

See discussions, stats, and author profiles for this publication at: <https://www.researchgate.net/publication/237820675>

Comparação de metodologias de digestão de sedimentos marinhos para caracterização da geoquímica de metais-traço na plataforma continental nordeste oriental brasileira

Article · January 2007

CITATIONS

20

3 authors:



José Otávio Aguiar

Universidade Federal de Campina Grande (UFCG)

71 PUBLICATIONS 547 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)

READS

190



Rozane Valente Marins

Universidade Federal do Ceará

83 PUBLICATIONS 1,696 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Marcelo Almeida

National Institute of Metrology, Quality and Technology (Inmetro)

29 PUBLICATIONS 405 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)

Some of the authors of this publication are also working on these related projects:



Programa Ecológico de Longa Duração (PELD) da Costa Serrana do Brasil [View project](#)



Ecological Risk Assessment of contaminated sediments and dredging materials from Mucuripe harbor (Ceará coast, northeastern Brazil) by using ecotoxicological approaches. [View project](#)



COMPARAÇÃO DE METODOLOGIAS DE DIGESTÃO DE SEDIMENTOS MARINHOS PARA CARACTERIZAÇÃO DA GEOQUÍMICA DE METAIS-TRAÇO NA PLATAFORMA CONTINENTAL NORDESTE ORIENTAL BRASILEIRA

J.E. Aguiar^{1,*}, R.V. Marins¹, M.D. Almeida¹

¹Instituto de Ciências do Mar-Labomar/UFC

Avenida da abolição n. 3207, CEP: 60 165 081 Meireles Fortaleza Ceará. Fone: (85) 32426422.

*E-mail: aedvar@gmail.com

Recebido para publicação em agosto de 2007, aprovado para publicação em dezembro de 2007

ABSTRACT

This study compares total and partial sediment digestion procedures on the interpretation of metal geochemistry in sediments (<1mm fraction) from the Ceará continental shelf. Al, Cu, Fe, Mn, Ni, Pb, V, Ba, Cr and Zn concentrations were determined by flame atomic absorption spectrophotometry. Cluster analysis showed two distinct groups of geochemical supports controlling the depositional patterns. The first one was composed by metals of continental origin: Al, Fe, Mn, Cr and Zn. The second group was formed by metals associated to marine carbonatic deposition Ni, Pb, Ba, Cu and organic matter content. Despite the differences between the absolute metal concentrations found by both digestion procedures, there was no distinction on the metal geochemistry characterization for these predominantly carbonatic marine sediments. This result indicates that the partial sediment digestion technique generates a similar geochemical characterization to the total digestion but is less time consuming and also reduces the discard of highly reactive laboratorial effluent.

RESUMO

A comparação de metodologias de digestão total e parcial da fração granulométrica (<1mm) de sedimentos da plataforma continental do Ceará foi realizada para verificação desses procedimentos sobre a interpretação da partição geoquímica dos metais no ambiente sedimentar. A determinação final dos teores dos metais Al, Cu, Fe, Mn, Ni, Pb, V, Ba, Cr e Zn foi obtida por espectrofotometria de absorção atômica de chama. A análise estatística multivariada (Cluster Analysis) evidenciou dois grupos de suporte geoquímico determinantes das deposições sedimentares. No primeiro grupo distinguiram-se metais de origem predominantemente continental, associados a matriz mineralógica, Al, Fe, Mn, Cr, e Zn, enquanto os elementos do segundo grupo foram àqueles associados à deposição carbonática marinha Ni, Pb, Ba, Cu e a matéria orgânica. Este resultado mostrou que a digestão parcial com água-régia a 50% além de diminuir o tempo de análise, a descarga de efluente laboratorial perigoso, muito reativo e ácido, permite caracterizar a geoquímica de metais em sedimentos marinhos carbonáticos, de forma semelhante a digestão total dos sedimentos.

01
02
03
04
05
06
07
08
09
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40

INTRODUÇÃO

Sedimentos marinhos representam dentro do domínio sedimentar o ponto terminal de acumulação das substâncias transportada para plataforma continental originada no intemperismo das rochas e solos, ou acrescidas posteriormente ao material em suspensão, durante o transporte pelos rios, ou ainda através da deposição atmosférica. Por essa razão esses sedimentos tornam-se um importante compartimento para avaliação das influências das descargas antrópicas para o ambiente marinho. A partir de perfis de testemunhos sedimentares ou de sedimentos superficiais é possível analisar o aumento ou decréscimo das concentrações de metais e de outras substâncias depositadas durante diferentes épocas, proporcionando a comparação entre níveis naturais e teores que indicam enriquecimento de metais por atividades antrópicas, particularmente quando esses teores são comparados a elementos normalizadores (Förstner, 1989).

A contaminação do meio ambiente marinho pode se originar de uma ampla gama de fontes antrópicas continentais. As fontes de origem terrestre contribuem globalmente com cerca de 70 a 80% da contaminação marinha, enquanto que apenas 20 a 30 % da carga de poluentes para os oceanos são oriundas das atividades localizadas *in situ* como transporte marítimo, exploração de recursos minerais da plataforma continental e descarga direta de contaminantes por emissários submarinos (Crossland et al. 2005).

Dentre os principais contaminantes gerados por estas fontes encontram-se os metais, atingindo o mar através de bacias de drenagem ou pela deposição atmosférica. Estes contaminantes representam problemas particulares para o meio ambiente marinho, visto que apresentam ao mesmo tempo toxicidade, persistência e podem bioacumular na cadeia alimentar (Lacerda, 2002; Marins et al. 2004a).

As atividades portuárias contribuem com emissões significativas de metais para as

regiões costeiras em geral. Essa contribuição ocorre principalmente através de vazamentos de óleos das próprias embarcações locais ou por embarcações de diferentes origens que realizam o tráfego marítimo, da combustão de combustíveis, da lavagem de cascos dos barcos, acidentes envolvendo principalmente cargas com derivados de petróleo e demais produtos e através da atividade de dragagem nos portos para a remoção de sedimentos nos canais de navegação, liberando metais antes acumulados no sedimento para a coluna d'água (Muniz et al., 2004). Em Fortaleza, Maia (2004) observou um acréscimo significativo nas concentrações de metais nas proximidades do Porto do Mucuripe, em relação às áreas mais distante da costa, principalmente, de Zn, Cu e Pb.

Dentre as fontes de metais localizadas *in situ*, a exploração de óleo e gás offshore é fonte potencial de impactos ambientais sobre os oceanos. Além do risco de acidentes durante a operação de poços, prospecção e perfuração, esta atividade pode constituir-se em fonte significativa não só de hidrocarbonetos e derivados de petróleo como também de partículas em suspensão e outras substâncias químicas, particularmente metais pesados, utilizados durante perfurações e na manutenção de equipamentos. Estas substâncias podem afetar diretamente a biota oceânica, uma vez que esta se encontra naturalmente, submetida à concentrações muito baixas de metais. Por outro lado, a grande capacidade de acumulação de metais e outros contaminantes, típica de sedimentos marinhos de granulometria fina da plataforma continental, a pequena mobilidade e elevados fatores de concentração para metais dos organismos bênticos, pode maximizar seu efeito sobre o meio marinho (Kennicutt, 1995; Chapman et al. 1991).

Outra fonte significativa de metais os sedimentos da plataforma continental é a liberação de esgoto doméstico. Por exemplo, as descargas estimadas de Zn e Cd para a Baía de Sepetiba (RJ), através de descarga de esgoto foi de 20 e 0,07 ton.ano-1 de Zn e Cd,

respectivamente (Lacerda & Molisani 2006). Na costa cearense (região metropolitana de Fortaleza), Maia (2004) observou importante acréscimo dos metais Cu, Zn, Hg, oriundos da emissão de esgoto doméstico, enquanto que a distribuição de Cd e Pb foi caracterizada como proveniente do runoff urbano. Nesta região, Frizzo (1997) e Aguiar et al. (2004) observaram acréscimo das concentrações de Cr, Pb, Cu e Zn nos sedimentos do estuário do rio Ceará-Maranguapinho provavelmente oriundos de efluente industrial.

IDENTIFICAÇÃO DAS FONTES DE METAIS

Em estudos de contaminação ambiental por metais é necessário à determinação de suas fontes geralmente de difícil identificação, uma vez que os sedimentos incorporam simultaneamente os metais oriundos de fontes naturais quanto os de origem antrópicas (Soto-Jiménez & Páez-Osuna, 2001). Um dos procedimentos que busca solucionar esse problema é a utilização de traçadores geoquímicos ou normalizadores. Esses elementos químicos estão presentes na constituição química das litologias regionais, além de possuírem o caráter conservativo, ou seja, são elementos que apresentam concentrações naturais relativamente constantes na matriz litogênica durante os processos intempéricos e de transporte. Ao mesmo tempo não recebem grandes influências de determinadas variáveis como, oxi-redução, decaimento radioativo, fracionamento isotópico, trocas atmosféricas e dos processos diagenéticos (Schiff & Weisberg, 1999; Chester, 1990).

Estudos relacionados à utilização de normalizadores têm sido bastante reportados na literatura nas últimas décadas, por exemplo, Al e Li (Soto-Jiménez & Páez-Osuna, 2001); Fe (Schiff & Weisberg, 1999); CaCO₃ (Fukue et al., 1999); Ti (Carvalho et al., 1993).

Na área em estudo o Al é considerado como um dos constituintes principais das litologias existentes, minerais silicatados solos e argilominerais (Pereira et al. 1991; Brandão, 1995). Por outro lado o Fe apesar

fazer parte da constituição dos solos da região, mostrou que sua deposição sedimentar sofre influencia da variabilidade climática regional (Maia, 2004) e, por essa razão, não é apropriado para utilização como traçador de fontes continentais. Os carbonatos são constituintes naturais predominantes na cobertura sedimentar da plataforma continental do nordeste brasileiro, possibilitando dessa forma sua utilização como traçadores de deposição marinha (Rocha & Martins, 1998; Vital et al., 2005).

Outro aspecto relevante em estudos de geoquímica de metais é aplicação da estatística multivariada na interpretação de dados geoquímicos, dentre os principais testes temos: análise de agrupamento cluster analysis (CA) e análise de componentes principais (ACP). Por exemplo, Gallego et al. (2002) aplicaram essa metodologia ao conjunto de dados dos teores de metais, Cu, Pb, Zn, Ni, Co, Mn, As, Sr, Cd, Ba, V, Cr e Hg em amostras de solos naturais e em solos fortemente influenciados pela indústria siderúrgica instalada na região norte da Espanha. A análise de agrupamento (cluster analysis) possibilitou a distinção dos metais oriundos dos solos naturais bem como dos solos cujas concentrações eram fortemente influenciadas pelas atividades antropogênicas regionais.

Abílio et al. (2004) analisaram os metais Cd, Ba, Cu, Pb, Zn, Ni, Mn, V e Cr, carbonato e matéria orgânica, em sedimentos marinhos da bacia de Santos, sudeste do Brasil. Aplicando aos dados a análise multivariada (cluster analysis) e de componentes principais (CP), para estabelecer as possíveis associações entre as variáveis estudadas e observaram que os metais Cr, Cu, Ba e Zn apresentaram a mesma associação geoquímica, cuja fonte foi identificada como da mineralogia local. Já o Mn foi determinado como provavelmente oriundo da lixiviação sedimentar da zona costeira, enquanto o Pb apresentou intensa associação com os carbonatos, cuja fonte original seria provavelmente a deposição atmosférica.

