







Artigo

Produção e Fluxo de Metano na Floresta Nacional do Tapajós

Alirio Tenório Furtado Neto¹ , José Mauro Sousa de Moura¹ , Rodrigo da Silva¹ ,
Raimundo Cosme de Oliveira Junior² , Luciana Vanni Gatti³ , Thomas Röckmann⁴ 

¹Universidade Federal do Oeste do Pará, Santarém, PA, Brasil.

²Embrapa Amazônia Oriental, Empresa Brasileira de Pesquisa Agropecuária,
Santarém, PA, Brasil.

³Centro de Ciências do Sistema Terrestre, Instituto Nacional de Pesquisas Espaciais,
São José dos Campos, SP, Brasil.

⁴Universidade de Utrecht, Utrecht, Netherlands.

Recebido em: 15 de Fevereiro de 2016 - Aceito em: 12 de Julho de 2019

Resumo

O metano é o segundo gás de efeito estufa e sua concentração na atmosfera aumentou 259% desde 1750. A média global da fração molar de CH₄ atingiu um novo recorde de 1813 ± 2 ppb em 2011. Este trabalho objetiva quantificar a concentração e fluxo de metano no perfil vertical da floresta primária tropical (Floresta Nacional do Tapajós), assim como, determinar a emissão de metano na interface solo-atmosfera durante o período chuvoso e de estiagem para o ano de 2012. Amostras de ar foram coletadas *in situ* diretamente do solo através do uso de câmaras estáticas e no perfil vertical da floresta em três alturas diferentes (2 m, 16 m e 36 m) e acima da copa (63 m) através do uso da torre micrometeorológica de 65 m. Posteriormente, as amostras de ar foram analisadas por cromatografia gasosa. A concentração de metano na estratificação vertical da vegetação foi de 1,866 ± 0,038 ppm e o fluxo foi ~ 15,50 mg de CH₄.m⁻² d⁻¹ e a emissão de metano no solo foi 0,45 ± 0,71 mg de CH₄ m⁻² d⁻¹. Portanto, no período de estudo o ecossistema florestal de terra-firme atuou como fonte de CH₄ para atmosfera.

Palavras-chave: ciclo biogeoquímico, ecossistema florestal, emissão de metano.

Production and Flux of Methane in the Tapajós National Forest

Abstract

Methane is the second most powerful greenhouse gas and its concentration in the atmosphere has increased 259% since 1750. The overall average of the molar fraction of CH₄ reached a new record of 1813 ± 2 ppb in 2011. This study aims to quantify the concentration and flux of methane in the vertical profile of a tropical primary forest (Tapajós National Forest), as well as to determine the emission of methane in the air-soil interface during the rainy season and the dry season for the year 2012. Air samples were collected at the air-soil, interface using static chambers and throughout the vertical profile of the forest at three different heights (2 m, 16 m, and 36 m) and at above the canopy (63 m) accessed by a 65 m micrometeorological tower. Subsequently, the air samples were analyzed by gas chromatography. The concentration of methane in the vertical stratification of the vegetation was 1.866 ± 0.038 ppm and the flux was ~ 15.50 mg de CH₄.m⁻² d⁻¹ and the emission of methane the soil was 0.45 ± 0.71 mg CH₄.m⁻² d⁻¹. Therefore, for the period of study, the ecosystem of upland forest acted as a source of CH₄ to the atmosphere.

Keywords: biogeochemical cycle, forest ecosystem, methane emission.

1. Introdução

O metano (CH₄) é o segundo gás de efeito estufa mais importante e sua concentração aumentou 259%

desde 1750 (~700 ppb). Em 2011, a média global da fração molar de CH₄ atingiu um novo recorde de 1813 ± 2 ppb um aumento de 5 ppb em relação ao ano de 2010 e nos

últimos 10 anos obteve um acréscimo de 3,2 ppb.ano⁻¹. No período de 1999 a 2006 o CH₄ permaneceu estável na atmosfera e a partir de 2007 voltou a crescer a uma taxa de 5 ppb.ano⁻¹ (WMO, 2012). Esse gás é um forte absorvedor de luz infravermelha na região espectral de 7,66 µm, de acordo com Dickinson e Cicerone (1986), por isso, o potencial de aquecimento do CH₄ na atmosfera é alto, sendo 21 vezes maior que o CO₂ para um cenário de 100 anos e sua forçante radiativa de 48 W.m⁻² representa aproximadamente 18% (Esta percentagem é calculada como a contribuição relativa do gás mencionado para o aumento da radiação de escala global provocada por todos os gases de efeito estufa de vida longa desde 1750) da média total global dos gases de efeito estufa de vida longa. A durabilidade do CH₄ na atmosfera é estimada em 12 anos (IPCC, 2007).

As fontes de CH₄ da biosfera para a atmosfera foram sempre atribuídas aos processos microbianos anaeróbicos em solos úmidos, áreas inundadas, cultivos de arroz, intestinos de cupins e ruminantes, decomposições de dejetos humanos e agrícolas, queimas de biomassas, mineração de combustíveis fósseis e a fontes geológicas incluindo as erupções vulcânicas.

Medidas realizadas em níveis regionais por Frankenberg *et al.* (2005) usando dados de satélite da Agência Espacial Europeia constataram que as concentrações de CH₄ para as florestas tropicais foram maiores do que o esperado, os mesmos atribuíram a fontes já conhecidas como as zonas úmidas, queimas de biomassas, cupins, gados e também incluíram uma fonte de CH₄ até então desconhecida podendo está diretamente relacionada as florestas tropicais.

