

## **ESPÉCIES E COMPOSTOS QUÍMICOS IMPORTANTES PARA ESTUDOS DA POLUIÇÃO DO AR**

(Atmospheric Chemistry and Global Change – G.P. Brasseur, J.J. Orlando, G.S., Tyndall, Oxford University Press, 1999)

### **Compostos de hidrogênio e oxigênio**

- **H:** átomos de hidrogênio têm tempo de vida extremamente curta na baixa atmosfera porque rapidamente combina-se com oxigênio molecular para produzir HO<sub>2</sub>.
- **OH·:** o radical hidroxila reage com compostos contendo átomos de H, além de outros gases traços sendo um dos principais oxidantes presentes na atmosfera.
- **HO<sub>2</sub>·:** o radical hidroperoxila é formado a partir da reação de OH com CO e outras moléculas e é um importante oxidante de NO. A principal fonte de H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> atmosférica é a reação entre duas moléculas de HO<sub>2</sub>.
- **H<sub>2</sub>:** hidrogênio molecular é um composto relativamente não reativo formado através de processos químicos e biológicos na superfície.
- **H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>:** peróxido de hidrogênio é um importante oxidante em fase aquosa para SO<sub>2</sub> e outras espécies. E é formado a partir da reação de radicais HO<sub>2</sub>.
- **H<sub>2</sub>O:** vapor de água é um composto crítico para o balanço radiativo da Terra, está envolvido na química de gases traço através de sua reação com átomos de oxigênio excitados formando radicais OH e, também é responsável pelos processos em fase condensada.
- **O**
- **O<sub>2</sub>**
- **O<sub>3</sub>**

### **Compostos de nitrogênio**

- N: átomos de N são a fonte principal de NO na termosfera a partir da fotólise do N<sub>2</sub> molecular. Átomos de N são insignificantes na baixa estratosfera e troposfera.
- N<sub>2</sub>O: óxido nitroso é um importante gás estufa com tempo de vida de ~120 anos. Sua principal fonte são os processos microbiológicos de nitrificação e denitrificação em solos e sistemas aquáticos.
- **NO + NO<sub>2</sub>:** Óxido nítrico (ou monóxido de nitrogênio) e dióxido de nitrogênio são totalmente interligados através de processos fotoquímicos e equilíbrio químico na atmosfera. A emissão primária na superfície é de NO, mas devida rápida interconversão, as duas espécies são muitas vezes agrupadas como NO<sub>x</sub> (NO + NO<sub>2</sub>). Refere-se ao NO<sub>x</sub> como “nitrogênio ativo”.
- **NO<sub>3</sub>· :** o radical nitrato, formado a partir de reações de NO<sub>2</sub> e O<sub>3</sub>, é prontamente fotolizado, mas tem papel importante nas reações de oxidação de compostos orgânicos a noite.
- **N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>:** pentóxido de dinitrogênio está relacionado com o radical NO<sub>3</sub> através de equilíbrio com NO<sub>2</sub>. O composto N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> hidroliza-se na superfície do aerossol formando ácido nítrico.
- **HNO<sub>3</sub> (H<sup>+</sup> + NO<sub>3</sub><sup>-</sup>):** ácido nítrico é um dos principais produtos da oxidação de NO<sub>x</sub> através de reações com o radical OH, ou conversão heterogênea de N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. A deposição seca e úmida (abaixo da nuvem – *washout*) do ácido nítrico para a superfície são os principais processos de remoção de NO<sub>x</sub> da atmosfera.
- **HONO:** ácido nitroso é facilmente fotolizado e é fonte potencialmente importante de radicais OH na atmosfera poluída com altos níveis de NO<sub>x</sub>. Nitritos orgânicos (RONO, onde R representa um composto orgânico) são também formados mas são rapidamente fotolizados.