01	METODOLOGIAS DISPONÍVEIS PARA DIGESTÃO	41
02	DA MATRIZ SEDIMENTAR NA AVALIAÇÃO DOS	42
03	TEORES DE METAIS EM SEDIMENTOS MARINHOS	43
04	Vários procedimentos analíticos para	44
05	tratamentos de amostras de sedimentos têm	45
06	sido reportados na literatura, digestão total,	46
07	digestão parcial e extrações seqüenciais.	47
08	Nesses procedimentos utilizam-se	48
09	diferentes misturas ácidas no processo	49
10	de solubilização de metais conforme	50
11	apresentado na Tabela 1.	51
12	O procedimento de digestão total inclui	52
13	de maneira geral as misturas dos ácidos	53
14	nítrico, clorídrico e fluorídrico (HCl:HNO ₃	54
15	e HF), essas misturas são capazes de colocar	55
16	em solução os elementos químicos que	56
17	estejam associados à todas fases ou frações	57
18	geoquímica, ou seja, as frações adsorvidas,	58
19	trocáveis, oxidáveis, reduzidas e residual. As	59
20	quatro primeiras correspondem às frações	60
21	potencialmente láveis e a última à fração	61
22	associada à estrutura cristalina dos minerais,	62
23	(Fiszman et al., 1984; Sastre et al., 2002).	63
24	Apesar das misturas ácidas que utilizam HF	64
25	em sua composição serem bastante eficientes	65
26	no processo de solubilização da matriz a ser	66
27	avaliada, seu uso torna-se perigoso, pois,	67
28	requer bastante segurança no seu manuseio e	68
29	prevenção do descarte deste ácido. Assim, a	69
30	busca de misturas ácidas menos agressivas e	70
31	eficientes para serem utilizadas em estudos de	71
32	química analítica ambiental deve ser buscada	72
33	(Sastre et al., 2002; Lenardão et al., 2003).	73
34	Os procedimentos de digestão seletivas	74
35	ou seqüenciais têm sido amplamente aplicados	75
36	em estudos geoquímicos na solubilização	76
37	de metais em amostras ambientais, são	77
38	constituídas em geral por: H ₂ O ₂ / HNO ₃	78
39	diluído ; HCl: 0,5M ou 0,1M; NaOH, 0,1M	79
40	e HClO ₄ dentre outros. Essas misturas	80
	ácidas colocam em solução os metais que	
	estão ligados aos sedimentos nas frações	
	láveis principalmente. Estudos realizados	
	por Sutherland et al. (2000) e Fiszman et	
	al. (1984) demonstraram que a metodologia	
	de digestão parcial, (HCl 0,1M e 0,5M)	
	mostrou-se eficiente para a extração de	
	metais em sedimentos das frações facilmente	
	disponíveis, equiparando-se à técnica de	
	extração seqüencial. Por exemplo, Sutherland	
	(2002) estudando acumulação de metais	
	nas fases não residuais, considera o uso de	
	(HCl 0,5M), bastante eficaz na extração de	
	metais nas frações láveis, pois dependendo	
	da espécie química liberada pode incluir as	
	de maior toxicidade.	
	Por outro lado, o uso do procedimento	
	de digestão parcial que utiliza ácido nítrico,	
	clorídrico (HCl;HNO ₃), em geral, surgem	
	como alternativa ao uso das misturas ácidas	
	nitricas-fluorídricas e apresentam poder	
	oxidante distintos e capaz de promover a	
	liberação dos metais de todas as frações	
	láveis. Vários estudos vêm sendo reportados	
	na literatura utilizando água régia como	
	mistura extratora de metais.	
	Por exemplo, Sastre et al. (2002)	
	obtiveram bons resultados em amostras de	
	solo para os metais Cd, Cu e Pb, quando	
	comparados com os obtidos através de	
	mistura nitrica-fluorídrica. Comparando-se	
	os resultados encontrados por Fiszman et al.,	
	(1984) e as frações geoquímicas determinadas	
	por diferentes formas de extração seletiva	
	Tessier et al., (1979), estima-se que a digestão	
	com água regia 50% deve retirar todo o	
	metal associado a fração trocável, ligados	
	à matéria orgânica, mais aquelas ligadas a	
	óxido de ferro, manganês e carbonáticas e	
	finalmente os metais associados ao alumínio,	
	ferro e manganês amorfos. Somente a	
	fração detritica, metal associado à estrutura	
	mineralógica de silicatos de origem litogênica,	
	que não caracteriza contaminação antrópicas	
	(Marins, 1998).	
	O conhecimento da geoquímica de	
	metais da plataforma continental brasileira	
	tem sido centrado na região sudeste,	
	particularmente em áreas de exploração	
	petrolífera (Carvalho et al., 2002; Rezende	
	et al., 2002). Na plataforma ao longo	
	da costa nordeste semi-árida do Brasil	
	ainda são bem restritos e, ao longo do	
	litoral cearense, em particular esses estudos	

Tabela 1: Procedimentos de digestão de amostras de sedimentos para determinação de metais ao longo da costa brasileira. As siglas em parêntese correspondem às regiões: norte (N) nordeste, (NE), leste (L), sudeste (SE) e (conc.) ácido concentrado.

Origem do Sedimento	Reagente na digestão	Fração	Referências
Marinho (SE)	Água-régia (1HCl; 3HNO ₃).	< 2mm	Abílio et al. (2004)
Estuarino (NE)	Água-régia 50% HNO ₃ diluído	0,60mm	Aguiar et al. (2004)
Marinho (NE)	HNO ₃ HClO ₄ conc	< 1mm	Campos et al. (2005)
Marinho (NE)	H ₂ SO ₄ / H ₂ O ₂	< 1mm	Campos et al. (2005)
Marinho (NE)	HNO ₃ concentrado	< 1mm	Campos et al. (2005)
Marinho (SE)	HNO ₃ e HCl (0,1M, 0,5M)	0,125mm	Fiszman et al. (1984)
Marinho (SE)	(HNO ₃ / HClO ₄ conc). (5:1)	0,125mm	Fiszman et al. (1984)
Marinho (SE)	(HNO ₃ / HCl / HClO ₄ conc) (3:3:1)	0,125mm	Fiszman et al. (1984)
Marinho (SE)	(HNO ₃ : HF) (1:1)	< 2mm	Rezende et al. (2002)
Marinho (ES)	(HNO ₃ / HCl / HClO ₄) (3:3:1),	<63µm	Carvalho et al. (1993)
Marinho (NE)	(HNO ₃ / HF conc)	< 1mm	Lacerda & Marins. (2006); Marins et al. (2005)
Marinho (NE)	água-régia 50%	0,60mm	Maia (2004).
Marinho (SE)	(HNO ₃ / HF). (1:1)	<63µm	Molisani et al. (1999)
Estuarino (NE / L)	água-régia	<2µm	Muller et al. (1999)
Marinho (SE)	água-régia	<63µm	Silva Luiz et al. (2006)
Marinho (SE)	(3HCl: H ₂ O ₂ :1HNO ₃)	<63µm	Jesus et al. (2004)
Marinho (N)	(HNO ₃ / HF conc)	<63µm	Breckel et al. (2005)
Marinho (SE)	HNO ₃ conc / (HNO ₃ / HF (1:1)	<63µm	Perin et al. (1997)

estão distribuídos entre regiões estuarinas, plataforma continental sobre influência da produção petrolífera e em áreas portuárias (Marins et al., 2004b; Maia, 2004; Aguiar, 2005; Lacerda & Marins, 2006).

Dessa forma justifica-se a comparação entre as metodologias de digestão total e parcial da fração < 1mm de sedimentos da plataforma continental Nordeste oriental brasileira a fim de verificar se esses diferentes procedimentos analíticos alteram a interpretação geoquímica de metais em sedimentos marinhos, com as características regionais Nesse estudo, avaliou-se o uso do Al como traçador geoquímico de fontes continentais, enquanto o CaCO₃ foi utilizado como traçador da sedimentação natural marinha, aplicando-se a estatística multivariada para interpretação geoquímica dos resultados.

ÁREA DE ESTUDO

A plataforma Nordeste corresponde ao trecho compreendido entre o Delta do Rio Parnaíba (PI) e Salvador (BA), conforme definido pelo Projeto (REVIZEE 1995). A

plataforma nesta região caracteriza-se pela reduzida largura e pouca profundidade (Vital et al. 2005). A plataforma continental do nordeste é dividida em plataforma interna limitada pela isóbata de 20m, com um relevo suave mostrando algumas irregularidades devidas à presença de recifes, canais e ondulações. É coberta, principalmente, por areia terrígena, e algum cascalho, ambos praticamente sem fração argila. Plataforma média que se estende de 20 a 40m de profundidade e exibe um relevo bem mais irregular, sendo coberta por sedimentos grosseiros de origem biogênica, sendo mais comum o maerl, sedimento formado principalmente por talos livres ou ramificados de algas coralíneas, com teor de carbonato de cálcio superior a 95%, (Freire et al., 2002). A plataforma externa se inicia a partir de 40m de profundidade, coberta por areias biodetríticas, cascalho de algas e lamas cinza-azuladas. As algas calcárias Halimeda tendem a ser mais abundante e o teor de carbonato de cálcio é superior a 75%. Os sedimentos terrígenos são, predominantemente, relíquias, exceto

01 ao largo dos Rios São Francisco e Jaguaribe,
 02 entre outros, onde ocorre sedimentação
 03 moderna até 10 Km da costa (Freire, 1985;
 04 Rocha & Martins, 1998).

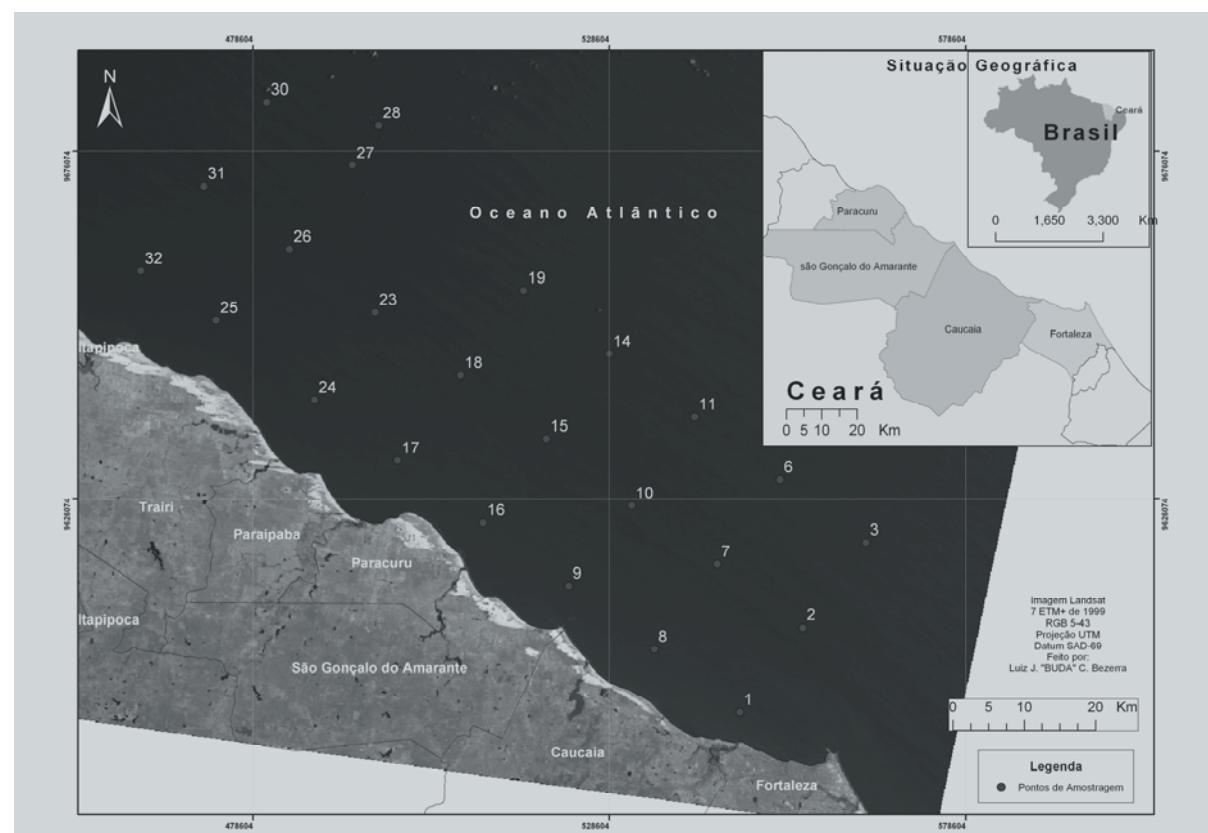
05 Nesse estudo foram coletadas amostras
 06 na plataforma Nordeste oriental brasileira,
 07 entre as latitudes $2^{\circ}50'0''$ S e $4^{\circ}50'0''$ S e
 08 longitudes $37^{\circ}50'0''$ W e $40^{\circ}00'0''$ W ao
 09 longo da Costa Oeste cearense, segundo sub-
 10 divisão do PNMA (1995) (Figura 1).

