Tutorial 05 CROCO: Biogeoquímica

Propósito 1.

En este tutorial revisaremos como realizar una simulación del dominio de Benguela incluyendo un módulo con biogeoquímica simple, los archivos importantes para este tipo de simulaciones, y la validación de esta.

2. Creando el directorio de trabajo BGQ

El ejemplo más sencillo de CROCO es la configuración llamada BENGUELA LR que corresponde a un dominio de la zona de surgencia de Benguela de baja resolución (de ahí el LR : Low Resolution). Esta configuración es la que viene por defecto en el código de CROCO y lo que haremos es similar a lo descrito en Penven et al. (2001).

Asumiremos que ya tiene una copia local del código de CROCO y de CROCO_TOOLS en su directorio raíz. Esto se puede lograr siguiendo los pasos del Tutorial 01.

El primer paso es editar el archivo create_run.bash con las instrucciones para crear un nuevo directorio de trabajo que llamaremos **BGQ**

cd croco nano create_run.bash 2

1

Ahora tiene que modificar esta sección para colocar los directorios correctos

```
# BEGIN USER MODIFICATIONS
2
   #
з
   # Get CROCO directory
4
   CROCO_DIR="/home/courses/student11/croco"
\mathbf{5}
   #
6
   SOURCES_DIR="/home/courses/student11/croco"
7
8
   TOOLS_DIR="/home/courses/student11/croco/croco_tools"
9
   #
10
   MY_CONFIG_PATH=${SOURCES_DIR}
11
   #
12
   # Name of the configuration directory defined by the user
13
   #
14
   MY_CONFIG_NAME='BGQ'
15
   #
16
   #
17
   # END USER MODIFICATIONS
18
   19
```

y después ejecute la instrucción

./create_run.bash

3. Configuración REGIONAL con Biogeoquímica

Para este tutorial agregaremos la opción de biogeoquímica a la física del modelo.

3.1. Activando la Biogeoquímica

Nos cambiamos al directorio **BGQ**

cd BGQ

#

#

En el archivo **cppdefs.h** activamos los módulos biogeoquímicos modificando el archivo a

/* Applications */

```
1
2
   # define BIOLOGY
  # undef FLOATS
3
   # undef STATIONS
4
```

activar esta opción tiene mas consecuencias, como se puede ver más abajo en el código

```
/*
     Choice of Biology models
                                  */
```

ifdef BIOLOGY # undef PISCES # # undef BIO_NChlPZD undef BIO_N2ChlPZD2 # define BIO_BioEBUS #

usemos por ahora el modelo más simple, el BIO_NChlPZD que tiene cinco componentes: Nitrato, Clorofila, Fitoplancton, Zooplankton, y Detritus.

Choice of Biology models */ # ifdef BIOLOGY undef PISCES define BIO_NChlPZD undef BIO_N2ChlPZD2 undef BIO_BioEBUS

y notemos que eso activa un cálculo de oxígeno

enfolief $BIO_N ChlPZD$

Paralelización 3.2.

No olvide activar la paralelización para su simulación.

/* Parallelization */

```
# undef OPENMP
# define MPI
```

Compilando CROCO 4.

A continuación compilamos el modelo

```
ml purge
1
   ml intel/2019b
^{2}
   ml netCDF-Fortran/4.4.4
3
   ./jobcomp
4
```

Los archivos de entrada 5.

Los archivos de entrada que leerá el ejecutable croco los crearemos con la herramienta CROCO_TOOLS. Esta depende principalmente de dos archivos, el start.m y el crocotools_param.m

5.1. start.m

Recuerde modificar la siguiente línea en su archivo $\mathit{start.m}$

```
tools_path='/home/courses/student11/croco/croco_tools/';
```

5.2. Biogeoquimica - Usando Matlab

Para crear los archivos de entrada usando Matlab, primero tenemos que cargar el programa usando

```
nl purge
ml Matlab/2017
LD_PRELOAD=/home/lmod/software/Core/ifort/2019.2.187-GCC-8.2.0-2.31.1/
compilers_and_libraries_2019.6.324/linux/compiler/lib/intel64/libirc.so
matlab -nodesktop -nosplash
```