- **HO<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>:** ácido peroxinítrico é formado da reação entre HO<sub>2</sub> e NO<sub>2</sub>, sendo termicamente estável somente na alta troposfera e baixa estratosfera. Peroxinitratos alquilicos, RO<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, são formados a partir de reações RO<sub>2</sub> + NO<sub>2</sub> e apresenta propriedade térmica similar ao ácido peroxinítrico.
- **RC(O)O<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>:** Peroxiacil nitratos são formados por reações de radicais orgânicos acíclicos (RCO) com oxigênio e NO<sub>2</sub>. O peroxiacil nitrato mais abundante é o PAN [peroxiacetil nitrato: CH<sub>3</sub>C(O)O<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>], porém existem outros peroxiacil nitratos potencialmente importantes formados a partir da oxidação de hidrocarbonetos biogênicos. Esta classe de compostos orgânicos nitrogenados é importante no transporte e na reciclagem de NO<sub>x</sub>.
- **RONO<sub>2</sub>:** nitratos orgânicos são formados durante a oxidação de muitos hidrocarbonetos por radicais OH e NO<sub>3</sub>. O fragmento orgânico R pode ser uma cadeia alquilica simples ou um grupo orgânico multifuncional dependendo da origem do hidrocarboneto.
- **XONO<sub>2</sub>:** nitratos halogenados, onde X = Cl ou Br, são reservatórios significativos de espécies de nitrogênio reativo na estratosfera.
- **NO<sub>y</sub>:** todas as espécies listadas acima podem ser consideradas como “nitrogênio reativo total”, “nitrogênio excedente total = *total odd nitrogen*” ou simplesmente NO<sub>y</sub>. Porém N<sub>2</sub>O e NH<sub>3</sub> não são considerados componentes do NO<sub>y</sub>. O conceito de nitrogênio reativo total é útil nas estimativas de reservatórios e fluxos, assim como na avaliação da partição entre as diferentes espécies.
- **NH<sub>3</sub> / NH<sub>4</sub><sup>+</sup>:** amônia (NH<sub>3</sub>) é o terceiro gás de nitrogênio em abundância atmosférica (depois de N<sub>2</sub> e N<sub>2</sub>O), apesar de ter tempo de residência relativamente curto de aproximadamente 10 dias. Amônia é emitida diretamente por atividades biológicas (agricultura, decomposição de lixo, metabolismo animal – inclusive humano).
- **N<sub>2</sub>**

### Compostos de enxofre

- **H<sub>2</sub>S:** sulfeto de hidrogênio (ou ácido sulfídrico), principal gás de enxofre reduzido a partir de ecossistemas terrestres.
- **CH<sub>3</sub>SCH<sub>3</sub>:** dimetil sulfeto, DMS. Gás de enxofre reduzido liberado por algas marinhas, importante fonte de enxofre reduzido.
- **CH<sub>3</sub>SH:** metano tiol, metil mercaptana; gás de enxofre reduzido.
- **CH<sub>3</sub>SSCH<sub>3</sub>:** dimetil disulfeto, gás de enxofre reduzido.
- **CS<sub>2</sub>:** disulfeto de carbono, gás de enxofre reduzido; emitido tanto por processos naturais como industriais.
- **OCS:** carbonil sulfeto, o gás de enxofre atmosférico mais abundante. É tanto emitido como reencorporado pela vegetação; também produzido na oxidação do CS<sub>2</sub>.
- **SO<sub>2</sub>:** dióxido de enxofre, formado em grandes quantidades pela combustão de óleos fósseis. Também formado pela oxidação de muitos dos gases de enxofre reduzido.
- **SO<sub>3</sub>:** trióxido de enxofre, intermediário na oxidação do SO<sub>2</sub>; precursor do H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.
- **H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (2H<sup>+</sup> + SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>):** ácido sulfúrico, gás ácido, produto final estável da oxidação de enxofre; condensa para formar partículas que podem afetar o clima.
- **CH<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>H:** ácido metano sulfônico, MAS; produto menor na oxidação do DMS, incorporado por partículas.
- **HSO<sub>3</sub><sup>-</sup>:** ânion bisulfito é a forma dissolvida do SO<sub>2</sub>.
- **SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>:** ânion sulfito é a forma dissolvida do SO<sub>2</sub> duplamente ionizada.
- **HSO<sub>4</sub><sup>-</sup>:** ânion bisulfato é a forma ionizada do H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.
- **SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>:** ânion sulfato é a forma duplamente ionizada do H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.

