」の上三角成分「 j (\square)」が:

(2) $j < i$

「 i 」の下三角成分である場合

ALLu0($i-j$)(\blacksquare)更新

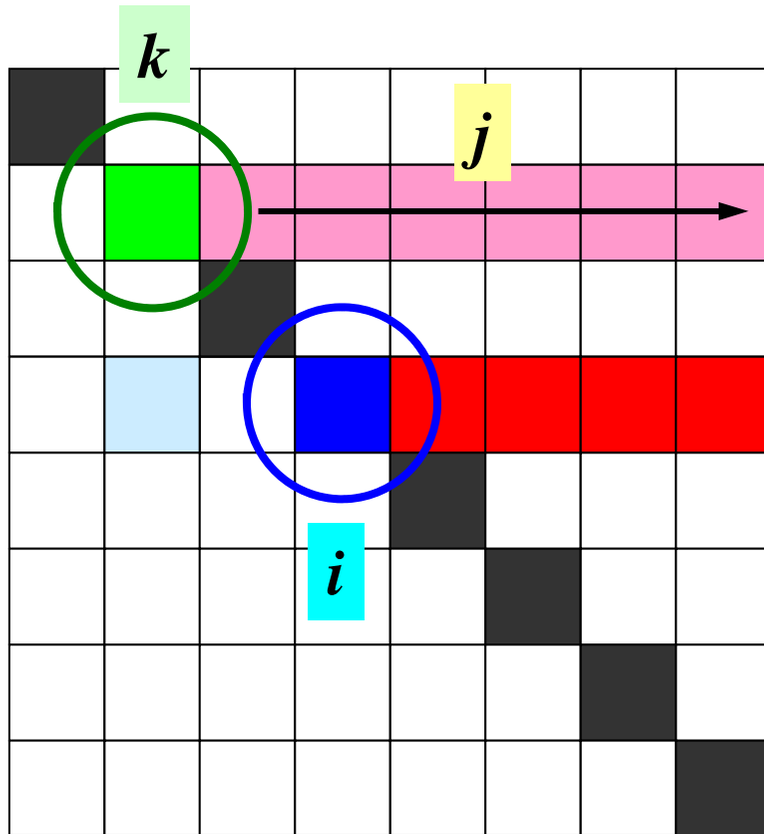
$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

$j=i, j<i, j>i$ (3/3)



ある要素「 i (○)」に接続する下三角成分「 k (□○)」の上三角成分「 j (□)」が:

(3) $j>i$

「 i 」の上三角成分である場合
 $AUlu0(i-j)$ (■)更新

実際は(2), (3)に該当する場合は無し

$$i = 1, 2, \dots, n$$

$$j = 1, 2, \dots, i-1$$

$$l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk}$$

$$d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}$$

solve_ICCG2(3/3): METHOD=2

```

!C
!C***** ITERATION
      ITR= N
      do L= 1, ITR
!C
!C +-----+
!C | {z}= [Minv]{r} |
!C +-----+
!C===
      do i= 1, N
        W(i,Z)= W(i,R)
      enddo
      do i= 1, N
        WVAL= W(i,Z)
        do k= indexL(i-1)+1, indexL(i)
          WVAL= WVAL - ALlu0(k) * W(itemL(k),Z)
        enddo
        W(i,Z)= WVAL * Dlu0(i)
      enddo
      do i= N, 1, -1
        SW = 0.0d0
        do k= indexU(i-1)+1, indexU(i)
          SW= SW + AUlu0(k) * W(itemU(k),Z)
        enddo
        W(i,Z)= W(i,Z) - Dlu0(i)*SW
      enddo
!C===