11 O relevo desta região litorânea
 12 compreende uma faixa de 50 a 100 km de
 13 sedimentos grosseiros siliclásticos terciários
 14 (Formação Barreiras) (Villwock, et al. 2005).
 15 Extensos campos de dunas, lagos costeiros e
 16 manguezais caracterizam a linha de costa. Os
 17 rios da região são fortemente influenciados
 18 pela sazonalidade climática da região, em
 19 geral, rios de pequeno porte e intermitentes,
 20 com exceção dos Rios Parnaíba, na costa
 oeste e Jaguaribe no extremo leste do estado
 do Ceará (ANEEL, 2000).

MATERIAIS E MÉTODOS

41 Os sedimentos foram coletados com
 42 amostrador Van Veen a bordo do barco de
 43 pesquisa Astro Garoupa. Foram amostradas
 44 25 estações efetuando-se três lançamentos do
 45 amostrador por estação, visto que, em uma
 46 das estações de amostragem foram efetuados
 47 apenas dois lançamentos totalizando-se 74
 48 amostras de sedimentos. As amostras foram
 49 levadas ao laboratório e secas a 60 °C e em
 50 seguida peneiradas em malha de nylon <1
 51 mm. Após o peneiramento as amostras foram
 52 preservadas em frascos hermeticamente
 53 fechados em ambiente seco, climatizado a
 54 20°C até serem analisadas.

54 A abertura das amostras para
 55 determinação das concentrações dos metais
 56 Al, Cr, Cu, Ba, Fe, Mn, Ni, Pb, V e Zn foram
 57 obtidas através dos métodos de digestão total
 58 e parcial. Para a digestão total foi utilizada
 59 uma mistura nítrico-fluorídrica (HNO₃/HF).
 60 Aliquota de cada amostra, cerca de 2g de
 61 sedimentos, foi utilizada na determinação dos



40 **Figura 1:** Plataforma continental do Ceará. Os números representam as estações de amostragem.

01 metais por esta metodologia. Os resultados
 02 obtidos a partir desse procedimento de
 03 digestão foram obtidos preteritamente ao
 04 presente trabalho (Marins et al., 2005).

05 No procedimento de digestão parcial
 06 foram utilizados 4g de amostra de sedimento,
 07 digeridas em erlenmeyer de 125mL, contendo
 08 20 mL de aqua-régia (50%), em banho-
 09 maria, com temperaturas entre 70 – 80 °C,
 10 por 2 horas (Aguiar, 2007). Os erlenmeyer
 11 foram fechados com dedos frios para evitar a
 12 contaminação das amostras e possíveis perdas
 13 de elementos voláteis.

14 Na digestão total, foi testado o uso de
 15 frascos de teflon fechados e de cadiinhos de
 16 teflon abertos. Embora maiores cuidados com
 17 o ambiente analítico tenham que ser tomados
 18 com o uso de cadiinhos abertos, observou-
 19 se através de testes preliminares que a
 20 evaporação da solução fluorídrica, facilitava
 21 o manuseio das amostras bem como gerava
 22 brancos de análise que permitiu melhorar
 23 a sensibilidade analítica, uma vez que a
 24 fração fluorídrico-nítrica era levada à secura
 25 até que todo o sedimento fosse digerido e
 26 posteriormente feito à retomada da solução
 27 com ácido nítrico. Desta forma, o meio das
 28 amostras era basicamente nítrico e, as curvas
 29 de calibração foram feitas neste mesmo
 30 meio, possibilitando a redução do limite de
 31 detecção para os diferentes metais (Marins et
 32 al., 2004b; Marins et al., 2005).

33 A quantificação dos metais extraídos
 34 pelos dois métodos de digestão foram
 35 determinados a partir das leituras dos extratos
 36 obtidos por espectrofotometria de absorção
 37 atômica de chama modelo AA-6200 da
 38 Schimadzu, calibrado através de soluções-
 39 padrões dos respectivos metais mantendo-
 40 se a similaridade da matriz das amostras
 41 em solução nítrica a 0,2 %. As curvas de
 42 calibração utilizadas estão dentro das faixas
 43 otimizadas do equipamento conforme
 44 estabelecidas pela (Shimadzu Corporation,
 45 1997).

46 O limite de detecção do equipamento,
 47 em concentração, para cada um dos metais
 48

49 foi calculado pelo produto do erro padrão
 50 estimado entre os eixos de (x, y) da curva
 51 de calibração e o fator três (EPADYX*
 52 3), dividido pela sensibilidade da reta de
 53 regressão obtida da curva de calibração
 54 (Miller & Miller, 1994).

55 O limite de detecção do método, em
 56 concentração, para os metais analisados foi
 57 determinado a partir do desvio padrão de
 58 sete determinações dos respectivos brancos
 59 de análise, através da equação ($LD = s^* 3,14$),
 60 onde 3,14 corresponde ao valor de t
 61 de uma Tabela de distribuição STUDENT
 62 (APHA, 1995). Os teores de matéria orgânica
 63 e carbonatos foram determinados por
 64 gravimetria (Loring & Rantala, 1992).

65 As prováveis fontes dos metais foram
 66 avaliadas através de análises estatísticas,
 67 dentre as quais, a comparação entre as
 68 médias, teste T pareado, (Miller & Miller,
 69 1994) e análise de agrupamento, cluster
 70 analysis, Landim, (2000), correlacionado
 71 as concentrações dos metais obtidos pelas
 72 metodologias de digestão total e parcial com
 73 os traçadores geoquímicos Al, carbonatos e
 74 matéria orgânica.

RESULTADOS E DISCUSSÃO

75 A exatidão de medidas analíticas
 76 é a concordância das médias dos valores
 77 encontrados com o valor real para um elemento
 78 químico medido em uma determinada amostra.
 79 Para avaliar a exatidão das metodologias
 80 de digestão total e parcial aplicadas nesse
 81 estudo foi utilizado o padrão de referência de
 82 sedimentos marinhos NIST 2702, Tabela 2.

83 O resultado do padrão de referência
 84 obtidos a partir do procedimento de digestão
 85 total, foi considerado satisfatório para todos
 86 os metais analisados. No caso dos metais
 87 V, Ni, Ba e Cr, é provável que ao longo
 88 do procedimento analítico tenha ocorrido
 89 algum erro aleatório, inclusive contaminação
 90 indesejadas particularmente no caso do V e
 91 Ni que tiveram valores de recuperação de
 92 135% e 118% respectivamente. Entretanto, a

Tabela 2: Recuperação dos teores de metais no material certificado (NIST 2702) pelos procedimentos de digestão total e parcial ($n = 6$).

			Concentração	
	Metal	Certificada	Obtida pela digestão total	Obtida pela digestão parcial
05	Ni (mg.kg ⁻¹)	$75,4 \pm 1,5$	$88,9 \pm 7,2$	$71,4 \pm 3,05$
06	Fe (%)	$7,9 \pm 0,24$	$7,8 \pm 0,79$	$7,6 \pm 0,28$
07	Al (%)	$8,4 \pm 0,22$	$8,1 \pm 0,27$	$4,1 \pm 0,30$
08	V (mg.kg ⁻¹)	$357,6 \pm 9,2$	$482,6 \pm 76,57$	$353,5 \pm 4,22$
09	Pb (mg.kg ⁻¹)	$132,8 \pm 1,1$	$126,4 \pm 32,1$	$121,0 \pm 1,94$
10	Cu (mg.kg ⁻¹)	$177,7 \pm 5,6$	$122,6 \pm 5,3$	$122,8 \pm 4,8$
11	Zn (mg.kg ⁻¹)	$485,3 \pm 4,2$	$430,3 \pm 20,2$	$452,0 \pm 7,3$
12	Mn (mg.kg ⁻¹)	1757 ± 58	1773 ± 312	$1648 \pm 55,4$
13	Cr (mg.kg ⁻¹)	352 ± 22	$227,4 \pm 34,6$	$217,5 \pm 2,47$
14	Ba (mg.kg ⁻¹)	$397,4 \pm 3,2$	$270,4 \pm 45,7$	$346,3 \pm 30$

variabilidade nos valores de referência desses metais não foi considerada eliminatória da utilização da metodologia aplicada (Marins et al., 2005), embora melhores performances analíticas devam ser buscadas quando do uso deste procedimento de digestão total.

A recuperação das concentrações medida no padrão de referência para os metais analisados pelo procedimento de digestão parcial foi considerado eficiente para todos os metais, com exceção para Al e Cr. Esses analitos apresentaram o menor rendimento entre os demais metais analisados com valores da ordem de 49% e 62% respectivamente. Este resultado era esperado tendo em vista que o Al geralmente está associado à matriz mineralógica o que dificulta a sua disponibilização em digestões parciais. Assim, foi considerado satisfatório este percentual de recuperação para Al. No caso do Cr, é possível que esta também seja a razão para o menor percentual de recuperação. Entretanto, como isto também acontece com a digestão total, é provável que o Cr contido no material de referência seja suficientemente refratário, apontando para a limitação do uso de materiais de referência internacionais que podem não expressar as matrizes mineralógicas de sedimentos sob climas tropicais originados da geologia local, onde se originam em grande parte os sedimentos da costa nordeste brasileira. Alguns esforços têm sido feito no sentido de

produção desses materiais no Brasil Hatje et al., (2006), entretanto ainda são incipientes.

LIMITES DE DETECÇÃO (LDs) DO EQUIPAMENTO E DO MÉTODO PELAS METODOLOGIAS DE DIGESTÃO TOTAL E PARCIAL

Os valores do limite de detecção do equipamento são apresentados na Tabela 3. Tendo em vista os teores mínimos medidos em sedimentos da plataforma continental brasileira, estes limites são considerados satisfatórios. Os resultados demonstram pequena diferença entre os dois procedimentos utilizados, somente o Al apresenta maior diferença em relação às duas metodologias usadas nesse estudo e, em geral, pela avaliação dos limites, observa-se que a digestão parcial tende a melhorar a sensibilidade analítica.