Bergamaschi *et al.* (2007) e Schneising *et al.* (2009) também detectaram uma emissão significativa em florestas tropicais a partir das observações por satélite. Frankenberg *et al.* (2008) retrabalharam seus dados de CH₄, pois suas medidas para as florestas tropicais poderiam ser influenciadas pela interferência de espectroscopia do vapor d'água, mesmo assim, ainda obtiveram uma emissão substancial de CH₄ das florestas tropicais.

Miller *et al.* (2007) também realizaram medidas regionais, mas com metodologia diferente da supracitada, pois, coletaram amostras de ar em frascos para análise da concentração de CH₄ utilizando uma aeronave que sobrevoava (perfil vertical) a uma altitude de 300 a 4300 m acima do nível do mar em dois sítios localizados na Amazônia Oriental e Central. Os cálculos para emissão de CH₄ nestas florestas apresentaram média de 27 mg de CH₄ m⁻² dia⁻¹, entretanto, não souberam interpretar seus dados de forma a explicar as possíveis fontes, pois poderia estar relacionada a diversos fatores, dentre eles, a emissão de 4 mg de CH₄ m⁻² dia⁻¹ das plantas, segundo Keller *et al.* (2006) e aproximadamente uma média de 7 mg de CH₄ m⁻² dia⁻¹ de emissão desconhecidas no período noturno (Carmo *et al.* 2006).

Carmo *et al.* (2006) usando medidas locais diretas da concentração de CH₄ em perfis verticais de florestas de terra-firme da Amazônia e medidas de fluxo de CO₂ do solo, estimaram que a emissão líquida de CH₄ varia entre 2 e 21 mg CH₄ m⁻² dia⁻¹, apresentando uma estimativa de emissão anual variando de 4 e 38 Tg CH₄ ano⁻¹.

Observações experimentais realizadas em laboratórios por Keppler *et al.* (2006) verificaram a produção efetiva de CH₄ sob condições aeróbicas a partir de folhas vivas e mortas, estimando uma emissão global entre 62 e 236 Tg de CH₄ ano⁻¹ a partir de plantas vivas e 0,5 a 6,6 Tg de CH₄ ano⁻¹ a partir de plantas mortas. Além disso, pesquisas realizadas por Vigano *et al.* (2008) mostraram o efeito da radiação UV e da temperatura elevada na emissão de CH₄ em folhas secas e frescas de mais de 20 espécies de plantas e de componentes estruturais incluindo a pectina, lignina e celulose. Eles demonstraram que a emissão de CH₄ aumenta em função da irradiância UV indicando um processo fotoquímico direto. Outros pesquisadores como McLeod *et al.* (2008); Bruhn *et al.* (2009) também observaram que as emissões de CH₄ eram estimuladas pela radiação UV.

Qaderi e Reid (2009) relataram o efeito da temperatura, da radiação UV-B e do estresse hídrico na emissão de CH₄. A diferença com relação aos estudos citados anteriormente foi que os raios UV influenciavam na emissão de CH₄ da planta após a interrupção do estresse hídrico. Portanto, observaram que a irradiação UV, a temperatura elevada poderia conduzir a formação de CH₄ na planta, na folhagem, e nos componentes estruturais das plantas.

Estes fatores podem explicar as discrepâncias observadas nas emissões de CH₄ oriundas em áreas de florestas tropicais. Entretanto, Querino *et al.* (2011) verificaram o fluxo turbulento e o gradiente vertical da razão de mistura do CH₄ em florestas de terra firme localizada na Reserva Biológica de Cuieiras (aproximadamente 60 Km ao Norte de Manaus, Brasil). Eles observaram um gradiente contínuo de CH₄ no interior da copa originado da superfície, no entanto, não há evidência clara da emissão de CH₄ aeróbico.

Pesquisas realizadas por meio da técnica de covariância de vórtices turbulentos (*Eddy Covariance*) mostraram que as florestas tropicais da Amazônia apresentavam valores altos de concentração de CH₄ durante o período noturno. Este aumento na concentração de CH₄ e CO₂ no perfil vertical da floresta, durante as estações seca e chuvosa, fortaleceram a hipótese de que durante a noite, ocorreria a produção de metano em microsítios anaeróbios, e que este se acumularia nos compartimentos do dossel da floresta e/ou emissões noturnas ainda desconhecidas (Wofsk *et al.* 1988; Kuck *et al.* 2000; Martens *et al.* 2004; Carmo *et al.* 2006; Querino *et al.* 2011).

Estes microsítios anaeróbicos podem estar associados às altas taxas de precipitações, temperaturas elevadas e os altos índices de umidades relativas do ar, que chegam

a 100% mesmo nos períodos de seca, proporcionam a condensação de vapor d'água no interior da floresta durante a noite. Na floresta Nacional do Tapajós, por exemplo, a ocorrência de várias espécies de bromélias e árvores cujos troncos possibilitam o armazenamento de água podem fornecer condições de anaerobiose e assim permitir a decomposição de matéria orgânica e consequentemente a produção de metano (Parotta *et al.* 1995).

Estudos para verificar o balanço regional de CH_4 ainda são realizados com baixa intensidade na Amazônia e com precisões duvidosas. Deste modo, conhecer a produção e o fluxo desse gás para atmosfera na região é de grande importância na avaliação da dinâmica do carbono neste ecossistema para melhor entendimento de seu ciclo biogeoquímico.