```

```

Compute  $r^{(0)} = b - [A]x^{(0)}$ 
for  $i = 1, 2, \dots$ 
  solve  $[M]z^{(i-1)} = r^{(i-1)}$ 
   $\rho_{i-1} = r^{(i-1)} z^{(i-1)}$ 
  if  $i=1$ 
     $p^{(1)} = z^{(0)}$ 
  else
     $\beta_{i-1} = \rho_{i-1} / \rho_{i-2}$ 
     $p^{(i)} = z^{(i-1)} + \beta_{i-1} p^{(i-1)}$ 
  endif
   $q^{(i)} = [A]p^{(i)}$ 
   $\alpha_i = \rho_{i-1} / p^{(i)} q^{(i)}$ 
   $x^{(i)} = x^{(i-1)} + \alpha_i p^{(i)}$ 
   $r^{(i)} = r^{(i-1)} - \alpha_i q^{(i)}$ 
  check convergence |r|
end

```

これ以下の処理は「solve_ICCG」と全く同じ

solve_ICCG2(3/3): METHOD=2

```

!C
!C***** ITERATION
   ITR= N
   do L= 1, ITR
!C
!C +-----+
!C | {z} = [Minv] {r} | (M){z} = (LDLT){z} = {r}
!C +-----+
!C===
   do i= 1, N
     W(i, Z) = W(i, R)
   enddo
!C
!C (L){z} = {r}
   do i= 1, N
     WVAL = W(i, Z)
     do k= indexL(i-1)+1, indexL(i)
       WVAL = WVAL - ALlu0(k) * W(itemL(k), Z)
     enddo
     W(i, Z) = WVAL * Dlu0(i)
   enddo
!C
!C (DLT){z} = {z}
   do i= N, 1, -1
     SW = 0.0d0
     do k= indexU(i-1)+1, indexU(i)
       SW = SW + AUlu0(k) * W(itemU(k), Z)
     enddo
     W(i, Z) = W(i, Z) - Dlu0(i)*SW
   enddo
!C===