Dentro de Matlab las instrucciones a usar, desde el directorio de trabajo BGQ son:

start
 make_grid

3 make_forcing

4 make_clim

en este caso, agregaremos las variables biogeoquímicas a la condición inicial con la instrucción

make_ini_npzd

y en el terminal veremos

```
>> make_ini_npzd
1
   > In make_ini_npzd (line 27)
2
   mkdir: cannot create directory '/home/courses/student11/croco/BGQ/CROCO_FILES/': File exists
3
4
    Adding NPZD data in file : /home/courses/student11/croco/BGQ/CROCO_FILES/croco_ini.nc
\mathbf{5}
6
7
     Interpolations / extrapolations
8
   Nitrate ...
9
10
     Ext tracers: ro = 0 km - default value = NaN
11
       ext_tracers_ini: time index: 1 of total: 4
12
       ext_tracers_ini: horizontal interpolation of seasonal data
13
       ext_tracers_ini: vertical interpolation
14
15
     Oxygen ...
16
17
    Ext tracers: ro = 0 km - default value = NaN
18
       ext_tracers_ini: time index: 1 of total: 4
19
       ext_tracers_ini: horizontal interpolation of seasonal data
20
       ext_tracers_ini: vertical interpolation
^{21}
^{22}
    CHla...
23
   Add_ini_chla: creating variable and attribute
^{24}
   time index: 1 of total: 1
25
   temporal interpolation
^{26}
   Initialisation time: 0 - Time 1: -45 - Time 2: 45
27
   Add_ini_chla: horizontal extrapolation of surface data
^{28}
   Add_ini_chla: vertical extrapolation of chlorophyll
^{29}
30
    Phyto...
31
   Add_ini_phyto: creating variable and attribute
32
   time index: 1 of total: 1
33
34
    Zoo...
35
   Add_ini_zoo: creating variable and attribute
36
   time index: 1 of total: 1
37
   >>
38
```

Esto agrega las variables asociadas a la biogeoquímica en el archivo **croco_ini.nc**. Ahora, agregaremos las variables biogeoquímicas a la condición de borde oceánica con la instrucción

make_clim_npzd

y en el terminal veremos

```
>> make_clim_npzd
   > In make_clim_npzd (line 27)
2
   mkdir: cannot create directory '/home/courses/studen11/croco/BGQ/CROCO_FILES/': File exists
3
   4
   => You need the croco_oa.nc file created by make_clim.m
\mathbf{5}
   => with makeoa=1 from crocotools_param.m
6
   7
   Add_no3: creating variables and attributes for the OA file
8
   Add_no3: creating variables and attributes for the Climatology file
9
   Add_o2: creating variables and attributes for the OA file
10
11
   Add_o2: creating variables and attributes for the Climatology file
12
    Ext tracers: Roa = 0 km - default value = NaN
13
    Ext tracers: horizontal interpolation of the annual data
14
    Ext tracers: horizontal interpolation of the seasonal data
15
   time index: 1 of total: 4
16
17
   time index: 2 of total: 4
   time index: 3 of total: 4
18
   time index: 4 of total: 4
19
20
    Ext tracers: Roa = 0 km - default value = NaN
^{21}
    Ext tracers: horizontal interpolation of the annual data
^{22}
    Ext tracers: horizontal interpolation of the seasonal data
23
   time index: 1 of total: 4
^{24}
   time index: 2 of total: 4
25
   time index: 3 of total: 4
26
   time index: 4 of total: 4
27
^{28}
    Vertical interpolations
29
30
    02...
31
    Time index: 1 of total: 4
32
    Time index: 2 of total: 4
33
    Time index: 3 of total: 4
34
    Time index: 4 of total: 4
35
36
    NO3
37
    Time index: 1 of total: 4
38
    Time index: 2 of total: 4
39
    Time index: 3 of total: 4
40
    Time index: 4 of total: 4
41
42
^{43}
    Phyto...
   Add_phyto: creating variable and attribute
44
   time index: 1 of total: 4
45
   time index: 2 of total: 4
46
   time index: 3 of total: 4
47
   time index: 4 of total: 4
^{48}
49
    Zoo...
50
   Add_zoo: creating variable and attribute
51
   time index: 1 of total: 4
52
   time index: 2 of total: 4
53
   time index: 3 of total: 4
54
   time index: 4 of total: 4
55
   >>
56
```

Esto agrega las variables asociadas a la biogeoquímica en el archivo **croco_clm.nc**. Como puede observar, sólo se agregan valores de estas variables para cuatro pasos de tiempo, estos son los valores estacionales. Recuerde que CROCO realiza una interpolación lineal entre estos valores para los pasos de tiempo intermedios.