O limite de detecção do método é de modo geral superior aos limites de detecção

Tabela 3: Limite de detecção (LD) do equipamento pelos procedimentos de digestão total e parcial para os diferentes metais analisados.

Metal	Limite de Detecção	
	Digestão Total	Digestão Parcial
Ni (mg.L ⁻¹)	0,12	0,09
Fe (mg.L ⁻¹)	0,08	0,13
V (mg.L ⁻¹)	0,48	0,31
Al (mg.L ⁻¹)	0,22	1,47
Pb (mg.L ⁻¹)	0,39	0,10
Zn (mg.L ⁻¹)	0,33	0,10
Cu (mg.L ⁻¹)	0,17	0,07
Mn (mg.L ⁻¹)	0,12	0,02
Cr (mg.L ⁻¹)	0,003	0,11
Ba (mg.L ⁻¹)	0,38	0,19

do equipamento para os diferentes metais analisados porque engloba a variabilidade de todos os passos do procedimento analítico. Os resultados dos LDs pelos procedimentos de digestão total e parcial Tabela 4, quando comparados permaneceram demonstrando menores LDs no procedimento de digestão parcial para maioria dos metais analisados nesse estudo. A partir desses resultados pode-se então afirmar que o procedimento de digestão parcial possui melhor sensibilidade analítica para detecção de metais em sedimentos marinhos, ratificando sua aplicação para estudos de monitoramento e/ou contaminação por metais-traço em sedimentos ao longo da plataforma continental semi-árida do nordeste brasileiro.

CONCENTRAÇÕES DE CARBONATOS (CaCO_3), MATÉRIA ORGÂNICA (MO) E OS METAIS (AL, CR CU, BA, FE, MN, NI, Pb, V E ZN) NA PLATAFORMA CONTINENTAL OESTE DO CEARÁ

As concentrações medidas nesse estudo de matéria orgânica nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará variaram de 0,05 a 0,39 % e média de 0,17%. Esse resultado estão bem abaixo dos resultados obtidos por Freire et al. (2004), para sedimento que representam à fácies terrígena onde os teores de (MO) variam de 0,76 a 38,9 %, com media de 8%. Maia (2004); Aguiar (2005), na Costa norte de Fortaleza e nos estuários dos rios Pacoti e Ceará-(Maranguapinho obtiveram teores da ordem de 0,86 a 5,23% e 0,64 a 3,96%, respectivamente.

Tabela 4: Limite de detecção do método pelos procedimentos de digestão total e parcial para os diferentes metais analisados.

Metal	Limite de Detecção	
	Digestão total	Digestão parcial
Ni ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	2,97	0,47
Pb ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	15,06	0,53
Zn ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	1,20	0,49
Cu ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	1,26	0,37
Mn ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	0,37	0,11
Cr ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	4,51	0,59
Al (%)	0,06	0,001
Fe (%)	0,002	0,68 $\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$
V ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	12,56	11,30
Ba ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)	0,25	1,01

Os teores de carbonatos variaram de 4,55 a 95,0% corroborando com outros estudos (Freire et al. 2004; Maia, 2004; Marins et al. 2004) que relataram teores da variando de 0,2 a 95%. Esses resultados também corroboram com os obtidos por Vital et al. (2005) que sugerem que a sedimentação da plataforma continental Nordeste oriental é dominada por processos autóctones, em que a fonte de sedimento é quase que exclusivamente do retrabalhamento in situ de depósitos pretéritos (sedimentos relíquias) e contribuições biológicas.

As concentrações dos metais nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará demonstram que nos dois procedimento analíticos utilizados nesse estudo as concentrações seguem a seguinte ordem: Al>Fe>Ba>Mn>V>Pb>Ni>Cr>Zn>Cu Tabela 5. Esses resultados seguem a mesma seqüência reportada para plataforma continental Nordeste brasileira (Lacerda &

Tabela 5: Teores de metais analisados pelos procedimentos de digestão total e parcial nos sedimentos da plataforma continental Oeste do Ceará. (Os valores em parêntese correspondem as medias e desvio padrão). Limite de detecção. (* LD/2)

Metal	Digestão total	Digestão parcial
Al %	0,03 – 1,97 ($1,13 \pm 0,51$)	0,02 -0,47 ($0,14 \pm 0,11$)
Fe mg/g	0,01 – 9,90 ($2,8 \pm 2,7$)	0,02 – 2,9 ($1,25 \pm 1,0$)
Ba $\mu\text{g}/\text{g}$	51,7 – 810,9 ($426,5 \pm 177,8$)	8,3 – 5571,3 ($945,0 \pm 1397,7$)
Mn $\mu\text{g}/\text{g}$	0,18* – 460,9 ($86,5 \pm 96,3$)	0,05* – 177,0 ($41,8 \pm 56,8$)
V $\mu\text{g}/\text{g}$	6,3* – 70,7 ($32,5 \pm 18,8$)	5,6* – 78,0 ($19,0 \pm 25,7$)
Ni $\mu\text{g}/\text{g}$	1,5* – 28,9 ($11,7 \pm 7,4$)	0,23* – 23,4 ($6,03 \pm 6,6$)
Pb $\mu\text{g}/\text{g}$	7,5* – 42,3 ($19,7 \pm 11,4$)	0,6 – 17,4 ($6,09 \pm 5,1$)
Cr $\mu\text{g}/\text{g}$	2,5 – 23,5 ($11,4 \pm 5,0$)	2,6 – 9,5 ($5,3 \pm 1,6$)
Zn $\mu\text{g}/\text{g}$	0,6* – 16,9 ($2,8 \pm 4,7$)	0,24* – 7,0 ($2,5 \pm 2,0$)
Cu $\mu\text{g}/\text{g}$	0,6* – 7,70 ($2,01 \pm 2,3$)	0,18* – 2,2 ($0,86 \pm 0,6$)

01 Marins, 2006), que avaliaram resultados
02 obtidos por digestão total dos sedimentos.

03 As concentrações obtidas pelo
04 procedimento de digestão total foram
05 superiores aos resultados determinados pelo
06 procedimento de digestão parcial. Esses
07 resultados já eram esperados, uma vez que, a
08 digestão total solubiliza os metais nas frações
09 labéis e refratárias. Entretanto, os teores de
10 Ba nos sedimentos da plataforma continental
11 cearense foram superiores no procedimento
12 de digestão parcial em relação à digestão
13 total.

14 O Ba é um metal do grupo dos alcalinos
15 terrosos, cuja determinação é bastante
16 susceptível a interferência não espectral
17 principalmente, em matriz salina como é
18 o caso de sedimentos marinhos. Por essa
19 razão se faz necessário o uso de supressores
20 de ionização como, por exemplo, KCl que
21 é bastante utilizado nas determinações
22 desse metal em absorção atômica de chama.
23 Embora esse supressor tenha sido utilizado
24 nos dois procedimentos analíticos desse
25 estudo é provável que o uso de mistura ácida
26 contendo HF na sua constituição contribua
27 com a redução da sensibilidade analítica e
28 consequentemente, na redução dos teores de
29 Ba obtidos por essa técnica, principalmente
30 por ter sido considerada que a validação das
31 metodologias através do uso de padrão NIST
32 mostrou melhor recuperação dos valores
33 certificados no uso da digestão parcial.

34 Os teores dos metais determinados
35 nos sedimentos da plataforma continental
36 cearense encontram-se abaixo dos teores
37 reportados para plataforma continental
38 sudeste brasileira, (Carvalho et al., 1993;
39 Perin et al., 1997; Ovalle et al., 2000 e
40 Rezende et al., 2002).

41 Na plataforma continental norte brasileira,
42 Breckel et al. (2005) utilizando digestão total,
43 obtiveram teores mais elevados dos metais
44 Al, Fe, Mn, Ti e V, quando comparados
45 com as concentrações obtidas nesse estudo,
46 ressaltando-se a diferença na granulometria
47 utilizada naquele estudo que foi < 63 µm.

48 Estudo realizado por Nolting et
49 al. (1999), em sedimentos marinhos da
50 costa oeste da África determinaram teores
51 semelhantes aos resultados dos metais para
52 plataforma continental cearense com teores
53 médios de Mn 76,8 µg.g-1, Zn 30,6 µg.g-1
54 , Pb 7,5 µg.g-1, Cu 2,35 µg.g-1, Al 2,88 %
55 e Fe 0,99 %.

56 Em termos de distribuição espacial,
57 os metais Al, Fe, Mn e Cr obtidos pelos
58 dois procedimentos digestão total e parcial
59 apresentaram as maiores concentrações
60 próximas à linha de costa decrescendo com
61 aumento da distância da costa (Figura 2). Na
62 plataforma nordeste brasileira entre o Ceará
63 e Rio Grande do Norte principalmente, a
64 presença de sedimentos terrígenos e materiais
65 transportados pelos rios da região influenciam
66 na deposição de metais nos sedimentos
67 da plataforma (Muller et al. 1999). Esses
68 resultados corroboram os obtidos por Marins
69 et al. (2005) e Lacerda et al. (2005), na
70 plataforma cearense e plataforma continental
71 potiguar respectivamente, onde observaram
72 distribuição semelhante para Al e Fe. Na
73 plataforma nordeste e sudeste brasileira o Cr
74 apresenta distribuição similar aos metais que
75 são fortemente influenciados pelos aportes
76 continentais, Al, Fe Ti e Mn, com as maiores
77 concentrações ocorrendo próximas à costa
78 decrescendo com o aumento da profundidade
79 (Carvalho et al. 1993). Comportamento
80 similar foi observado por Freire et al. (2004),
em estudo realizado na plataforma interna do
nordeste.