```

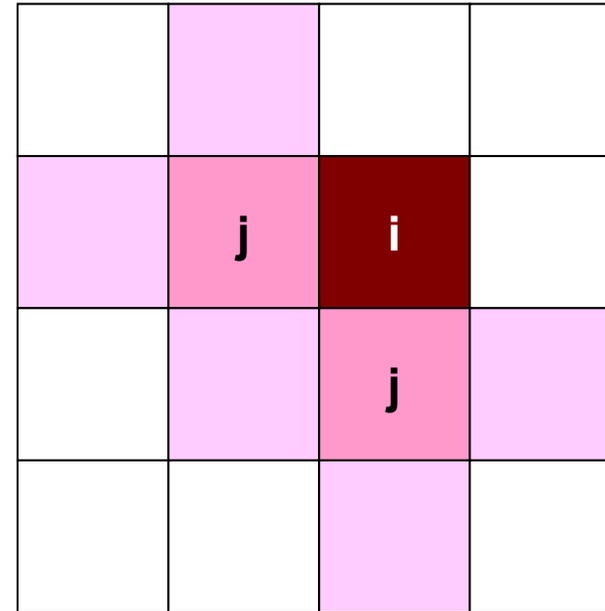
前進代入
Forward Substitution

後退代入
Backward Substitution

実は, ALlu0, AUlu0の値はAL, AUと全く同じである。
METHOD=1, METHOD=2の答え(反復回数)は同じ

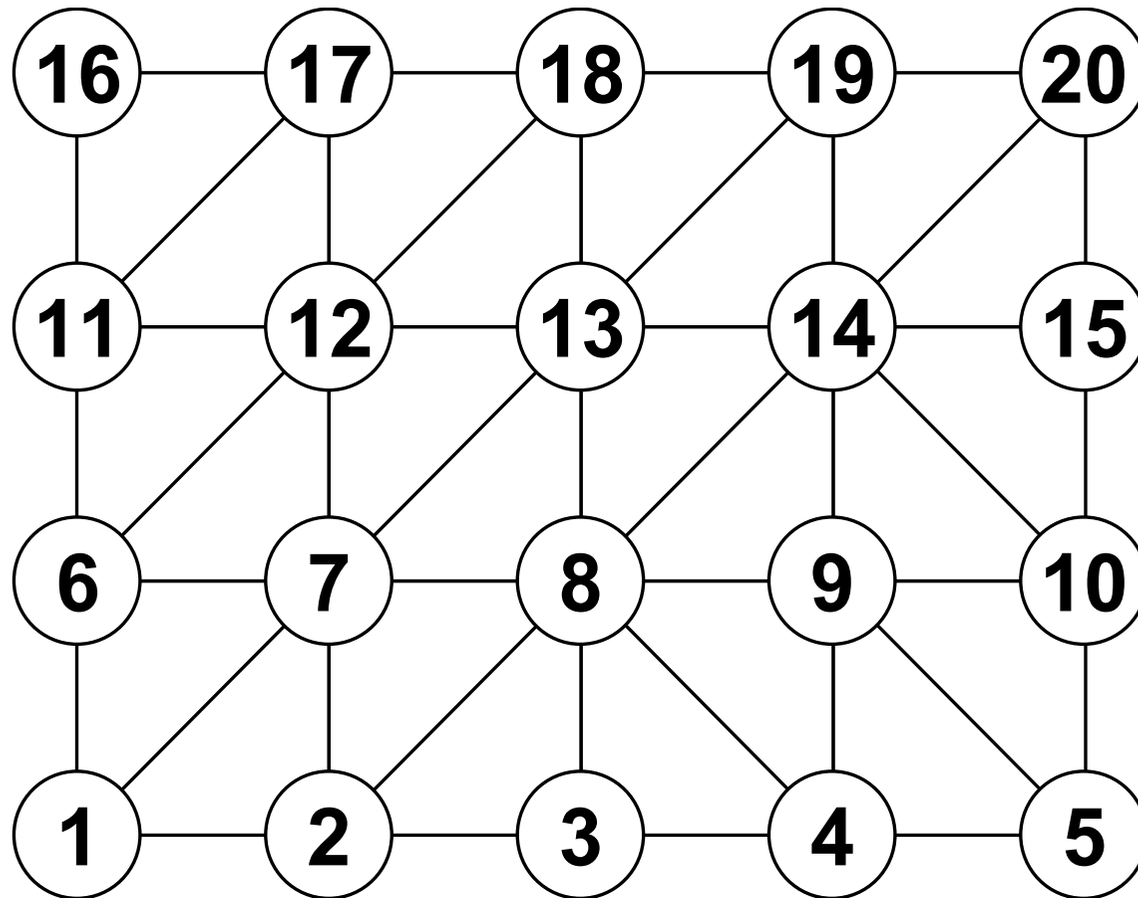
不完全修正コレスキー分解 現在のようなメッシュの場合

$$\begin{aligned}
 & i = 1, 2, \dots, n \\
 & \left[\begin{aligned}
 & j = 1, 2, \dots, i-1 \\
 & l_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} \cdot d_k \cdot l_{jk} \\
 & d_i = \left(a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik}^2 \cdot d_k \right)^{-1} = l_{ii}^{-1}
 \end{aligned} \right.
 \end{aligned}$$



□を満たすような(i-j-k) (i,jの両方に接続するk)が無い
従って, $l_{ij} = a_{ij}$

こういう場合はAUIu0, ALIu0が
更新される可能性あり



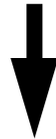
- 背景
 - 有限体積法
 - 前処理付反復法
- ICCG法によるポアソン方程式法ソルバーについて
 - 実行方法
 - データ構造
 - プログラムの説明
 - 初期化
 - 係数マトリクス生成
 - ICCG法
- **OpenMP**

OpenMP for Dot Products

```
VAL= 0.0;  
for(i=0; i<N; i++){  
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];  
}
```

OpenMP for Dot Products

```
VAL= 0.0;  
for(i=0; i<N; i++){  
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];  
}
```



```
VAL= 0.0;  
#pragma omp parallel for private (i) reduction(+:VAL)  
for(i=0; i<N; i++){  
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];  
}
```

Directives are just inserted.