Los archivos que obtenga deben ser iguales a los que se encuentran en

```
http://mosa.dgeo.udec.cl/CROC02021/Tutorial05/ArchivosIniciales/
```

si tuvo problemas con esta etapa, copie esos archivos en el directorio CROCO_FILES para avanzar a la siguiente sección.

6. Simulación Biogeoquímica

Para estudiar una simulación biogeoquímica tenemos que forzar el modelo durante varios años. Para esto modificaremos el **croco.in** para que el número de pasos de tiempo sea 8640

time_stepping: NTIMES dt[sec] NDTFAST NINFO 8640 3600 60 1

Una vez hecho esto, lanzamos la simulación copiando el script run_nlhpc.bash de los tutoriales anteriores

```
cp ../CLIMATOLOGIA/run_nlhpc.bash .
```

y lanzando la simulación con

```
sbatch run_nlhpc.bash
```

Una vez que la simulación termine exitosamente, encontraremos en el directorio CROCO_FILES los siguientes archivos de salida

```
croco_avg.nc
   croco_his.nc
2
```

croco_rst.nc 3

Copie el archivo **RST** al **INI**

cp croco_rst.nc croco_ini.nc

y repita la simulación dos veces más para alejarse de la condición inicial.

El archivo de nuestro interés será el croco_avg.nc puesto que este contiene valores promedio de las variables de interés.

7. Validación de la simulación biogeoquímica

Compararemos las salidas del modelo con datos de clorofila satelital

7.1. Análisis de la simulación

Analizaremos nuestra simulación y usando información de clorofila satelital.

7.2. Análisis de resultados del modelo

Para comparar los resultados del modelo con las observaciones use las herramientas NCO para generar promedios estacionales y

1

2

1

1	ml purge	
2	ml icc/2018.5.274-GCC-8.2	2.0-2.31.1 impi/2018.4.274 NCO/4.7.
3	ncks -F -d time,1,30	<pre>croco_avg_Y1.nc croco_avg_EFM.nc</pre>
4	ncks -F -d time,31,60	<pre>croco_avg_Y1.nc croco_avg_AMJ.nc</pre>
5	ncks -F -d time,61,90	<pre>croco_avg_Y1.nc croco_avg_JAS.nc</pre>
6	ncks -F -d time,91,120	<pre>croco_avg_Y1.nc croco_avg_OND.nc</pre>

el promedio anual del último año calculado.

ncra croco_avg_Y1.nc croco_avg_anual.nc

7.3. Análisis de observaciones

Del NEO (Nasa Earth Observation), Fig. 1 :

https://neo.sci.gsfc.nasa.gov/view.php?datasetId=MY1DMM_CHLORA



Figura 1: Base de datos para Clorofila satelital. Sensor Aqua-MODIS

BGQ

bajamos los datos del periodo 2015-2019 con una resolución de 0.25° y promediamos los archivos para obtener una climatología mensual. Puede encontrar los archivos en formato CSV en:

http://mosa.dgeo.udec.cl/CROCO2021/Tutorial05/ClimatologiaChla/

Ingrese cada uno de los archivos mensuales en la función chl_aqua_v2.m (Anexo A) para poder compararlos con las salidas del modelo.

8. Trabajo Avanzado

Realice una simulación para un dominio de su interés y analice la clorofila superficial.

9. Conclusión

En este tutorial aprendió mas detalles de los archivos **cppdefs.h**, **param.h**, y **croco.in**, y las modificaciones que hay que hacer para hacer una simulación de biogeoquímica, así como aspectos de la validación de los resultados.