O principal objetivo deste trabalho foi quantificar a concentração e o fluxo de CH_4 no perfil vertical da floresta, assim como, determinar a emissão desse gás na interface solo-atmosfera em uma área de floresta de terra firme na FLONA Tapajós. Além disso, procurou-se definir a variabilidade sazonal da concentração e do fluxo do gás neste ecossistema, além disso, verificar a influência de fatores ambientais (umidade e temperatura do solo) atuando diretamente no comportamento do metano.

2. Material e Métodos

2.1. Descrição da área de estudo

A Floresta Nacional do Tapajós (FNT) está localizada no Estado do Pará, Brasil e atualmente está sob a jurisdição do ICMBio (Instituto Chico Mendes de Conservação da Biodiversidade), foi criada pelo decreto nº 73.683 de fevereiro de 1974, e alterada pela Lei Federal nº 12.678 de junho de 2012 a qual diminui sua área de 600.000 para 527.319 hectares. Esta unidade federal tem como objetivo básico o uso múltiplo sustentável dos recursos florestais e a pesquisa científica, por isso, a FNT é classificada como uma unidade de conservação de uso sustentável.

A área de estudo compreende a região pertencente ao município de Belterra - PA, a 67 km da cidade de Santarém ao longo da BR 163. O local dispõe de uma torre metálica de 65 m (S 02°51'18,4" e W 54°57'32,7") a qual é utilizada para coleta de dados micrometeorológicos pertencente ao projeto de experimento de Grande - Escala da Biosfera - Atmosfera na Amazônia (LBA) administrada pelo escritório regional do LBA em Santarém - PA. Essa torre permite o acesso ao dossel da floresta.

O clima da região, segundo a classificação de Köppen é do tipo Am (clima megatérmico, tropical úmido), sendo a temperatura média do mês mais frio acima de 18 °C, também apresenta uma temperatura média anual em torno de 24,8 °C, umidade relativa do ar em média

90% e precipitação média anual de 2100 mm (Pereira *et al.* 2002; Costa *et al.* 2008).

É importante lembrar que, a vegetação predominante no entorno da torre usada para as coletas de ar, localiza-se no alto platô, também chamada de floresta de terra-firme, do tipo ombrófila densa (de baixas altitudes e/ou submontana), composta por árvores com altura do dossel variando entre 30-35 m e algumas árvores alcançando 40-45 m (Moura, 2010).

Nesta região ocorre a predominância de LATOS- SOLO AMARELO Distrófico, caracterizado por diferentes texturas, com predomínio de argila principalmente nas áreas de platô onde as torres estão localizadas (Silver *et al.* 2000; Nepstad *et al.* 2002; Telles *et al.* 2004).

2.2. Regime pluviométrico

A precipitação média anual para o ano de 2012 na região da FNT foi de 1539,2 mm, valor obtido pela estação Meteorológica de Observação de Superfície do INMET, sendo a estação seca (menos de 100 mm por mês) no mês de junho e entre os meses de agosto a novembro (Fig. 1).

2.3. Amostragem

2.3.1. Coleta das amostras de CH_4 emitido pelo solo

As amostras de ar emitido pelo solo (Tabela 1) foram coletadas para análise de sua concentração e determinação das taxas de emissões de CH_4 na interface solo-atmosfera em intervalos de 30 min a partir da instalação da base (anel) da câmara estática e, em intervalos de 1 a 10 min, seringas foram conectadas a câmara de concentração para uso manual. As câmaras utilizadas foram de PVC (cloreto de polivinil) de formato *frustum*, com 12 cm de altura e 24 e 25 cm de diâmetro, a base do anel apresenta diâmetro de 25 cm e altura de 9 cm. Para determinar o volume exato da

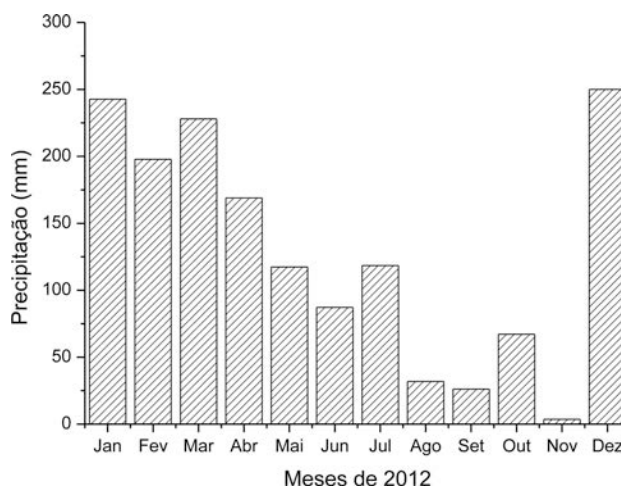


Figura 1 - Média mensal de precipitação no município de Belterra - PA. Fonte: Instituto Nacional de Meteorologia. Disponível em: www.inmet.gov.br/sim/sonobra/convenionais.php.

Tabela 1 - Período de coleta e número (n) de amostragem analisadas em cada estação durante o ano de 2012 quanto à concentração e fluxo de metano [CH₄], na Floresta Nacional do Tapajós (FNT).

Local	Estação	Período de coleta		N [CH ₄]	
		Solo	Perfil vertical da floresta	Solo	Perfil
FNT	Chuvosa	Dez/12 (06)	Fev/12 (01,03,10,13)	12	38
			Dez/12 (13)		
	Intermediária	Jun/12 (29)		23	
		Jul/12 (13)			
	Seca	Out/12 (19)	Ago/12 (03,20)	24	37
		Nov/12 (30)	Out/12 (05,11)		
			Nov/12 (30)		

câmara estática, todas as bases têm a sua altura medida até o solo em três pontos diferentes. Paralelamente foi determinada a temperatura do ar e do solo em °C através de Termopares (*Cooper - Constantan*).