81 A distribuição espacial das concentrações
82 de Ni e Pb foi semelhante entre os métodos
83 de digestão utilizado e seguem o padrão de
84 distribuição dos teores de carbonatos e matéria
85 orgânica diferenciando-se do Al e do Fe. Esse
86 padrão de distribuição é mais evidente no
87 procedimento de digestão parcial, (Figura.
88 3). Freire et al. (2004) em estudo realizado na
89 plataforma interna do nordeste, observaram
90 decréscimos das concentrações de Ni e Cr com
91 a distância da costa. Entretanto, a distribuição
92 desses metais para área em estudo não segue
93 a descrição apresentada pelos autores acima,

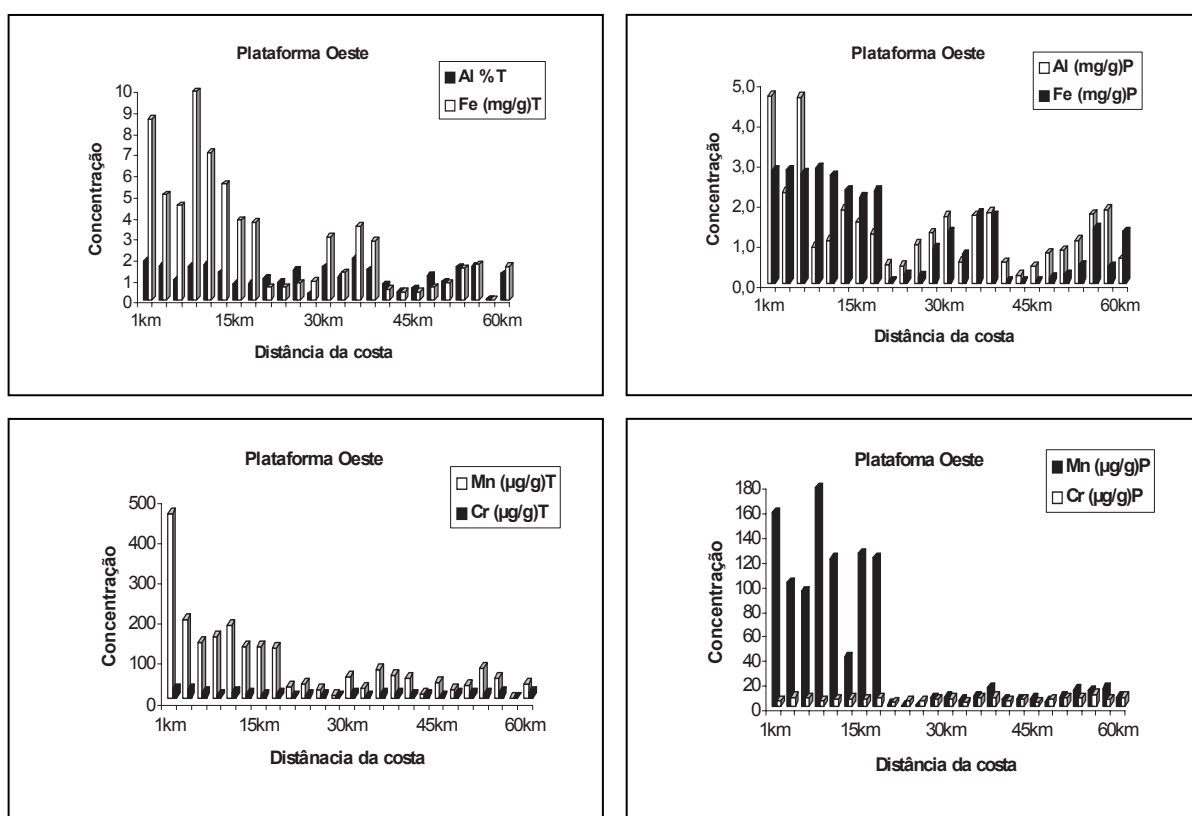


Figura 2: Distribuição dos teores de Al, Fe, Mn e Cr obtidos pelos procedimentos de digestão total e parcial nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará.

sugerindo que os processos de transporte e deposição de metais em sedimentos marinhos da costa nordeste semi-árida, apresentam diferenciações regionais e locais. Os resultados indicam que as distribuições desses metais nos sedimentos da plataforma oeste do Ceará são controladas através das deposições de carbonatos principalmente, que é o substrato sedimentar predominante dessa região.

O Ba e o V quando avaliados pelos dois procedimentos analíticos, digestão total e parcial demonstram um padrão de distribuição diferenciado dos demais metais, (Figura 4) com as concentrações mais elevadas ocorrendo via de regra na estações mais distantes da costa. Esses resultados demonstram que os processos que controlam a distribuição de Ba e V nos sedimentos da plataforma Oeste do Ceará sejam diferenciados dos demais metais.

Os teores de Cu e Zn para maioria das estações amostradas ficou abaixo do limite

de detecção do método, por essa razão não será apresentado o padrão de distribuição para esses metais.

FONTES DOS METAIS AL, CR, CU, BA, FE, MN, NI, PB, V E ZN, DOS SEDIMENTOS DA PLATAFORMA CONTINENTAL OESTE DO CEARÁ

As análises de agrupamentos cluster analysis, (método de amalgamação de Ward e medida de distância Euclidiana quadrática) realizadas nas matrizes de dados padronizadas obtidas pelos procedimentos de digestão total e parcial, revelaram dois grupos de variáveis principais (Figuras 5 e 6). O primeiro grupo é formado por Fe, Al, Mn, Cr, e Zn (denominado grupo do alumínio). O segundo grupo, composto de CaCO₃, MO, Ni, Pb, Ba e Cu (denominado grupo do carbonato).

A fonte para os metais do primeiro grupo identificado nesse estudo pela análise de agrupamento é predominantemente continental. O Al, por exemplo, é oriundo da alteração de minerais silicatados tais

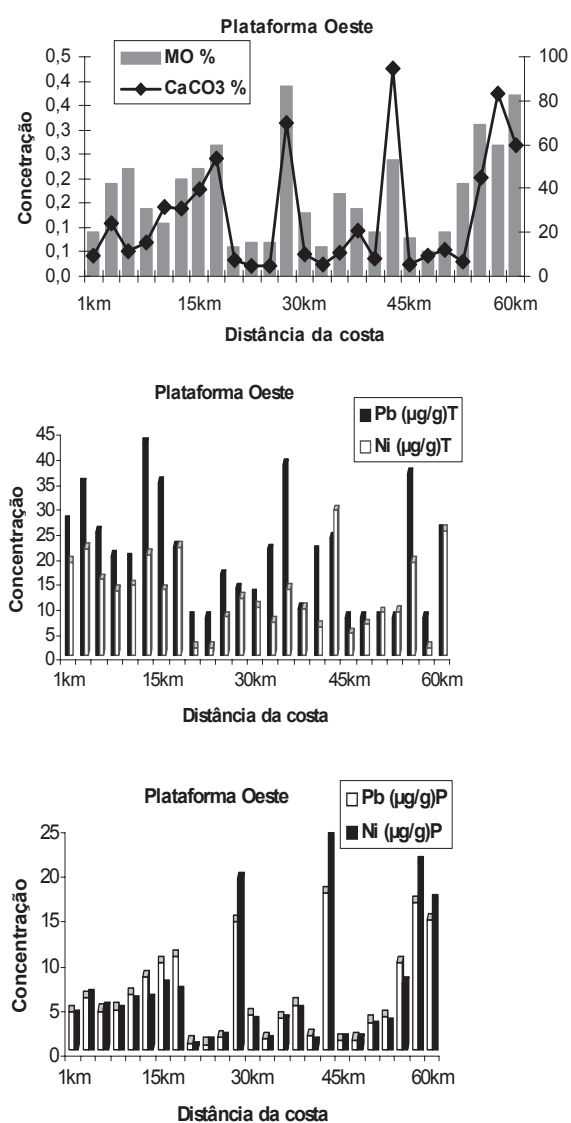


Figura 3: Distribuição dos teores de CaCO_3 , MO e Ni e Pb obtidos por digestão total e parcial nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará.

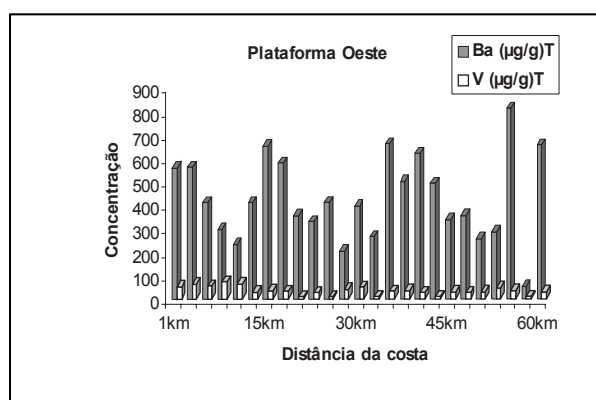


Figura 4: Distribuição dos teores de Ba e V obtidos pelos procedimentos de digestão total e parcial nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará.

como feldspatos que tem como rocha geradora, granitos pré-cambrianos, típicos do embasamento geológico da região adjacente à zona costeira. Nas áreas mais próximas à costa o embasamento é recoberto pelos sedimentos terciários da Formação Barreiras cuja formação é considerada como fonte significativa de Fe, Mn, Ti e Cr, entre outros (Muller et al. 1999; Freire et al. 2004). Sedimentos relíquias têm sido indicados como fonte adicional desses metais para os sedimentos da plataforma continental, cuja, existência de extensas faixas desses sedimentos é bastante comum na plataforma continental do nordeste brasileiro, mais precisamente no litoral dos estados do Ceará e Rio Grande do Norte (Martins & Coutinho, 1981; Freire & Cavalcante, 1998).

Os metais Cr e Zn teriam fontes geogênica, oriundos do continente e liberados pelos processos intempéricos, transportado e depositado na plataforma juntamente com os silicatos cujas fontes são semelhantes aos metais do primeiro grupo (grupo do alumínio). As altas concentrações e intensas correlações estatísticas positivas obtidas por Muller et al. (1999), nas bacias inferiores dos principais rios da costa nordeste, somados com os resultados de Carvalho et al. (1993) na plataforma continental leste brasileira, corroboram com os resultados obtidos nesse estudo.

A análise de agrupamento demonstrou um comportamento diferenciado para o V, a

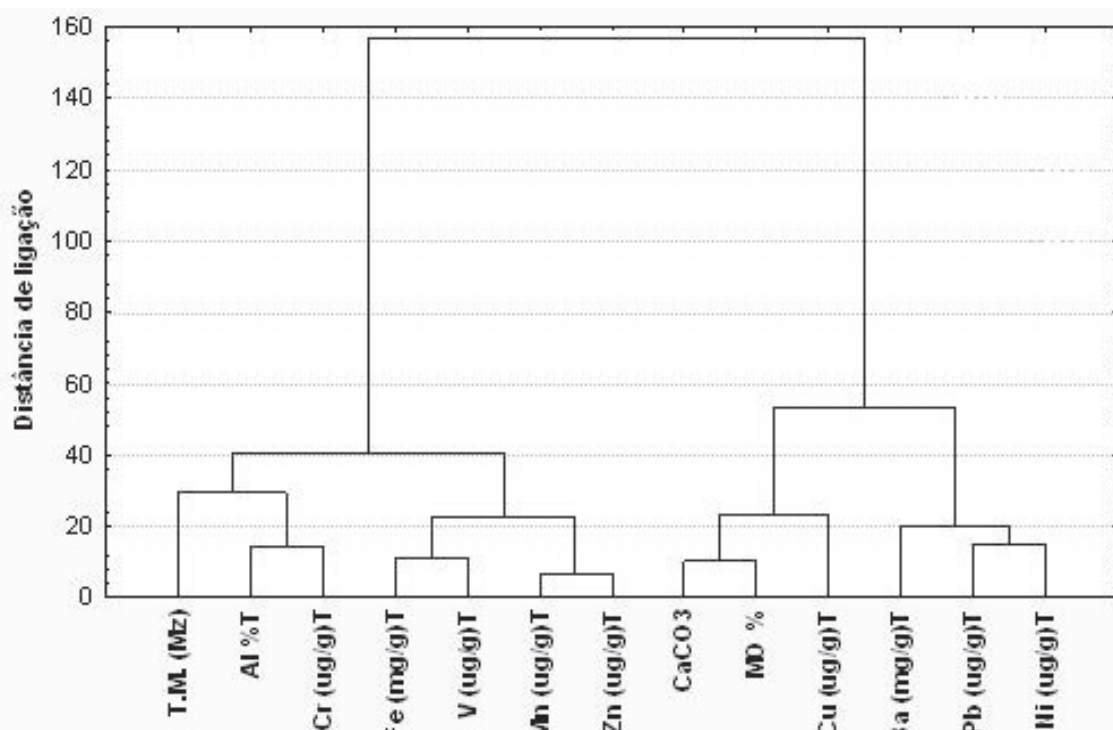


Figura 5: Resultado da análise de agrupamento de variáveis aplicado aos metais obtidos por digestão total nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará. (Mz tamanho médio do grão).

partir da aplicação dos dois procedimentos de digestão usados nesse estudo. No procedimento digestão total, o V esta associado ao grupo do alumínio de fontes continentais. Enquanto que no procedimento de digestão parcial o vanádio esta associado ao grupo dos carbonatos que são de origem marinha (Figura 6). Esse comportamento sugere mais de uma fonte de vanádio para essa região. Entretanto estudos sobre a geoquímica do V para costa nordeste são praticamente inexistentes, vale ressaltar os estudos realizados por Marins et al. (2005), usando somente digestão total dos sedimentos.

