

GAMESS (US)

GAMESS (General Atomic and Molecular Electronic Structure System) je *ab initio* kvantno-kemijska aplikacija opće namjene te posjeduje za to uobičajene QM/MM metode poput HF, DFT, GVB, MCSCF i dr. Omogućuje i izračun pobuđenih stanja koristeći TD-DFT, CI i EOM procedure. Input datoteke mogu biti generirane pomoću programa **Avogadro**, a output datoteke vizualizirane **MacMolPlt** programom.

Na računalnom klastru Isabella, GAMESS je preveden korištenjem Intelovog Fortran kompajlera te koristi MVAPICH2 MPI knjižnice. GAMESS se pokreće putem prilagođene skripte **rungms mpi**, koja koristi SGE varijable iz okoline korisnika. Također, spomenuta skripta ima ugrađen MPI pokretač tako da je prilikom pozivanja nužno definirati samo *input* datoteku. Osim toga, ova skripta definira varijable potrebne za uspješan *source* iduće u nizu skripte **gms-files.csh**, koja je nužna za uspješno pokretanje konačne izvršne GAMESS datoteke, odnosno **gamess.2022.2.x**.

Zbog načina kako je GAMESS osmišljen da funkcioniра u paralelnom načinu rada, nužno je da na svakom od više čvorova ima jednak i paran broj MPI-procesa. Kako sustav za upravljanje poslovima SGE ne posjeduje mogućnost definiranja broja čvorova i CPU-jezgri po čvoru, GAMESS je sigurno pokretati u ***mpisingle** paralelnoj okolini.

Moduli

Moduli koji dopremaju GAMESS u Vašu okolinu definirani su u tablici niže:

Verzija	Modul
2022.2	gamess/2022.2

Primjer korištenja

Ulagne tj. *input* podatke s primjerima možete preuzeti u [zip](#) datoteci.

Primjer serijskog izvođenja

```
run.sge
#####
##$ -N gamess
##$ -cwd
##$ -pe *mpisingle 4

module load gamess/2022.2

rungms mpi exam01.inp
```