- **nss-SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>**: sulfato não marinho (nss = no sea salt), a concentração do sulfato em aerossol marinho em excesso em relação ao encontrado na água do mar, nss-SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> é normalmente atribuído a oxidação do DMS em regiões oceânicas distantes ou nos continentes devido erupções vulcânicas e atividade antrópica por queima de combustíveis fósseis. Como traçador o íon sódio (Na<sup>+</sup>) deve ser considerado como proveniente apenas de massas de ar oceânicas

### Compostos contendo carbono

Compostos contendo carbono na atmosfera incluem o **carbono inorgânico**: **monóxido de carbono (CO)**, **díóxido de carbono (CO<sub>2</sub>)** – que em solução forma os ânions carbonato (CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>) e bicarbonato (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>). Porém, nenhum elemento na atmosfera é tão versátil quanto o carbono. Os 4 elétrons no orbital externo dos átomos de carbono podem formar ligações simples, duplas ou triplas com muitos outros elementos: hidrogênio, oxigênio, nitrogênio, enxofre, halogêneos e muitos outros. Ligações carbono-carbono também são muito comuns, levando a formação de cadeias ramificadas e moléculas fechadas em forma de anel. Milhares de compostos orgânicos são conhecidos, muitos são voláteis e alguns podem ter papel importante na química da atmosfera, como hidrocarbonetos de formula molecular geral C<sub>n</sub>H<sub>m</sub> e, hidrocarbonetos substituídos contendo oxigênio, nitrogênio, halogênios (Cl, F, Br) ou enxofre – funções orgânicas (tabela a seguir).

Devido grande número de espécies orgânicas presentes na atmosfera, é conveniente agrupá-las em classes de compostos, chamada função orgânica, baseadas em sua estrutura molecular, com cada classe comportando-se de forma similar na atmosfera.

Obs.:

Compostos orgânicos alifáticos ou acíclicos (cadeias abertas),

Compostos orgânicos saturados → ligação simples (alcanos),

Compostos orgânicos insaturados → duplas ou triplas ligações (alcenos e alcinos),

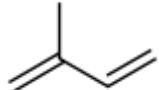
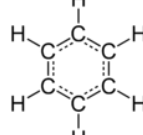
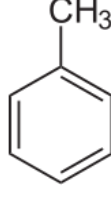
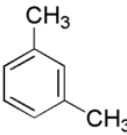
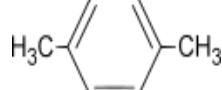
Alifáticos saturados

Alifáticos insaturados

Aromáticos → cadeias cíclicas contendo insaturações alternadas

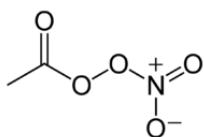
Compostos orgânicos voláteis, COVs (VOCs em inglês)

- baixa massa molecular e pressão de vapor,
- metano, CH<sub>4</sub> – COV mais abundante na atmosfera,
- NMHC – nonmethane hydrocarbons (hidrocarbonetos menos o metano),
- NMVOC – nonmethane volatile organic compounds (compostos orgânicos voláteis menos o metano).
- SOA – secondary organic aerosol (aerossol orgânico secundário)

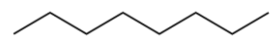
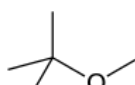
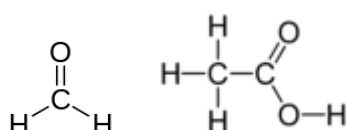
					