O procedimento para obtenção da amostra, deu-se da seguinte maneira: ajustou-se a câmara de PVC sobre o anel para proporcionar a vedação da câmara estática para acumular o ar em seu interior. Posteriormente, coletou-se a primeira amostra de gás (tempo 1 min), para isso, foi utilizada uma seringa de polipropileno de 20 mL equipada com uma válvula de fechamento no orifício de saída. Esse mesmo procedimento foi repetido durante os três tempos restantes (10, 20 e 30 min). As câmaras estáticas foram instaladas em quatro pontos ao redor da torre, onde em cada ponto foram instaladas três câmaras para a determinação das medidas de fluxos de gases do solo para atmosfera, totalizando 12 câmaras em uma área aproximada de 0,5 hectares. O material coletado foi transportado para o Laboratório da EMBRAPA-Santarém onde foram analisadas num intervalo de 48 horas após a coleta usando a técnica de cromatografia gasosa.

2.3.2. Coleta das amostras de CH₄ no perfil vertical da floresta

As amostras de ar atmosférico foram coletadas durante as estações chuvosa e seca (Tabela 1). A amostragem foi feita ao longo do perfil da torre, sendo que os níveis de altura corresponderam a (2 m) próximo ao solo, no sub-bosque (16 m) e próximo ao topo do dossel (36 m) e acima das copas (63 m) de altura. As coletas foram realizadas nos horários de 11 às 15 horas local, devido à atmosfera apresentar maior camada limite diurna, isso implica no maior escoamento de gases do ecossistema para atmosfera. Essas amostras serviram para análise da concentração e fluxo de metano no perfil vertical da floresta.

As amostras de ar foram puxadas por uma bomba através do tubo de teflon com 6 mm de diâmetro que esteve fixado a torre, sendo que, na extremidade do tubo continha um filtro de ar (PALL 0,45 µm PTFE ACRO-DISC CR) para evitar a contaminação de impurezas e posteriormente o teflon foi conectado aos frascos de vidros com capacidade de 1 L para armazenar a amostra de ar

atmosférico, mas antes disso a umidade do ar era removida quimicamente com DRIERITETM antes da amostra ser armazenada.

Antes de cada amostragem o ar acumulado no tubo era expelido durante 5 minutos para garantir que o ar coletado estivesse na altura desejada do perfil da floresta. As análises por cromatografia gasosa dessas amostras foram realizadas no Laboratório de Química Atmosférica (LQA) do IPEN (Instituto de Pesquisas Energéticas e Nucleares), São Paulo.

2.3.3. Temperatura e umidade do solo

A temperatura em graus Celsius (°C) do ar foi medida através do uso do Termo higrômetro Digital Portátil ITHT 2220 e a temperatura do solo pelo Termômetro Digital do tipo Espeto da marca Taylor que foi introduzido no solo a uma profundidade de 5 cm, próximo a câmara. A umidade do solo foi mensurada em percentagem através do Sistema Portátil HYDROSENSETM Modelo CS620, CD620 a 12 cm de profundidade em três pontos distintos ao entorno da câmara estática de concentração para obter a média da umidade do solo *in situ*.

2.4. Análise das amostras de CH₄ - Cromatografia gasosa

As amostras de ar do solo analisadas no Laboratório da EMBRAPA-Santarém mediram as concentrações de CH₄ por cromatografia gasosa, através do cromatógrafo SHIMADZU (14A), com detector de chama (FID). As temperaturas do injetor, do detector e da coluna foram ajustadas para 125 °C, 125 °C e 40 °C, respectivamente. O gás carreador foi o N₂ com fluxo de 30 mL.min⁻¹. Os picos desses gases foram comparados através de padrões primários (P_{alto} = 1,810 ppm CH₄; P_{baixo} = 0,910 ppm CH₄). As áreas dos picos foram integradas utilizando-se *software* da HEWLETT PACKARD (HPCHEM).

As amostras de ar do perfil vertical da floresta foram analisadas no LQA do IPEN através de um sistema integrado de análise dos gases CO₂, CH₄, CO, N₂O, H₂ e SF₆, denominado MAGICC (*Multiple Analysis of Gases Influence Climate Change*), desenvolvido pelo ESRL/NOAA

(*Earth System Research Laboratory / National Oceanic Atmospheric Administration*). A precisão da análise está de acordo com o padrão de referência internacional do NOAA ver descrição detalhada (D' Amelio, 2006; Basso, 2011).