O segundo grupo de metais (grupo dos carbonatos) é formado por Pb, Ni, Ba e Cu. Esses metais nos sedimentos da plataforma continental interna cearense estão fortemente influenciados pelas deposições carbonáticas. Estes resultados reafirmam as conclusões de Lacerda & Marins (2006) sobre a distribuição destes metais na plataforma continental nordeste oriental usando digestão total dos sedimentos. O aporte continental como fonte geogênica de Ni através das bacias hidrográficas foi sugerida para costa Nordeste

Oriental (Muller et al., 1999). Entretanto, Freire et al. (2004), na plataforma interna do nordeste brasileiro, obtiveram fortes correlações entre Ni, Ca, Mg e Sr, que são constituintes naturais preponderantes de áreas marinhas. Assim os resultados obtidos nesse estudo corroboram com os destes autores de estudo mais recente sugerindo a deposição de carbonatos antigênicos como processo geoquímico que controla a distribuição do Ni.

A deposição de Pb também acompanha o grupo dos carbonatos. Torres et al. (2005), sugerem contribuições relevantes de áreas urbanas, pela queima de combustíveis fósseis. Chester et al. (2000) analisando amostras de água de chuva ao longo da costa da França e Reino Unido, obtiveram concentrações significativas de Pb próximo aos grandes centros urbanos sugerindo a deposição atmosférica como fonte significativa de Pb. Esses autores afirmam que na deposição atmosférica o Pb é incorporado as massas de águas oceânicas, pelos processos de deposição úmida e deposição seca. Na deposição úmida, o Pb chega ao oceano na forma dissolvida. Essa deposição ocorre geralmente nas regiões

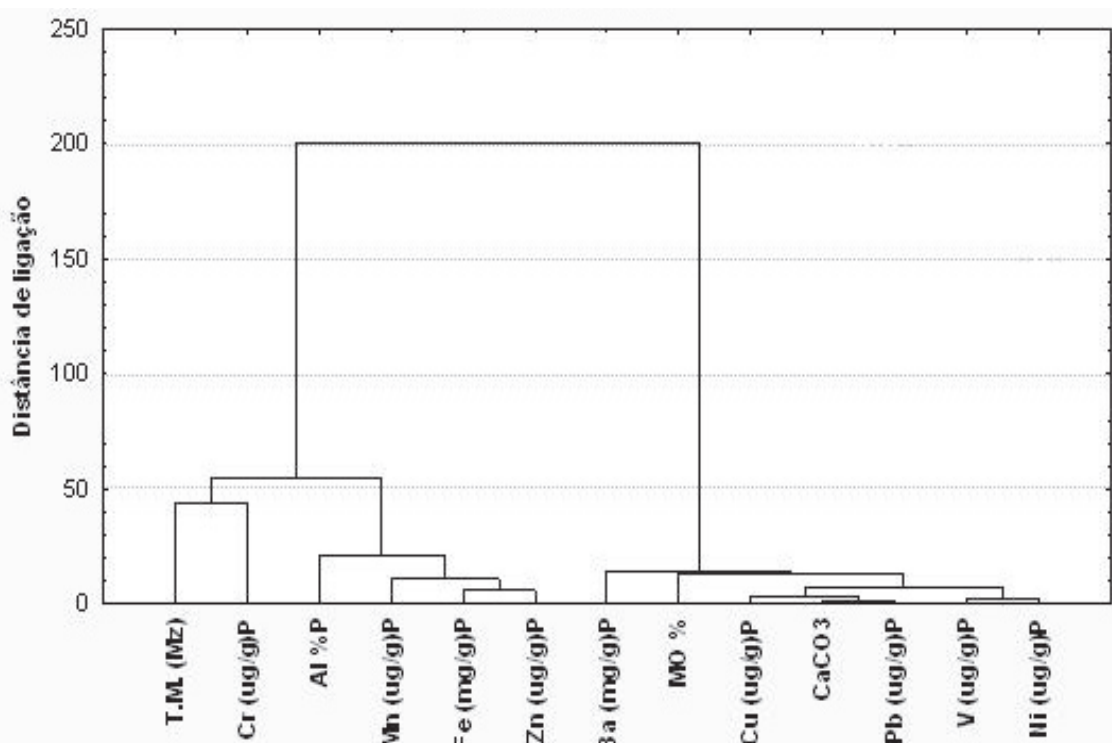


Figura 6: Resultado do teste de agrupamento de variáveis aplicado aos metais obtidos por digestão parcial nos sedimentos da plataforma continental oeste do Ceará. (Mz tamanho médio do grão).

de grande precipitação pluviométricas e o processo de incorporação do Pb aos sedimentos é bastante lento. Por outro lado, na deposição seca (partículas) é típico de regiões áridas. É provável que esse processo de deposição seja o mecanismo principal para deposição de Pb para os sedimentos da plataforma continental oeste cearense e que encontre nas deposições carbonáticas o destino final destas entradas atmosféricas.

O Cu tem como fonte natural sulfetos e carbonatos, dentre os quais calcopirita e malaquita (Carvalho, 1995). Nos sedimentos da plataforma continental cearense o Cu está fortemente associado às deposições carbonáticas, diferenciando-se dos demais estudos reportados na literatura. Carvalho et al. (1993), observaram fortes correlações desse metal com aqueles considerados oriundos do continente tais como Al e Ti, na costa sudeste do Brasil. Freire et al. (2004), na plataforma interna do nordeste obtiveram resultados similares. É provável que as fontes sugeridas pelos autores acima, pouco tenha influenciado nas concentrações desse metal para a região deste estudo. A análise de agrupamento sugere fontes naturais para o

Cu na plataforma continental oeste do Ceará, correlacionadas às deposições carbonáticas.

O Ba tem como fonte natural os minerais sulfatados dos quais a barita apresenta os maiores conteúdos de Ba na sua constituição. Carvalho (1995) sugere forte adsorção de Ba pelas argilas e sedimentos enriquecidos em Fe e Mn de fundo oceânico. Na plataforma nordeste o Ba tem apresentado fortes correlações com Al sugerindo fontes continentais para esse metal quando da avaliação dos teores por digestão total dos sedimentos (Lacerda & Marins 2006). Entretanto, os resultados da análise de agrupamento determinados nesse estudo sugerem fonte marinha para o Ba nessa região. Na costa oeste observa-se a exploração de petróleo que tem sido apontada como fonte de Ba para as águas oceânicas, o que pode incrementar as deposições caracterizadas por este estudo. O Ba é um dos principais constituintes dos efluentes da produção petrolífera em mar aberto e tem sido usado como indicador ambiental das águas produzidas (Hartley, 1994). As concentrações de Ba neste efluente podem alcançar até 342

01 mg/l (Hartley, 1994 & Neff, 2002), entretanto
 02 a mistura com a água marinha, rica em
 03 sulfato, reduz rapidamente os teores na coluna
 04 d'água, ocorrendo à precipitação da barita
 05 nos sedimentos marinhos sobre influência da
 06 atividade petrolífera. (Neff et al. 1989).

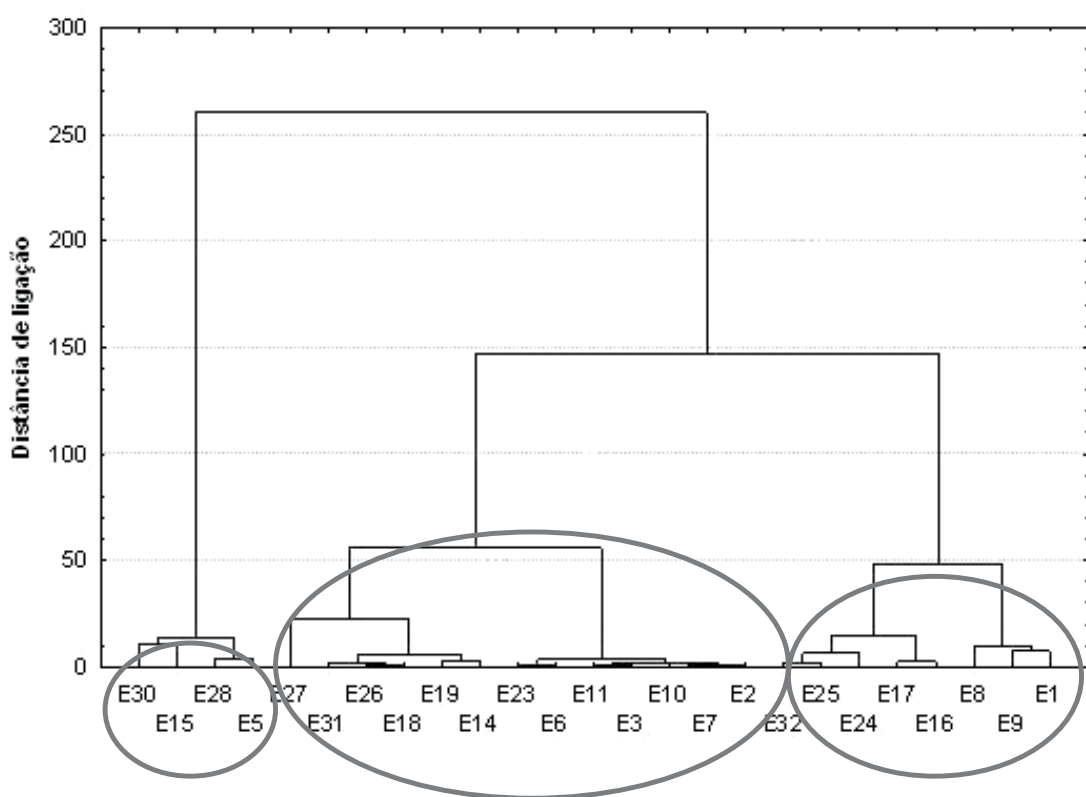
07 A análise de agrupamento cluster
 08 analysis quando aplicada ao conjunto de
 09 estações amostradas e aos resultados obtidos
 10 por digestão parcial possibilitou a identificação
 11 de três setores com características distintas
 12 para essa região da plataforma continental
 13 do Ceará (Figura 7). As estações com
 14 maiores teores de carbonatos, (círculo à
 15 esquerda), as estações mais próximas da
 16 costa que apresenta as maiores concentrações
 17 dos metais tipicamente continentais Al,
 18 Fe e Mn (círculos à direita) e no (circulo
 19 central) as estações cujas concentrações das
 20 variáveis avaliadas nesse estudo apresentam
 21 valores intermediários. A analise estatística
 22 multivariada aplicada ao conjunto de dados
 23 demonstrou que é possível identificar a
 24 partir de estudos geoquímicos a gama de

25 fáceis sedimentares sugeridas por vários
 26 autores para plataforma continental nordeste
 27 brasileira e possivelmente, distinguir, fontes
 28 antrópicas para o ambiente marinho.