OpenMP for Dot Products

```
VAL= 0.0;
for(i=0; i<N; i++) {
  VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
}
```



```
VAL= 0.0;
#pragma omp parallel for private (i) reduction(+:VAL)
for(i=0; i<N; i++) {
  VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
}
```

OpenMPディレクティブの挿入
これでも並列計算は可能



```
VAL= 0.0;
#pragma omp parallel for private (i, ip)
reduction(+:VAL)
for(ip=0; ip<PEsmpTOT; ip++) {
  for (i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++) {
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
  }
}
```

多重ループの導入
PEsmpTOT:スレッド数
あらかじめ「INDEX(:)」を用意しておく
より確実に並列計算実施
(別に効率がよくなるわけではない)

OpenMP for Dot Products

```
VAL= 0.0;
for (i=0; i<N; i++) {
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
}
```



```
VAL= 0.0;
#pragma omp parallel for private (i) reduction(+:VAL)
for (i=0; i<N; i++) {
    VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
}
```

OpenMPディレクティブの挿入
これでも並列計算は可能



```
VAL= 0.0;
#pragma omp parallel for private (i, ip)
reduction(+:VAL)
for (ip=0; ip<PEsmptOT; ip++) {
    for (i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++) {
        VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
    }
}
```

多重ループの導入
PEsmptOT: スレッド数
あらかじめ「INDEX(:)」を用意しておく
より確実に並列計算実施

PEsmptOT個のスレッドが立ち上がり、並列に実行

OpenMP for Dot Products

```
VAL= 0.0;
#pragma omp parallel for private (i, ip)
reduction(+:VAL)
  for(ip=0; ip<PEsmpTOT; ip++){
    for (i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++) {
      VAL= VAL + W[R][i] * W[Z][i];
    }
  }
```

多重ループの導入

PEsmpTOT: スレッド数

あらかじめ「INDEX[:]」を用意しておく
より確実に並列計算実施

PEsmpTOT個のスレッドが立ち上がり、
並列に実行

各要素が計算されるスレッドを
指定できる

e.g.: N=100, PEsmpTOT=4

```
INDEX[0]= 0
INDEX[1]= 25
INDEX[2]= 50
INDEX[3]= 75
INDEX[4]= 100
```

OpenMP/Directives

Array Operations

Simple Substitution

```
#pragma omp parallel for private (i)
for (i=0; i<N; i++) {
    X[i] = 0.0;
    W[0][i] = 0.0;
    W[1][i] = 0.0;
    W[2][i] = 0.0;
}
```

Dot Products

```
RHO = 0.0;
#pragma omp parallel for private (i)
reduction (+:RHO)
for (i=0; i<N; i++) {
    RHO += W[R][i] * W[Z][i];
}
```

DAXPY

```
#pragma omp parallel for private (i)
for (i=0; i<N; i++) {
    Y[i] = Y[i] + alphas*X[i];
}
```

omp parallel (do)

- omp parallel-omp end parallelはそのたびにスレッドを生成，消滅させる：fork-join
- ループが連続するとこれがオーバーヘッドになることがある。
- omp parallel + omp do/omp for

```
!$omp parallel ...
```

```
!$omp do  
    do i= 1, N
```

```
...
```

```
!$omp do  
    do i= 1, N
```

```
...
```

```
!$omp end parallel 必須
```

```
#pragma omp parallel ...
```

```
#pragma omp for {
```

```
...
```

```
#pragma omp for {
```

ICCG法の並列化

- 内積: **OK**
- DAXPY: **OK**
- 行列ベクトル積
- 前処理

行列ベクトル積

```
for (i=0; i<N; i++) {
    VAL = D[i] * W[P][i];
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        VAL += AL[j] * W[P][itemL[j]-1];
    }

    for (j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        VAL += AU[j] * W[P][itemU[j]-1];
    }
    W[Q][i] = VAL;
}
```