2.5. Método quantitativo para determinar o fluxo de CH₄

2.5.1. Determinação do fluxo de CH₄ do solo

A determinação do fluxo de metano emitido pela superfície do solo é feita a partir da variação temporal da sua concentração no interior da câmara. A concentração de metano em uma amostra de gás pode ser escrita como a razão entre sua pressão parcial (p_i) e a pressão total (p), ou pela razão entre o número de moles de CH₄ (n_{CH_4}) e o número total de moles da mistura (n_t). O número de moles de uma substância presente na amostra é dado pela razão entre a massa da substância (m_{CH_4}) e sua massa molar (M_{CH_4}) ou $n_{CH_4} = m_{CH_4}/M_{CH_4}$. Adotando-se uma variação no número de moles de metano (Δn_{CH_4}), e aplicando-se a equação dos gases ideais ($pV = nRT/M$), pode-se escrever:

$$\frac{\Delta n_{CH_4}}{n_t} = \frac{\Delta m_{CH_4} RT}{M_{CH_4} pV} = \Delta x_{CH_4} \quad (1)$$

ou

$$\Delta m_{CH_4} = \frac{\Delta x_{CH_4} p V M_{CH_4}}{RT} \quad (2)$$

onde p é a pressão total (atm), V o volume total (litros), M_{CH_4} é a massa molar do metano (16,04 g mol⁻¹), R é a constante dos gases (0,082 atm L mol⁻¹ K⁻¹) e T é a temperatura (K). Admitindo-se que a variação do fluxo através da área A (m²) é constante durante um intervalo de tempo Δt , pode-se escrever o fluxo Φ_{CH_4} (em mg CH₄ m⁻² dia⁻¹) como:

$$\Phi_{CH_4} = \frac{\Delta x_{CH_4} p V M_{CH_4}}{\Delta t A R T} = \frac{p V M_{CH_4}}{A R T} \frac{\Delta x_{CH_4}}{\Delta t} = \frac{p V M_{CH_4}}{A R T} \frac{\partial x_{CH_4}}{\partial t} \quad (3)$$

A mais importante variável na Eq. (3) é $\partial x_{CH_4}/\partial t$, que é derivada das medidas de concentração. Todas as demais variáveis são medidas diretamente no momento da coleta. A grandeza $\partial x_{CH_4}/\partial t$ é estimada a partir da regressão linear, considerando-se $\partial x_{CH_4}/\partial t$ como o "b" em $X = X_0 + bt$, e o coeficiente de correlação r entre X e t é uma medida da incerteza em $\partial x_{CH_4}/\partial t$. Para se utilizar a regressão linear na obtenção de $\partial x_{CH_4}/\partial t$, considera-se o fluxo constante durante o tempo de coleta das amostras (Marani, 2007).

2.5.2. Determinação do fluxo de CH₄ no perfil vertical da floresta

Para calcular a razão de mistura de cada gás na camada do dossel foi realizada a interpolação dos dados entre os níveis de acordo com a Eq. (4).

$$\frac{dC}{dt} = P - k(C - C_t) \quad (4)$$

Onde C é a razão de mistura do gás na camada do dossel, P é a produção líquida da camada incluindo o fluxo solo-atmosfera, k é um coeficiente da troca entre a camada do dossel e da atmosfera acima e C_t é a razão de mistura do gás na atmosfera acima da copa das árvores. Faz-se o mesmo procedimento da Eq. (4) para o CO₂ para obter a seguinte relação:

$$\frac{d[CH_4]}{d[CO_2]} = \frac{P_{CH_4} k ([CH_4] - [CH_4]_t)}{P_{CO_2} k ([CO_2] - [CO_2]_t)} \quad (5)$$

Quando a troca ($K(C - C_t)$) é relativamente pequena para a emissão de gases traço então se tem:

$$\frac{d[CH_4]}{d[CO_2]} \approx \frac{P_{CH_4}}{P_{CO_2}} \quad (6)$$

Assumindo que os processos de transporte para todos os gases traços são similares entre a camada de dossel da floresta e da atmosfera acima. A quantidade $d[CH_4]/d[CO_2]$ em cada estação foi calculada pela regressão linear ortogonal.

O fluxo de CO₂ ($J_{CO_2 \text{ solo}}$) do solo foi medido através da câmara estática de concentração conectada a um analisador de gás por infravermelho - IRGA (Li-8000). A emissão de CO₂ do ecossistema foi estimada pela razão ($\rho = 2,4$) do fluxo do solo baseado nos estudos de respiração do solo (Chambers *et al.* 2004). A estimativa do fluxo de CH₄ foi calculada pela Eq. (7) em mg CH₄ m⁻² dia⁻¹ (Carmo *et al.* 2006).

$$P_{CH_4} \approx \rho J_{CO_2 \text{ solo}} \frac{d[CH_4]}{d[CO_2]} \quad (7)$$

2.6. Análise dos dados

Os dados foram submetidos ao tratamento estatístico de normalidade a partir do teste de Kolmogorov-Smirnov, admitindo-se $p < 0,05$ como nível de significância. O teste utilizado demonstrou que os dados apresentavam distribuição normal. Os resultados foram expressos através da média \pm desvio padrão (DP). A dependência da concentração e fluxo de CH₄ em relação à temperatura e umidade do solo foi avaliada a partir da significância dos coeficientes de correlação de Pearson e a estimativa do fluxo de CH₄ no perfil vertical da floresta foi avaliada através da regressão linear com significância estatística de $p < 0,05$. O efeito da sazonalidade na concentração de CH₄ no perfil vertical da floresta durante as estações úmida e seca foi investigado através do teste t . O software

Origin 8.5.1 foi utilizado na elaboração de gráficos e testes estatísticos.