CONCLUSÃO

29 Os resultados obtidos através dos
 30 procedimentos de digestão total e parcial não
 31 alteram a interpretação geoquímica dos metais
 32 nos sedimentos da plataforma continental do
 33 Ceará, sugerindo que os dois procedimentos
 34 analíticos podem ser utilizados. Entretanto,
 35 por ter melhor sensibilidade analítica o
 36 procedimento de digestão parcial discrimina
 37 melhor a partição de metais em relação
 38 aos carreadores geoquímicos avaliados Al,
 39 carbonatos e matéria orgânica.

40 A exatidão das metodologias avaliadas
 41 através da análise de padrões certificados
 42 mostrou-se eficaz para os dois métodos
 43 de digestão, pequenas diferenças foram
 44 observadas para alguns analitos, por exemplo,
 45 o Al apresentou diferença significativa



46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65
 66
 67
 68
 69
 70
 71
 72
 73
 74
 75
 76
 77
 78
 79
 80

40 Figura 7: Resultado da análise de agrupamento aplicada ao conjunto de estações amostral na plataforma
 41 continental oeste do Ceará.

01	entre os dois procedimentos analíticos mostrando que o procedimento de digestão total é mais eficiente para sua determinação individualizada. A utilização de bombas de teflon e microondas sugeridos por Sastre et al.	41
02	(2002) nos procedimentos de digestão parcial	42
03	podem aumentar a solubilização dos metais	43
04	mais refratários a essa digestão, tais como	44
05	Al e Cr, otimizando a determinação desses	45
06	metais através da espectrometria de absorção	46
07	atómica de chama.	47
08		48
09		49
10		50
11	As análises estatísticas mostram que	51
12	nos sedimentos da plataforma continental	52
13	oeste do Ceará o transporte e o destino dos	53
14	metais, Cr, Zn e V, são controlados pelos	54
15	elementos tipicamente litogênicos Al, Fe e	55
16	Mn, sugerindo fontes continentais desses	56
17	metais para a região. Os metais Ni, Pb,	57
18	Ba e Cu são governados pelas deposições	58
19	carbonáticas marinhas. Embora sejam	59
20	reportados na literatura contribuições do	60
21	runoff urbano para alguns trechos dessa	61
22		62
23		63
24		64
25	REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	65
26		66
27		67
28	ABÍLIO, G.S.; CUPELO, A.C.G.; REZENDE, C.E. (2004) Metal distribution in sediments of an	68
29	offshore exploration area Santos basin Brazil. 4th International Symposium Environmental	69
30	Geochemistry in Tropical Countries, Armação dos Búzios. Book of Abstracts; p. 320-	70
31	321.	71
32	AGUIAR, J.E.; MARINS, R.V.; MAIA, S.R.R. (2004) Copper and zinc geochemical distribution	72
33	in bottom sediments from the Ceará-Maranguapinho river estuary (CE). 4th International	73
34	Symposium on Environmental Geochemistry Iin Tropical Countries, Armação dos Búzios.	74
35	Book of Abstracts, p. 406-408.	75
36	AGUIAR, J.E. (2005) Geoquímica de metais-traço em sedimentos superficiais nos estuário dos	76
37	rios Ceará e Pacoti, CE. Monografia – Departamento de Geologia, Universidade Federal	77
38	do Ceará. Fortaleza. 62 p.	78
39	AGUIAR.J.E. (2007) Comparação de metodologias para caracterização da geoquímica de	79
40	metais-traço em sedimentos da plataforma continental do Ceará. Dissertação de mestrado.	80
	Instituto de Ciências do Mar. Universidade Federal do Ceará. 118p.	
	ANEEL.(2000) Descargas médias de longo período. Bacia Atlântico NO/NE. Agência Nacional	
	de Energia Elétrica. Disponível em < http://www.aneel.gov.br > acesso em julho de	
	2007.	
	APHA. (1995) Standard methods for the examination of water and wastewater. 17th Edition.	
	American Public Health Association, Washington, DC.	
	BRANDÃO, R.L. (1995) Sistema de Informações para Gestão e Administração Territorial da	
	Região Metropolitana de Fortaleza – Projeto SINFOR: Diagnóstico geoambiental e os	
	principais problemas de ocupação do meio físico da Região Metropolitana de Fortaleza:	
	CPRM 105p.	

01	BRECKEL, E.J.; EMERSON, S.; BALISTRERI, L.S. (2005) Authigenesis of trace metals in energetic tropical shelf environments. <i>Continental Shelf Research.</i> 25:1321-1337.	41
02		42
03	CAMPOS, R.C.; SANTELLI, R.E.; LACERDA, L.D.(2005) Controle e garantia de qualidade analítica de dados ambientais. II Workshop do projeto de caracterização e monitoramento ambiental da Bacia Potiguar. PETRBRAS, CD Room, 12p.	43
04		44
05	CARVALHO, C.E.V.; LACERDA, L.D.; REZENDE, C.E.; ABRÃO, J.J. (1993) Titanium and Calcium as tracers for continental and oceanic materials in the Brazilian continental platform. In: Anais do III Simpósio sobre Ecossistemas da Costa Brasileira, Serra Negra, Academia de Ciências do Estado de São Paulo, São Paulo, 2: 248-255.	45
06		46
07	CARVALHO, C.E.V.; SALOMÃO, M.S.M.B.; MOLISANI, M.M.; REZENDE, C.E.; LACERDA, L.D. (2002) Contribution of a medium-size tropical river to the particulate heavy-metal load for the South Atlantic Ocean. <i>The Science of the Total Environment,</i> 284: 85-93.	47
08		48
09	CARVALHO, I.G. (1995) Fundamentos da geoquímica dos processos exógenos. Instituto de Geociências da Universidade Federal da Bahia-UFBA, 239p.	49
10		50
11	CHAPMAN, P.M.; POWER, E.A.; DEXTER, R.N.; ANDERSEN, H.B. (1991) Evaluation of effects associated with an oil platform, using the sediment quality triad. <i>Environmental Toxicology and Chemistry,</i> 10: 407-424.	51
12		52
13	CHESTER, R. <i>Marine Geochemistry.</i> (1990) Chapman & Hall. London. 698p.	53
14		54
15	CHESTER, R.; NIMMO, M.; FONES, R.G.; KEYSE, S.; ZHANG, J. (2000) The solubility of Pb in costal marine rainwaters: pH-dependent relationships. <i>Atmospheric Environmental,</i> 34: 3875-3887.	55
16		56
17	CROSSLAND, C.J.; KREMER, H.H.; LINDEBOOM, H.J.; MARSHALL-CROSSLAND, J.I.; LÊTESSIER, M.D.A. (2005) <i>Coastal fluxes in the anthropocene.</i> Springer Verlag, Berlin. 231p.	57
18		58
19	FISZMAN, M.; PFEIFFER, W.C.; LACERDA, L.D. (1984) Comparision of methods used for extraction and geochemical distribution of heavy metals in bottom sediments from Sepetiba Bay, R.J. <i>Science and Technology Letters,</i> 5: 567-575.	59
20		60
21	FÖRSTNER, U. (19989) <i>Lecture Notes in Earth Sciences. Contaminated sediments.</i> Bhattacharji, S; Friedman, G. M.; Neugebauer, H. J.; Seilacher, A. (Eds). Springer-Verlag. Berlin. 21, 157p.	61
22		62
23	FREIRE, G.S.S. (1985) Geologia marinha da plataforma continental do Ceará. Dissertação (Mestrado em Geologia Sedimentar). Centro de Tecnologia, Departamento de Geologia, Universidade Federal de Pernambuco. 132p.	63
24		64
25	FREIRE G.S.S. & CAVALCANTI V.M.M. (1998) A cobertura quaternária da plataforma continental do Estado do Ceará. DNPM, Fortaleza.	65
26		66
27	FREIRE, G.S.S.; SILVA FILHO, W.F.; GOMES, D.F.; LIMA, S.F.; MONTEIRO, L.H.U. (2002) Províncias sedimentares da plataforma continental do nordeste do Brasil. In <i>Congresso Brasileiro de Geologia,</i> 41. João Pessoa. Anais. SBQ. P 90.	67
28		68
29	FREIRE, G.S.S.; GOMES, D.F.; LIMA, S.F.; MAIA, L.P.; LACERDA, L.D. (2004) Geochemistry of continental shelf sediments of the Ceará Coast, North-Eastern Brazil. In: <i>Environmental Geochemistry in Tropical and Subtropical Environments.</i> LACERDA, L.D.; SANTELLI, R.E.; DUURSMA, E.K.; ABRÃO, J.J. (Eds.). Springer-Verlag. Berlin, p. 365-377.	69
30		70
31	FREIRE, G.S.S. & CAVALCANTI V.M.M. (1998) A cobertura quaternária da plataforma continental do Estado do Ceará. DNPM, Fortaleza.	71
32		72
33	FREIRE, G.S.S.; SILVA FILHO, W.F.; GOMES, D.F.; LIMA, S.F.; MONTEIRO, L.H.U. (2002) Províncias sedimentares da plataforma continental do nordeste do Brasil. In <i>Congresso Brasileiro de Geologia,</i> 41. João Pessoa. Anais. SBQ. P 90.	73
34		74
35	FREIRE, G.S.S.; GOMES, D.F.; LIMA, S.F.; MAIA, L.P.; LACERDA, L.D. (2004) Geochemistry of continental shelf sediments of the Ceará Coast, North-Eastern Brazil. In: <i>Environmental Geochemistry in Tropical and Subtropical Environments.</i> LACERDA, L.D.; SANTELLI, R.E.; DUURSMA, E.K.; ABRÃO, J.J. (Eds.). Springer-Verlag. Berlin, p. 365-377.	75
36		76
37	FRIZZO, S.J. (1997) Distribuição de metais pesados nos sedimentos de fundo do rio Maranguape, na Região Metropolitana de Fortaleza. CPRM – Serviço Geológico do Brasil. Residência de Fortaleza.	77
38		78
39	FRIZZO, S.J. (1997) Distribuição de metais pesados nos sedimentos de fundo do rio Maranguape, na Região Metropolitana de Fortaleza. CPRM – Serviço Geológico do Brasil. Residência de Fortaleza.	79
40		80