行列ベクトル積

```
#pragma omp parallel for private(ip, i, VAL, k)
for (ip=0; ip<PEsmpTOT; ip++) {
    for (i=SMPindexG[ip]; i<SMPindexG[ip+1]; i++) {
        VAL = D[i] * W[P][i];
        for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
            VAL += AL[j] * W[P][itemL[j]-1];
        }

        for (j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
            VAL += AU[j] * W[P][itemU[j]-1];
        }
        W[Q][i] = VAL;
    }
}
```

行列ベクトル積: これでもOK

GPU, メニィコアではこちらの方が良い場合も
あり: ループ構造単純

```
#pragma omp parallel for private(i, VAL, k)
for (i=0; i<N; i++) {
    VAL = D[i] * W[P][i];
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
        VAL += AL[j] * W[P][itemL[j]-1];
    }

    for (j=indexU[i]; j<indexU[i+1]; j++) {
        VAL += AU[j] * W[P][itemU[j]-1];
    }
    W[Q][i] = VAL;
}
```

ICCG法の並列化

- 内積: **OK**
- DAXPY: **OK**
- 行列ベクトル積: **OK**
- 前処理

前処理はどうか？

対角スケーリングなら簡単：でも遅い

```
for (i=0; i<N; i++) {
    W[Z][i]= W[R][i]*W[DD][i];
}
```

```
#omp pragma parallel for private(i)
for (i=0; i<N; i++) {
    W[Z][i]= W[R][i]*W[DD][i];
}
```

```
#omp pragma parallel for private(i, ip)
for (ip=0; ip<PEsmpTOT; ip++) {
    for (i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++)
        W[Z][i]= W[R][i]*W[DD][i];
}
```

```
64*64*64
METHOD= 1
1      6.543963E+00
101    1.748392E-05
146    9.731945E-09

real    0m14.662s
```

```
METHOD= 3
1      6.299987E+00
101    1.298539E+00
201    2.725948E-02
301    3.664216E-05
401    2.146428E-08
413    9.621688E-09

real    0m19.660s
```

前処理はどうするか？

不完全修正 コレスキー 分解

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    VAL = D[i];  
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {  
        VAL -= AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j]-1];  
    }  
    W[DD][i] = 1.0 / VAL;  
}
```

前進代入

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    WVAL = W[Z][i];  
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {  
        WVAL -= AL[j] * W[Z][itemL[j]-1];  
    }  
    W[Z][i] = WVAL * W[DD][i];  
}
```

データ依存性：メモリの読み込みと書き出しが同時に発生し、並列化困難

不完全修正 コレスキー 分解

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    VAL = D[i];  
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {  
        VAL -= AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j]-1];  
    }  
    W[DD][i] = 1.0 / VAL;  
}
```

前進代入

```
for (i=0; i<N; i++) {  
    WVAL = W[Z][i];  
    for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {  
        WVAL -= AL[j] * W[Z][itemL[j]-1];  
    }  
    W[Z][i] = WVAL * W[DD][i];  
}
```

前進代入

4スレッドによる並列化を試みる

“icel” starts at 0

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

```
for (i=0; i<N; i++) {
  VAL = D[i];
  for (j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
    VAL -= AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j]-1];
  }
  W[DD][i]= 1.0 / VAL;
}
```

“itemL” starts at 1

13	14	15	16
9	10	11	12
5	6	7	8
1	2	3	4

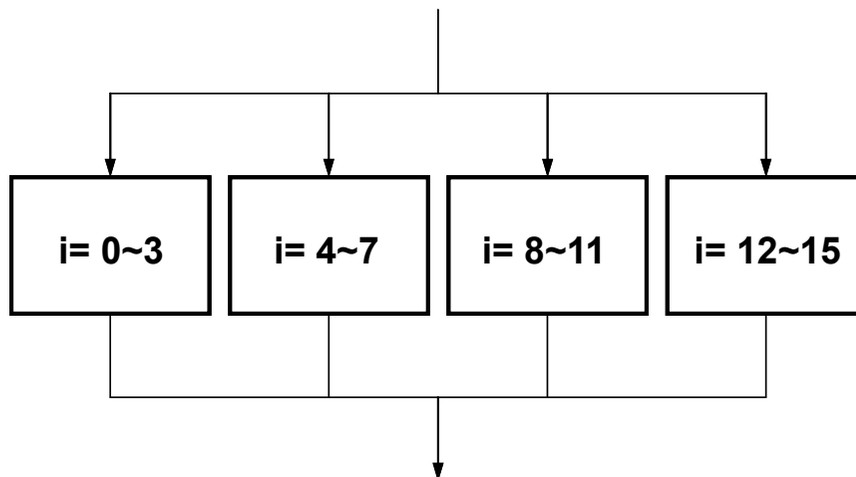
前進代入

4スレッドによる並列化を試みる

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