isopreno	pineno	benzeno	tolueno	Meta-xileno	Para-xileno

**Tipos de espécies orgânicas presentes na Atmosfera.**

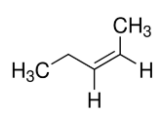
Tipo de composto	Fórmula química geral	Exemplos
Alcanos	R-H	CH <sub>4</sub> , metano CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> , etano
Alcenos	RC=CR	CH <sub>2</sub> =CH <sub>2</sub> , eteno ou etileno CH <sub>3</sub> -CH=CH <sub>2</sub> , propeno
Alcinos	RC≡RC	HC≡CH, etino ou acetileno
Aromáticos	C <sub>6</sub> R <sub>6</sub> (cíclicos)	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> , benzeno C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> (CH <sub>3</sub> ), tolueno
álcoois	R-OH	CH <sub>3</sub> OH, metanol CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OH, etanol
aldeídos	R-CHO	CH <sub>2</sub> O, formaldeído CH <sub>3</sub> CHO, acetaldeído
cetonas	RCOR	CH <sub>3</sub> C(O)CH <sub>3</sub> , acetona
peróxidos	R-OOH	CH <sub>3</sub> OOH, metilhidroperóxido
Ácidos carboxílicos	R-COOH	HC(O)OH, ácido fórmico CH <sub>3</sub> C(O)OH, ácido acético
Nitratos orgânicos	R-ONO <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> ONO <sub>2</sub> , metil nitrato CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> ONO <sub>2</sub> , etil nitrato
Alquil peroxinitratos	ROONO <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> NO <sub>2</sub> , metil peroxinitrato
Acilperoxi nitratos	R-C(O)OONO <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> C(O)O <sub>2</sub> NO <sub>2</sub> , peroxyacetil nitrato (PAN)
Radicais alquilas	R <sup>•</sup>	CH <sub>3</sub> <sup>•</sup> , radical metila CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> <sup>•</sup> , radical etila
Radicais acilas	RC <sup>•</sup> O	CH <sub>3</sub> C <sup>•</sup> =O, radical acetila
Radicais alcoxi	RO <sup>•</sup>	CH <sub>3</sub> O <sup>•</sup> , radical metoxi
Radicais peróxi	ROO <sup>•</sup>	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> <sup>•</sup> , radical metilperóxi
Compostos biogênicos	C <sub>5</sub> H <sub>8</sub> C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	CH <sub>2</sub> =C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH <sub>2</sub> , isopreno α-pineno, β-pineno
Especies multifuncionais		CH <sub>3</sub> C(O)CHO, metilgioxal CH <sub>2</sub> (OH)CHO, glicolaldeído



peroxyacilnitrato (PAN)      formaldeído      ácido acético      éter metil terciário butílico- MTBE      octano



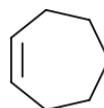
1-penteno



2-penteno



noneno



ciclo-hepteno

Os hidrocarbonetos policíclicos aromáticos (HAPs) constituem uma família de compostos caracterizada por possuírem 2 ou mais anéis aromáticos condensados. Estas substâncias, bem como os seus derivados nitrogenados e oxigenados, têm ampla distribuição e são encontrados como constituintes de misturas complexas em todos os compartimentos ambientais. Presentes, principalmente, no MP e reconhecidos como carcinogênicos.

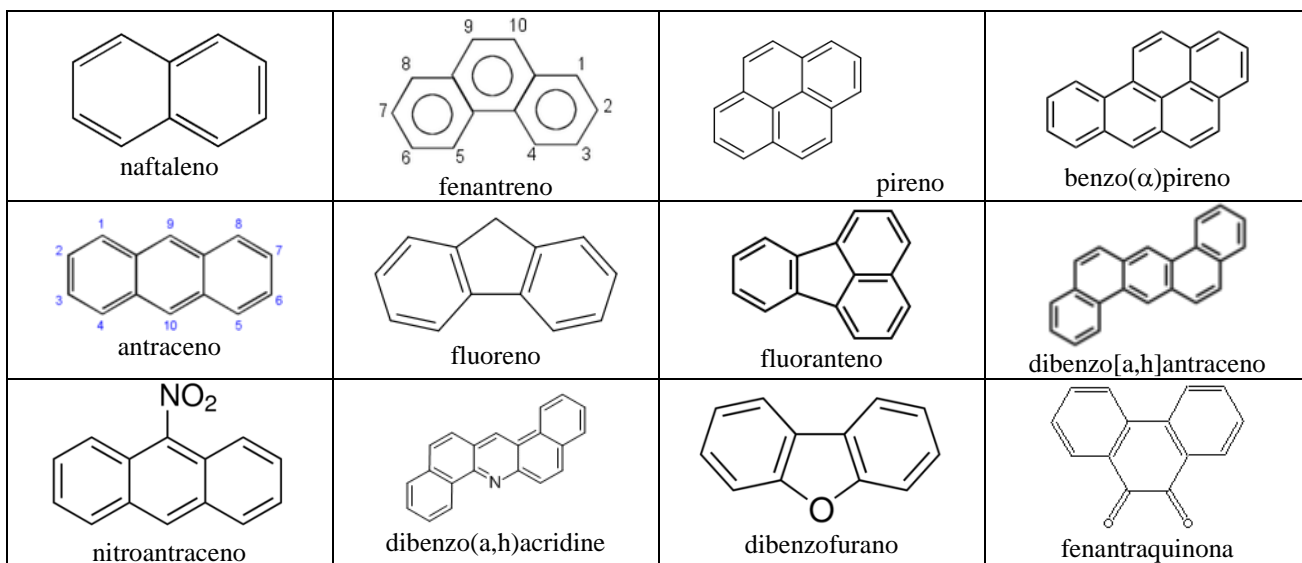
**Tabela 1.** Níveis de HPAs encontrados em amostras ambientais e biológicas<sup>46</sup>.