Para más información: Andrés Sepúlveda (asepulveda@dgeo.udec.cl) Contribuciones de: Ignacio Acuña Marcela Contreras Mauro Santiago

8

10. Referencias

Penven, P., Roy, C., Brundrit, G. B., De Verdière, A. C., Fréon, P., Johnson, A. S., Lutjeharms J. R. E. & Shillington, F. A. (2001). A regional hydrodynamic model of upwelling in the Southern Benguela. South African Journal of Science, 97(11-12), 472-475.

11. Anexo A: Código Matlab para análisis de clorofila superficial

```
clear all
close all
```

```
%%
% Enero 2021 - Ignacio Acuna N. (ignacioacu2016@udec.cl)
% EL script genera graficas de resultados de clorofila superficial de
% croco, de datos satelitales (AQUA/MODIS) para la misma zona con la misma
%resolución de croco, y la diferencias entre datos y modelo.
%
%
data=csvread('archivo.csv'); %Ingresar datos de climatología mensual
filename='croco_his.nc'; %Nombre de archivo de CROCO (.his o .avg)
STEP=1;
            %Paso de tiempo de archivo croco con el que se quiere comparar
%% CARGA DE ARCHIVOS Y GRILLA
modelo=ncread(filename,'CHLA');
modelo=modelo(:,:,32,STEP)';
modelo(find(modelo==0))=NaN;
LON_CROCO=ncread(filename, 'lon_rho');
LAT_CROCO=ncread(filename, 'lat_rho');
[X_CROCO,Y_CROCO]=size(LON_CROCO);
[Y_DATA,X_DATA,NDATA]=size(data);
LON_DATA=linspace(-180,180,X_DATA);
LAT_DATA=linspace(-90,90,Y_DATA);
%% POSICIONES DE GRILLA DE DATOS CORRESPONDIENTES A DOMINIO
difx=abs(min(min(LON_CROCO))-LON_DATA);
dify=abs(min(min(LAT_CROCO))-LAT_DATA);
minx=min(abs(min(min(LON_CROCO))-LON_DATA));
miny=min(abs(min(min(LAT_CROCO))-LAT_DATA));
poslon1=find(difx == minx);
poslat1=find(dify == miny);
difx=abs(max(max(LON_CROCO))-LON_DATA);
dify=abs(max(max(LAT_CROCO))-LAT_DATA);
minx=min(abs(max(LON_CROCO))-LON_DATA));
miny=min(abs(max(LAT_CROCO))-LAT_DATA));
poslon2=find(difx == minx);
poslat2=find(dify == miny);
%% DATOS A RESOLUCIÓN DE MODELO
CORTE=data(poslat1:poslat2,poslon1:poslon2);
[Y_CORTE,X_CORTE]=size(CORTE);
[x,y]=meshgrid(1:X_CORTE,1:Y_CORTE);
[u,v]=meshgrid(linspace(1,X_CORTE,X_CROCO),linspace(1,Y_CORTE,Y_CROCO));
NUEVA=interp2(x,y,CORTE,u,v);
resta=NUEVA-modelo;
%% FIGURAS
```

```
figure()
pcolor(LON_CROCO',LAT_CROCO',NUEVA)
set(gca,'FontSize',12,'LineWidth',2)
colorbar
```

```
ylabel(colorbar,'[mg/mm3]','FontSize',16)
xlabel('Lon','FontSize',20)
ylabel('Lat','FontSize',20)
title('DATOS','FontSize',18)
%saveas(gcf,'path','png')

figure()
pcolor(LON_CROCO',LAT_CROCO',modelo)
set(gca,'FontSize',12,'LineWidth',2)
colorbar
ylabel(colorbar,'[mg/mm3]','FontSize',16)
xlabel('Lon','FontSize',20)
ylabel('Lat','FontSize',20)
title('MODELO','FontSize',18)
%saveas(gcf,'path','png')
```

```
figure()
pcolor(LON_CROCO',LAT_CROCO',resta)
set(gca,'FontSize',12,'LineWidth',2)
colorbar
ylabel(colorbar,'[mg/mm3]','FontSize',16)
xlabel('Lon','FontSize',20)
ylabel('Lat','FontSize',20)
title('DATOS-MODELO','FontSize',18)
%saveas(gcf,'path','png')
```