```
#pragma omp parallel private (ip, i, k, VAL)
for(ip=1; ip<4; ip++) {
for(i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++) {
VAL = D[i];
for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
VAL -= AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j]-1];
}
W[DD][i]= 1.0 / VAL;
}
}
```

```
INDEX[0]= 0
INDEX[1]= 4
INDEX[2]= 8
INDEX[3]=12
INDEX[4]=16
```



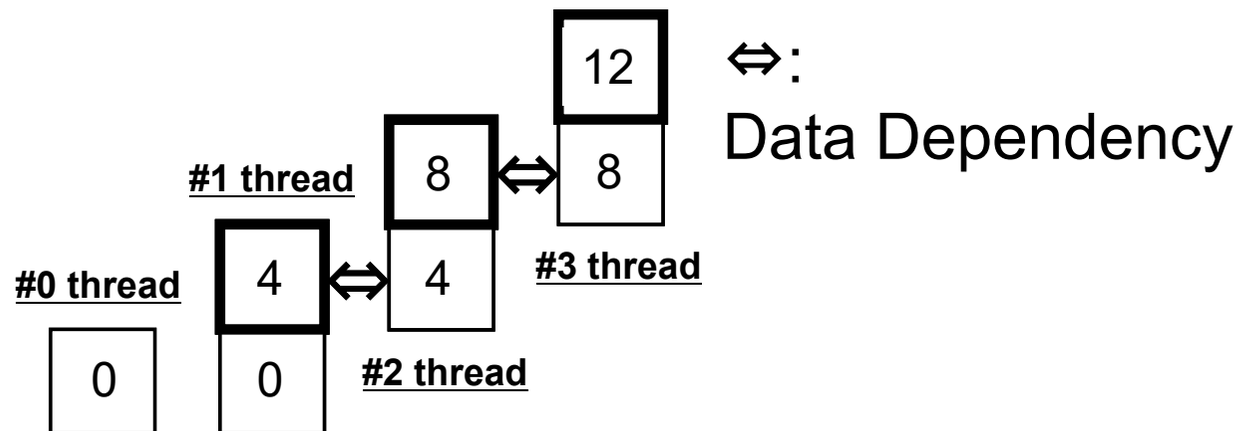
このような4スレッドが同時に
実施される...

データ依存性：メモリへの書き出し， 読み込みが同時に発生

12	13	14	15
8	9	10	11
4	5	6	7
0	1	2	3

```
#pragma omp parallel private (ip, i, k, VAL)
for(ip=1; ip<4; ip++) {
for(i=INDEX[ip]; i<INDEX[ip+1]; i++) {
VAL = D[i];
for(j=indexL[i]; j<indexL[i+1]; j++) {
VAL -= AL[j]*AL[j]*W[DD][itemL[j]-1];
}
W[DD][i]= 1.0 / VAL;
}
}
```

```
INDEX[0]= 0
INDEX[1]= 4
INDEX[2]= 8
INDEX[3]=12
INDEX[4]=16
```



ICCG法の並列化

- 内積: **OK**
- DAXPY: **OK**
- 行列ベクトル積: **OK**
- 前処理: **なんとかしなければならない**
 - 単純にOpenMPなどの指示行(directive)を挿入しただけでは「並列化」できない。