Tipo de amostra	Concentração
Ar	1,3 a 500 ng/m <sup>3</sup>
Solo	0,8 ng/kg – 100 mg/kg
Água	2,5 a 500 ng/L
Plantas	< 150 ug/kg
Alimentos	0,1 A 20 ug/kg

**Tabela 2.** Propriedades físico-químicas de alguns HPAs e NHPAs<sup>16,5</sup>.

Substância	Peso molecular (g/mol)	Pressão de vapor (Pa, 25º C)	Log K <sub>(o/a)</sub>	Constante de Henry	Solubilidade em água (mg/L)	tempo de meia vida no solo *
Naftaleno	128	36,8	3,37	1,74x10 <sup>-2</sup>	31	<125 d
Acenaftíleno	152	4,14	4,00	3,39x10 <sup>-3</sup>	16,1	43 – 60 d
Fluoreno	166	0,71	4,18	3,18x10 <sup>-3</sup>	1,9	32 d
Fenantreno	178	0,113	4,57	1,31x10 <sup>-3</sup>	1,1	2 d
Antraceno	178	0,0778	4,54	1,60x10 <sup>-3</sup>	0,045	50 d – 1,3 a
Pireno	202	0,0119	5,18	3,72x10 <sup>-4</sup>	0,132	210 d – 5,2 a
Benzo[a]pireno	252	2,13x10 <sup>-5</sup>	6,04	1,86x10 <sup>-5</sup>	0,0038	269 d – 8,2 a
Benzo[ghi]períleno	276	2,25x10 <sup>-5</sup>	6,5	3,03x10 <sup>-5</sup>	0,00026	<9,5 a
Coroneno	300	1,98x10 <sup>-10</sup>	6,75	1,72x10 <sup>-7</sup>	0,00014	-
1-Nitronaftaleno	173	6,38x10 <sup>-6</sup>	3,32	-	18	-
1-Nitropireno	247		4,69			

(\*) d = dias e a = ano



Exemplos de compostos presentes nas diferentes fases atmosféricas

### 1) Fase gasosa

NO óxido de nitrogênio  
NO<sub>2</sub> dióxido de nitrogênio  
NH<sub>3</sub> amônia  
N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> pentóxido de dinitrogênio  
HNO<sub>3</sub> ácido nítrico (vapor)  
SO<sub>2</sub> dióxido de enxofre  
MOP (POM) matéria orgânica policíclica  
HPA (PAH) hidrocarbonetos policíclicos aromáticos  
Hg<sup>2+</sup> íon mercúrio  
Hg<sup>0</sup> mercúrio elementar  
PCBs bifenilas policlorinadas (pesticidas em geral)  
D/F dioxinas/furanos  
Compostos orgânicos voláteis (COVs), metano, hidrocarbonetos, isopreno, etc

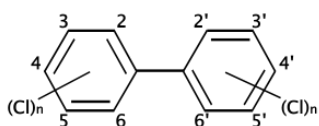
### 2) Fase particulada

(poeiras, aerossóis)