3. Resultados e Discussão

3.1. Concentração e fluxo de CH₄ do solo

A concentração de metano na interface solo-atmosfera na região da FNT no km 67 oscilou de 1,227 a 5,274 ppm e apresentou (média \pm desvio padrão) de $2,291 \pm 0,340$ ppm durante o período de investigação (11 às 15horas-local), sendo que, a menor produção desse gás foi no mês de junho em torno de $1,818 \pm 0,507$ ppm mês que corresponde a transição entre o período chuvoso para o seco e a maior concentração em dezembro (início do período chuvoso para o ano de 2013) com valor igual a $2,773 \pm 0,847$ ppm (Fig. 2a). O fluxo de metano do solo variou de $-0,50 \pm 1,36$ mg de CH₄ m⁻² dia⁻¹ em novembro (período seco) a $1,45 \pm 2,75$ mg de CH₄ m⁻² dia⁻¹ em dezembro para o ano de 2012 (Fig. 2b). A taxa média da emissão de metano do solo para atmosfera foi de $0,45 \pm 0,71$ mg de CH₄ m⁻² d⁻¹ o que corresponde para um período de um ano, aproximadamente 1,64 Mg de CH₄ ha⁻¹. Se extrapolarmos para toda a FLONA Tapajós, obtém-se um valor igual a 0,89 Gg de CH₄ a⁻¹.

A umidade do solo na Amazônia é diretamente afetada pelo regime sazonal de precipitação (Fig. 1). Neste trabalho, a umidade média do solo a 12 cm de profundidade foi de 20,9% variando de 11,1 a 34,7% nos meses de novembro e junho, respectivamente. A temperatura média do solo a 5 cm de espessura foi de 25,5 °C sendo a mínima em junho 24,4 °C e a máxima em dezembro 27,0 °C. A variação da umidade e temperatura do solo foi significativa ($p < 0,05$).

Para analisar a variação da concentração e fluxo de CH₄ do solo para atmosfera foi feita a correlação de Pearson (r) com a temperatura do solo para verificar a associa-

ção entre essas variáveis. Posteriormente, aplicou-se a técnica de regressão linear para determinar (R^2) atuando diretamente na flutuação de CH₄ nos meses de investigação. Observou-se, então, uma relação estatisticamente significativa para a produção e emissão de CH₄ ($r = 0,96$ e $R^2 = 0,92$) e ($r = 0,59$ e $R^2 = 0,34$), respectivamente (Fig. 3).

Já em analogia ao teor de umidade no solo a associação foi significativa para a produção de metano, porém decrescente $r = -0,63$, o coeficiente de determinação foi de $R^2 = 0,39$. A taxa de variação do gás não apresentou índice estatístico significativo (Fig. 4b).

De acordo com a Fig. 3a observou-se que a variação da temperatura no solo pode aumentar a atividade microbiana, aumentando desta forma a produção de metano (Escobar, 2008). Só que, parte dessa produção pode ser consumida por bactérias metanotróficas as quais obtêm energia e carbono da oxidação do CH₄, uma vez que, a influência da temperatura no solo explica 34% do efluxo desse gás para atmosfera (Fig. 3b).

A umidade no solo favorece o desenvolvimento de bactérias metanogênicas, que por sua vez produzem metano a partir da decomposição da matéria orgânica disponível no solo e na serrapilheira. Entretanto, o que se observa é uma relação negativa, ou seja, com o aumento da umidade no solo diminuiu a concentração de metano, porém, pode existir uma faixa ótima de saturação nesse solo variando entre 10 e 25% (Fig. 4a) o qual pode beneficiar uma melhor atividade dos microrganismos anaeróbicos.

Apesar da associação entre as variáveis ambientais (temperatura e umidade do solo) não serem altamente significativa à Fig. 5 apresenta o comportamento do fluxo de CH₄ no solo de acordo com o comportamento dessas variáveis ao longo do período amostral.

A produção média de metano no solo $2,291 \pm 0,340$ ppm (2291 ± 340 ppb) esteve acima da média global para este gás na atmosfera, o qual corresponde a

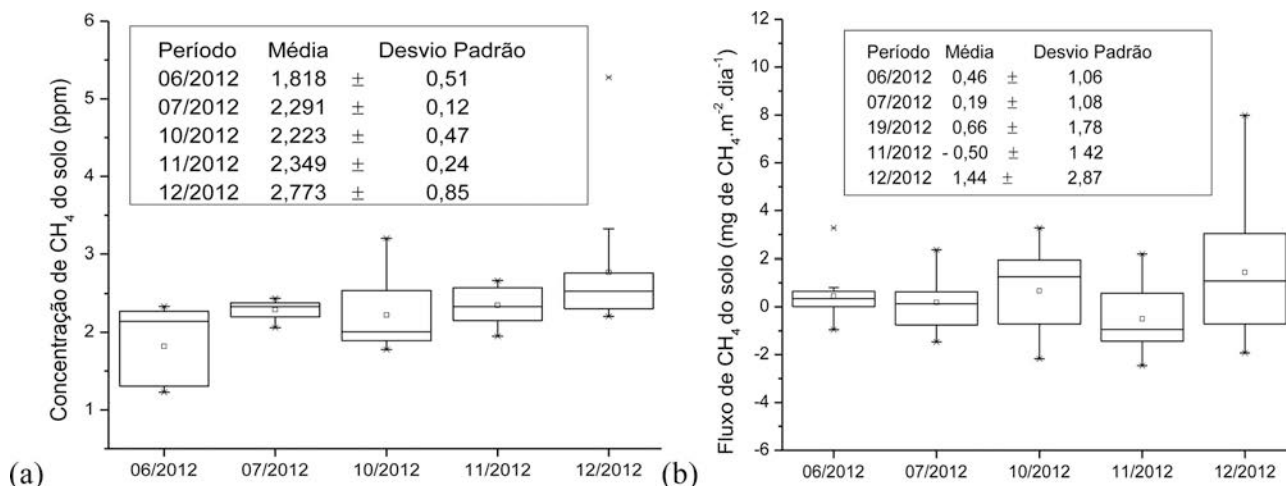


Figura 2 - Concentração (a) e fluxo (b) de CH₄ do solo para os meses de 2012.