- 01 FUKUE, M; NAKAMURA, T.; KATO, Y.; YAMASAKI, S. (1999) Degree of pollution for 41
02 marine sedimentos. Engineering Geology, 53: 131-137. 42
- 03 GALLEGOS, J.L.R.; ORDONEZ, A.; LOREDO, J. (2002) Investigation of trace element source 43
04 from an industrialized area (Avilés northern Spain) using multivariate statistical methods. 44
05 Environment International, 27: 589-596. 45
- 06 HARTLEY, J.R. (1994). Environmental monitoring of offshore oil and gas drilling discharges-A 46
07 caution on use of barium as a tracer. Marine Pollution Bulletin 32: 727-733. 46
- 08 HATJE, V.; SANTOS, D.S. S.; KONR, M.G.A. (2006) Preparation of an estuarine sediment 47
09 quailing control material of the determination of trace metals. Journal of the Brazilian 48
Chemical Society, 17: 357-363. 49
- 10 JESUS, H.C.; COSTA, E.A.; MENDONÇA, A.S.F.; ZANDONADE, E. (2004) Distribuição 50
11 de metais pesados em sedimentos do sistema estuarino da Ilha de Vitória-ES. Química 51
12 Nova, 27: 378-386. 52
- 13 KENNICUTT, M.G. (1995) Gulf of Mexico offshore operation monitoring experiment. 53
14 Final Report. Phase I. Sub-lethal responses to contaminant exposure. Unpublished 54
Manuscript.
- 15 LACERDA, L.D. (2002) Metais no sedimento. Capítulo 15, In: 1o Relatório ambiental 55
16 integrado do programa de monitoramento da Bacia Potiguar. Campanha Oceanográfica 56
17 BPOT01/2002. Petrobrás, Rio de Janeiro, 262 p. 57
- 18 LACERDA, L.D.; SANTELLI, R.E; CAMPOS, R.C. (2005) Metais em sedimentos. II Workshop 58
19 do projeto de caracterização e monitoramento ambiental da Bacia Potiguar. PETRBRAS, 59
Natal, CD Room, 15p. 60
- 20 LACERDA, L.D. & MARINS, R.V. (2006) Geoquímica de sedimentos e o monitoramento de 61
21 metais na plataforma continental nordeste oriental do Brasil. Geochimica Brasiliensis, 62
22 20: 123-135. 63
- 23 LACERDA, L.D. & MOLISANI, M.M. (2006) Three decades of Cd and Zn contamination in 64
24 Sepetiba Bay, SE Brazil evidence from the mangrove oyster *Crassostrea rhizophorae*. 65
Marine Pollution Bulletin, 52:974-977. 66
- 26 LANDIM, P.M.B. (2000) Análise estatística de dados geológicos multivariados. Departamento 67
27 de Geologia Aplicada. Instituto de Geociência e ciências exatas, UNESP/ Campos de Rio 68
Claro, São Paulo - SP. 69
- 28 LENARDÃO, E.J.; FREITAG, R.A; DABDOUB, M.J.; BATISTA, A.C.F.; SILVEIRA, C.C. 70
29 (2003) "Green chemistry": os 12 princípios da química verde e sua inserção nas atividades 71
de ensino e pesquisa. Química Nova, 26:123-129. 72
- 31 LORING, D.H. & RANTALA, R.T.T. (1992) Manual for the geochemical analyses of marine 73
32 sediments and suspended particulate matter. Earth-Science Reviews, 32: 235-283. 74
- 33 MAIA, S.R.R. (2004) Distribuição e partição geoquímica de metais traço na costa norte de 75
34 Fortaleza, CE. Tese de mestrado. Instituto de Ciências do Mar. Universidade Federal do 76
Ceará. 105p. 77
- 36 MARINS, R.V. (1998) Avaliação da contaminação por mercúrio emitido por fontes difusas em 78
37 sistema costeiro subtropical – O caso da Baía de Sepetiba, SE, RJ. Tese de Doutorado. 79
Pós-Graduação em Geociências. Universidade Federal Fluminense. 77p. 80
- 38 MARINS, R.V.; PAULA FILHO, F.J.; MAIA, S.R.R.; LACERDA, L.D.; MARQUES, W.S. 78
39 (2004a). Distribuição de mercúrio total como indicador de poluição urbana e industrial 79
na costa brasileira. Química Nova, 27: 763-770. 80

01	MARINS, R.V.; MAIA, S.R.R.; MAIA, L.P. (2004b) Geochemical distribution and partitioning of Hg, Cu, Cd, Pb, and Zn in sediments from Fortaleza Northern coast (CE). In: 4th International Symposium on Environmental Geochemistry Iin Tropical Countries, Armação dos Búzios. Book of Abstracts, p: 584-587.	41
02		42
03		43
04	MARINS, R.V.; LACERDA, L.D.; ABREU, I.M.; AGUIAR, J.E.; SANTOS, J.A.; LOPES, D.V.; MAIA, S.R.R. (2005) Heavy metal distribution in bottom sediments from the Ceará basin, NE Brazilian continental shelf under the influence of offshore oil exploration. In: XIII International Conference Heavy Metals in the Environment, 2005, Rio de Janeiro. CD Room Extended Abstracts ICHMET. Rio de Janeiro, CETEM, p. 1-3.	44
05		45
06		46
07		47
08		48
09	MARTINS, L.R. & COUTINHO, P.N. (1981) The Brazilian continental margin. Earth Science Reviews, 17: 87-107.	49
10		50
11	MILLER, J.C. & MILLER, J.N. (1994) Statistics for analytical chemistry. 3rd edition. Ellis Horwood. 232p.	51
12		52
13	MULLER, G.; IRION, G.; MORAIS, J.O.; TINTELNOT, M. (1999) Heavy metal concentrations in fine grained sediments in the lower course of Brazilian rivers between the state of Piaui and Espírito Santo. In: Proceedings of the 3rd International Symposium on Environmental Geochemistry in Tropical Countries. Niterói, p 1-4.	53
14		54
15		55
16	MUNIZ, P.; DANULAT, E.; YANNICELLI, B.; GARCÍA-ALONSO, J.; MEDINA, G.; BÍCEGO, M.C. (2004) Assessment of contamination by heavy metals and petroleum hydrocarbons in sediments of Montevideo Harbour (Uruguay). Environment International, 29: 1019-1028.	56
17		57
18		58
19	NEFF, J.M.; SAUER, T.C.; MACIOLECK, N. (1989) Fate and effects of produced water discharge in near shore marine waters. API publication no 4472, American Petroleum Institute, Washington, DC, 300p.	59
20		60
21		61
22	NEFF, J.M. (2002) Bioaccumulations in marine organisms. Effect of contaminants from oil well produced water. Elsevier, London 1a ed., 452p.	62
23		63
24	NOLTING, R.F.; RAMKEMA, A.; EVERAARTS, J.M. (1999) The geochemistry of Cu, Cd, Zn, Ni, and Pb in sediment core from the continental slop of the Banc d' Arguin, Mauritania. Continental Shelf Research. 19: 665-691.	64
25		65
26	OVALLE, A.R.C.; CARVALHO, C.E.V.; CARNEIRO, M.E.; LACERDA, L.D.; REZENDE, C.E. (2000) Distribution of trace, minor and major elements in sediments around the petroleum production platforms, Campos Basin, Rio de Janeiro, Brazil. Proceeding of the International Conference on Heavy Metals in the Environment, Ann Harbor, in CD Room, 5p.	66
27		67
28		68
29		69
30		70
31	PEREIRA R.C.M., CAJATY A.A., NOGUEIRA NETO J.A. (1991) Contribuição à caracterização de argilo minerais em solos da porção sudoeste da Folha Fortaleza (SA.24-Z-C-IV), CE. Revista de Geologia, 4: 21-27.	71
32		72
33	PERIN, G.; FABRIS, R.; MANENTE, S.; WAGENER, A.R.; HAMACHER, C.; SCOTTO, S. (1997) A five-year study on the heavy metal pollution of Guanabara Bay sediments (Rio de Janeiro Brazil) and evaluation of the metal bioavailability by means geochemical speciation. Water Research, 31: 3017- 3028.	73
34		74
35		75
36		76
37	PNMA. (1995) Perfil dos estados litorâneos do Brasil: Subsídios à implantação do programa nacional de gerenciamento costeiro. Brasília. Programa nacional do meio ambiente – PNMA. Programa nacional de gerenciamento costeiro – GERCO, 211p.	77
38		78
39	REVIZEE (1995) Levantamento do estado da arte da pesquisa dos recursos vivos marinhos do Brasil. Oceanografia Geológica, 75p.	79
40		80

01	REZENDE, C.E.; LACERDA, L.D.; OVALLE, A.R.C., SOUZA, C.M.M., GOBO, A.A.R.; SANTOS, D.O. (2002) The effect of an oil drilling operation on a trace metal distribution in bottom sediments form the Brazilian continental platform. <i>Marine Pollution Bulletin</i> , 44: 680-684.	41 42 43
04	ROCHA, C.A. & MARTINS, I.X. (1998) Estudo da macrofauna bentônica na plataforma continental do litoral oeste do estado do Ceará, Brasil. <i>Arquivos de Ciências do Mar</i> , 31: 65-72.	44 45 46
07	SASTRE, J.; SAHUQUILLO, A.; VIDAL, M.; RAURET, G. (2002) Determination of Cd, Cu, Pb and Zn in environmental samples: microwave-assisted total digestion versus aqua régia and nitric acid extraction. <i>Analytica Chimica Acta</i> , 462: 59-72.	47 48 49
10	SCHIFF, K.C.; WEISBERG, S.B. (1999) Iron as a reference element for determining trace metal enrichment in Southern California coastal shelf sediments. <i>Marine Environmental Research</i> , 48: 161-176.	50 51
12	SHIMADZU CORPORATION. (1997) Instruction manual AA – 6200. Shimadzu Corporation Analytical Instruments Division, Kyoto, 172p.	52 53
14	SILVA LUIZ, W.; MATOS, R.H.R.; KRISTOSCH, G.C.; MACHADO, W. (2006) Variabilidade espacial e sazonal da concentração de elementos-traço em sedimentos do sistema estuarino de Santos Cubatão. (SP). <i>Química Nova</i> , 29: 256-263.	54 55 56
17	SOTO-JIMENEZ, M.F. & PAEZ-OSUNA, F. (2001) Distribution and normalization of heavy metal concentrations in mangrove and lagoonal sediments from Mazatlan Harbour (SE Gulf of California). <i>Estuarine Coastal and Shelf Science</i> , 53: 259-274.	57 58
19	SUTHERLAND, R.A. (2002) Comparison between non-residual Al, Co, Cu, Fe, Mn, Ni, Pb and Zn released by a three-step sequential extraction procedure and a dilute hydrochloric acid leach for soil and road deposited sediment. <i>Applied Geochemistry</i> , 17: 353-365.	59 60 61
22	SUTHERLAND, R.A.; TACK, F.M.G. (2000) Metal phase associations in soil from an urban watershed, Honolulu, hawaii. <i>The Science of the Total Environment</i> , 256: 103-113.	62 63
24	TESSIER, A.; CAMPBELL, P.G.C.; BISSON, M. (1979) Sequential extraction procedure for the speciation of particulate trace metals. <i>Analytical Chemistry</i> , 51: 844-851.	64 65
26	TORRES, A.M.; BASTOS, M.L.L.; BOAVENTURA, G.R.; LICHT, O.A.B.; KERN, D.C.; MELO JUNIOR, G.; FRAZÃO, F.J.L.; COSTA, M.L.; BORBA, R.P.; FIGUEREDO, B.R. A. (2005). Geoquímica dos sedimentos e solos. In: SOUZA, C. R. G.; SUGUIO. K.; OLIVEIRA, A. M. S.; OLIVEIRA, P. E. Quartenário do Brasil. E. da USP, São Paulo, Cap. 14. p. 298-320.	66 67 68 69
30	VILLWOCK, J.A.; LESSA, G.C.; SUGUIO. K.; ANGULO, R.J.; DILLENBURG, S.R. (2005) Geologia de regiões costeiras. In: SOUZA, C. R. G.; SUGUIO. K.; OLIVEIRA, A. M. S.; OLIVEIRA, P. E. Quartenário do Brasil. E. da USP, São Paulo, Cap. 5. p102-106.	70 71 72
33	VITAL, H.; ESTEVES, L.S.; ARAÚJO, T.C.M. (2005) Patchineelam, S.M. Oceanografia geológica e geofísica da plataforma continental brasileira. In: SOUZA, C. R. G.; SUGUIO. K.; OLIVEIRA, A. M. S.; OLIVEIRA, P. E. Quartenário do Brasil. E. da USP, São Paulo, Cap. 8. p153-173.	73 74 75
36		76
37		77
38		78
39		79
40	(Footnotes) ¹ To whom the correspondence should be sent:aedvar@gmail.com	80