NH<sub>4</sub><sup>+</sup> íon amônio  
NO<sub>3</sub><sup>-</sup> íon nitrato  
Cl<sup>-</sup> íon cloreto  
Na<sup>+</sup> íon sódio  
SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> íon sulfato  
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ácido sulfúrico  
Hg<sup>2+</sup> íon mercúrio  
HgCl<sub>2</sub> cloreto de mercúrio  
HgO óxido de mercúrio  
Hg<sup>0</sup> mercúrio elementar  
Elementos: Si, Fe, Al, Ti, Ca, Mg, Cu, Zn, Mn, Cr, V, S, P, Ni, Pb, Cd  
Hidrocarbonetos policíclicos aromáticos (HPA)  
Compostos nitrogenados orgânicos  
PCBs bifenilas policlorinadas  
D/F dioxinas/furanos  
MOP (POM) matéria orgânica policíclica

### 3) Fase aquosa

NO<sub>3</sub><sup>-</sup> nitrato  
NH<sub>4</sub><sup>+</sup> amônio  
Cl<sup>-</sup> cloreto  
Na<sup>+</sup>, sódio  
Ca<sup>2+</sup> cálcio  
H<sup>+</sup> íon hidrogênio  
OH<sup>-</sup> íon hidroxila  
Compostos nitrogenados orgânicos  
SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> sulfato  
HSO<sub>3</sub><sup>-</sup> bisulfeto  
SO<sub>3</sub><sup>2-</sup> sulfeto  
Atrazina, alaclor,  
cianazina (herbicidas) e seus produtos de degradação  
PCBs bifenilas policlorinadas (organoclorados)



polychlorinated biphenyl (PCB)

**Estado ou número de oxidação** é uma designação dos elétrons formalmente associados com um elemento particular. O número de oxidação indica quantos elétrons um átomo neutro perdeu ou ganhou quando ele forma um composto. Para uma ligação covalente entre dois átomos iguais, os elétrons estão igualmente distribuídos entre eles. Quando a ligação é entre dois átomos diferentes, os elétrons estão totalmente distribuídos para o átomo que tem maior força de atração para elétrons. Devido estado de oxidação não ter significado físico real, algumas vezes são arbitrários, e nem todos os químicos devem designar o mesmo número de oxidação para um dado elemento em um composto não usual. Entretanto, existem algumas regras básicas que podem fornecer um início útil:

- 1- o estado de oxidação do átomo do elemento é 0, p.e., Zn(s) ou Cl<sub>2</sub> (g);
- 2- o oxigênio tem estado de oxidação -2 em seus compostos covalentes como CO, CO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub> e SO<sub>3</sub>. A exceção a essa regra ocorre nos peróxidos, onde cada átomo de oxigênio tem estado de oxidação -1, p.e., peróxido de hidrogênio (H-O-O-H) e seu ânion (H-O-O<sup>-</sup>). O número de oxidação do gás oxigênio (O<sub>2</sub>) é zero;
- 3- o número de oxidação do hidrogênio é sempre +1. Exemplos incluem HCl, H<sub>2</sub>O, NH<sub>3</sub> e CH<sub>4</sub>. Exceto nos hidretos metálicos, p.e., NaH, MgH<sub>2</sub> em que H é -1;
- 4- os metais alcalinos (Li, Na, K, Rb, Cs, Fr) sempre tem número de oxidação +1. Os metais alcalinos terrosos (Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Ra) tem sempre estado de oxidação +2.
- 5- Os halogênios (F, Cl, Br, I) tem número de oxidação, usualmente, -1. Exceto quando dois diferentes halogênios são ligados um com outro, a designação do número de oxidação -1 vai para o halogênio mais eletronegativo.
- 6- A soma dos estados de oxidação deve ser zero para compostos eletricamente neutros. Para íons, a soma deve ser igual a carga do íon. Por exemplo, a soma dos estados de oxidação para nitrogênio e hidrogênio no NH<sub>4</sub><sup>+</sup> é +1, e o número de oxidação do nitrogênio é -3. Para NO<sub>3</sub><sup>-</sup>, a soma dos estados de oxidação é -1. Desde que o oxigênio é -2, o nitrogênio deve ter número de oxidação +5. Algumas vezes o estado de oxidação é indicado com números romanos, p.ex., o átomo de S no SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> é +VI, muitas vezes designado S(VI).