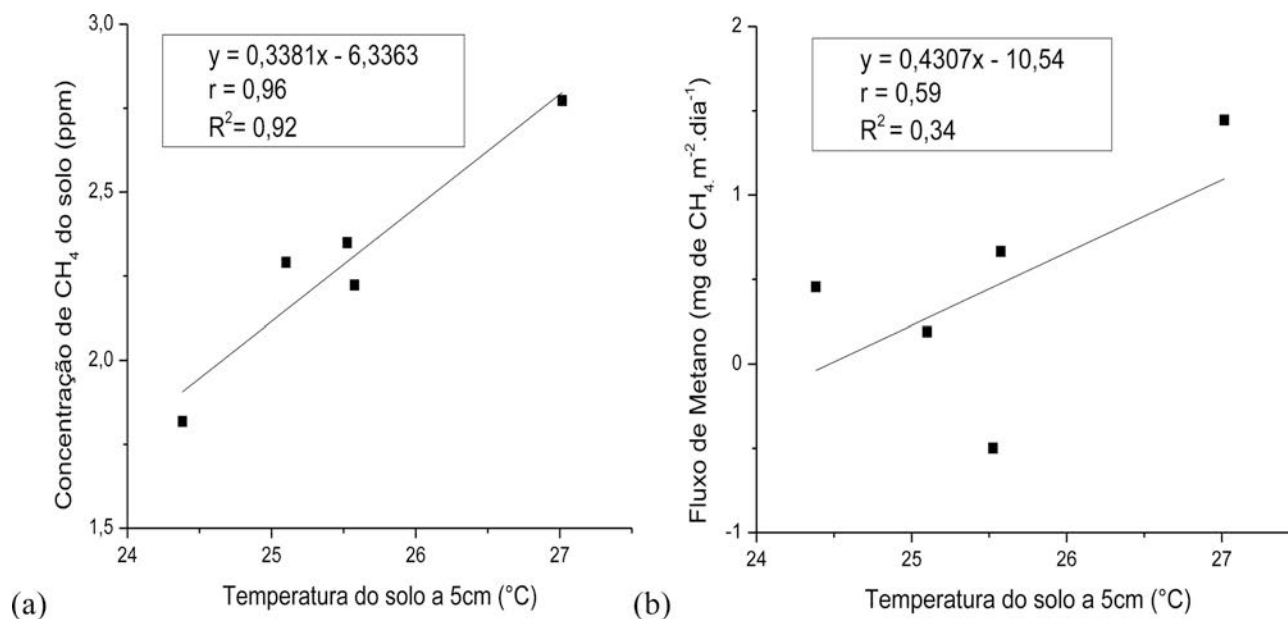


Figura 3 - Correlação e regressão da concentração (a) e fluxo de metano (b) do solo com a temperatura do solo a 5 cm de profundidade.

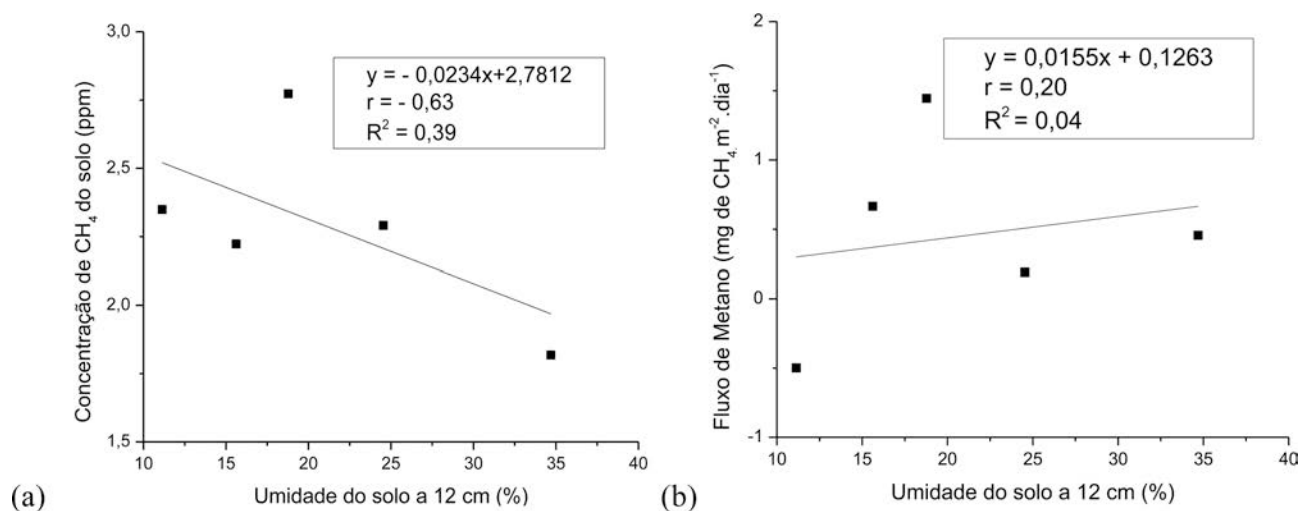


Figura 4 - Correlação e regressão da concentração (a) e fluxo de metano (b) do solo com a umidade do solo a 12 cm de profundidade.

1,800 ppm (Keppler *et al.* 2006) e 1813 ± 2 ppb para o ano de 2011 (WMO, 2012). Oliveira Junior (2006) apresentou valores de 39 e 59% superiores à concentração de 2 ppm, no período seco e úmido, respectivamente a uma profundidade de 5 cm para a mesma área de estudo.

