

大規模分子シミュレーションによる構造変化と反応機構についての理論的解明

メンバー数

11

コーディネート支援

不要

COMA: プロジェクトコード名

LSC

COMA: 希望最大ノード数

【配分決定:32】

COMA: 希望ノード・時間積

【配分決定:104,000】

COMA: 希望ディスク容量(TB)

【配分決定:20】

OFP: プロジェクトコード名

xg18i025

OFP: 希望最大ノード数

【配分決定:256】

OFP: 希望ノード・時間積

【配分決定:107,160】

OFP: 希望ディスク容量(TB)

【配分決定:20】

Primary author(s) : SHOJI, Mitsuo (Center for Computational Sciences, University of Tsukuba)

Session Classification : 採択

Track Classification : 生命分野 (Life Science)