Na molécula de água, p.ex., oxigênio tem maior atração pelo elétron do que hidrogênio. Resultando em excesso de 2 elétrons para o oxigênio, sendo seu estado de oxidação -2. Assim, os átomos de hidrogênio não têm elétron, sendo o estado de oxidação de cada hidrogênio +1.

Compostos contendo enxofre, nitrogênio ou carbono com diferentes estados (ou números) de oxidação.

Estado de oxidação	Espécies de enxofre	Espécies de nitrogênio	Espécies de carbono
+6	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	-	-
+5	-	HNO <sub>3</sub> , NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	-
+4	SO <sub>2</sub> , HSO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , SO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	NO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
+3	-	NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	COOHCOOH (ácido oxálico)
+2	-	NO	HCOOH (ácido fórmico)
+1	-	N <sub>2</sub> O	HCOHCO (aldeído glicólico)
0	S, CH <sub>3</sub> SOCH <sub>3</sub>	N <sub>2</sub>	HCHO (formaldeído)
-1	CH <sub>3</sub> SSCH <sub>3</sub>	-	H <sub>3</sub> CCHO (acetaldeído), C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> (benzeno)
-2	H <sub>2</sub> S, COS, CS <sub>2</sub> , CH <sub>3</sub> SCH <sub>3</sub>	-	H <sub>3</sub> COH (metanol), C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> (ciclo hexano)
-3	-	NH <sub>3</sub> , NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> , RNH <sub>2</sub>	H <sub>3</sub> CCH <sub>3</sub> (etano)
-4	-	-	CH <sub>4</sub> (metano)

Ciclos biogeoquímicos globais de carbono, nitrogênio, fósforo, enxofre e oxigênio – **reservatórios em massa**  
 (Atmospheric Chemistry and Global Change – G.P. Brasseur, J.J. Orlando, G.S., Tyndall, Oxford University Press, 1999).

Reservatório	Elemento ( $10^{15}$ g do elemento)				
	C	N	P	S	O
Atmosfera	760	3.950.000	0,00003	0,003	1.216.000
Oceano	38.400 <sup>a</sup>	570 <sup>b</sup>	80 <sup>c</sup>	1.248.000 <sup>d</sup>	4100 <sup>e</sup>
Biota terrestre	600	10	3	2,5	800
Biota marinha	3	0,5	0,07	0,1	4,2
Solo – matéria orgânica	1600	190	5	95	850
Rochas sedimentares	78.000.000	999.600	4.030.000	12.160.000	1.250.000.000

a- carbono inorgânico dissolvido. b-  $\text{NO}_3^-$  c-  $\text{PO}_4^{3-}$  d-  $\text{SO}_4^{2-}$  e-  $\text{O}_2$  dissolvido

Ciclos biogeoquímicos globais de carbono, nitrogênio, fósforo, enxofre e oxigênio – **fluxos** (Atmospheric Chemistry and Global Change – G.P. Brasseur, J.J. Orlando, G.S., Tyndall, Oxford University Press, 1999).

Fluxo	Elemento ( $10^{12}$ g ano $^{-1}$ do elemento)				
	C	N	P	S	O
Rios (dissolvido) <sup>a</sup>	400	40	3	115	
<u>Produção primária</u>					
Terra	63.000	580	320	265	168.000
Oceano	45.000	7925	1097	1925	120.000
<u>Respiração e decaimento</u>					
Terra	61.400	560	310	260	163.700
Oceano	45.200	7960	1100	1930	120.500
<u>Fixação de nitrogênio</u>					
Terra		270			
Natural		130			
Antropogênico		140			
Oceano		40			
<u>Denitrificação</u>					
Terra		115			
Oceano		70			
<u>Combustão de óleos fósseis</u>					
	6000	30		80	
<u>Atividades de uso da terra<sup>b</sup></u>					
	1600	15-46		1-4	
<u>Burial e uplift<sup>c</sup></u>					
	400	15	3	40	
<u>Metamorfismo e vulcanismo</u>					
	120			10	
<u>Intemperismo</u>					
	220				380

a- fluxo inorgânico para oceano    b- desflorestamento e queima de biomassa    c- steady-state