A variação do fluxo de CH₄ foi de $-0,34$ a $7,99$ mg de CH₄ m⁻² d⁻¹ e a média para a emissão desse fluido na interface solo-atmosfera foi de $0,45 \pm 0,71$ mg de CH₄ m⁻² d⁻¹. A maior parte das medidas apresentaram resultados de fluxo positivo, indicando uma emissão de metano para atmosfera, no entanto, pesquisas realizadas por Keller *et al.* (2005) e Moura (2010) encontraram fluxos negativos. O primeiro quantificou uma variação entre $-0,3 \pm 0,2$ e $-0,1 \pm 0,9$ mg CH₄ m⁻² dia⁻¹ em solo do tipo LATOS-

SOLO VERMELHO e em ARGISSOLO alterando entre $-1,0 \pm 0,2$ e $-0,9 \pm 0,3$ mg CH₄ m⁻² dia⁻¹ em solos não perturbados pelo corte seletivo de madeira na FNT no km 83. E o segundo, uma média de $-1,17 \pm 0,28$ mg de CH₄ m⁻² s⁻¹ na FNT no km 67. Nestes períodos o solo atuou como um sumidouro de metano.

Apesar do saldo positivo, neste trabalho, grande parte das coletas apresentaram valores negativos para o fluxo durante as medidas, principalmente no período de estiagem (novembro) em que se obteve uma absorção de metano pelo solo de $-0,50 \pm 1,36$ mg de CH₄ m⁻² d⁻¹ (Fig. 2b). Entretanto, Oliveira Junior (2006) obteve um comportamento positivo tanto para o período úmido quanto para o seco igual a $0,1696$ mg CH₄ m⁻² h⁻¹ e

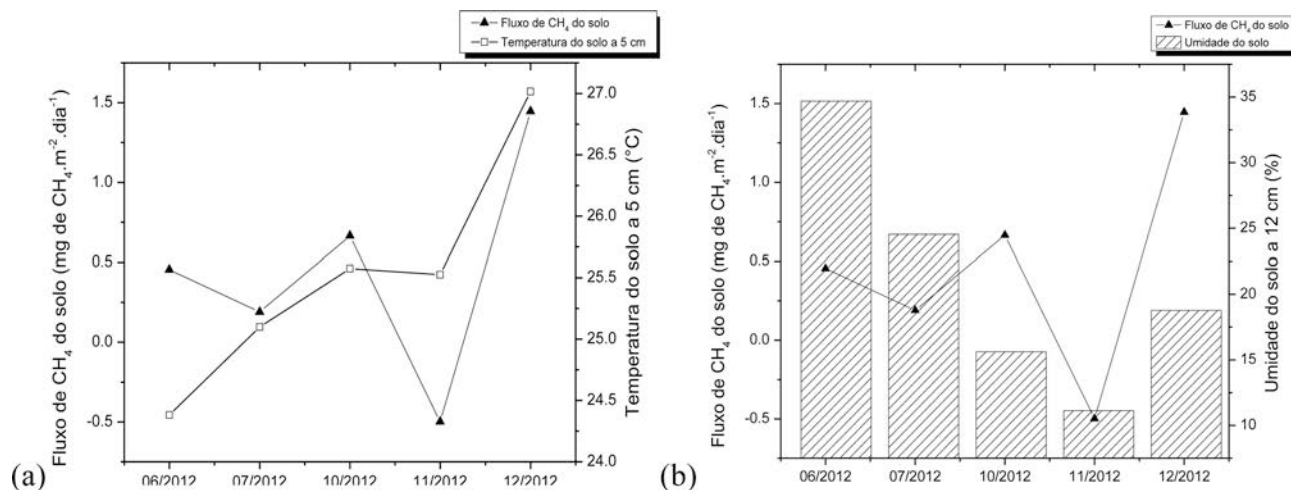


Figura 5 - Fluxo de metano do solo com as variáveis ambientais temperatura do solo (a) e umidade do solo (b) para os meses de 2012.

0,1507 mg CH₄ m⁻² h⁻¹, respectivamente, e um fluxo anual aproximado de 0,16 mg CH₄ m⁻² h⁻¹ (14,08 kg ha⁻¹ ano⁻¹).

É evidente que o estudo de gases traço, principalmente o metano na interface solo-atmosfera é de extrema complexidade, pois é sabido que os solos tropicais são um sumidouro para metano, porém, neste trabalho, assim como no de Oliveira Junior (2006) na FLONA Tapajós e com características semelhantes em relação ao tipo de solo e cobertura vegetal, o solo emitiu gás metano para atmosfera, mesmo levando-se em consideração o seu consumo no período seco. Segundo Castro *et al.* (1994) os solos florestais consomem menos metano quando se torna mais úmido. Isto pode estar diretamente associada à atuação de organismos metanogênicos (metanogênese), os quais catalisam a quebra da matéria orgânica, resultando na produção de CH₄ e CO₂, pois na camada superficial se concentra uma boa quantidade de liteira a qual pode servir de alimento para estes microrganismos.

A variação de temperatura na superfície do solo em torno de 2,6 °C pode causar um efeito na atividade microbológica em relação ao fluxo desse gás. Embora, o coeficiente de determinação (R^2) possa explicar apenas 34% dessa emissão (Fig. 3a). No entanto, em relação à importância na produção/concentração de metano o R^2 explica 92% ainda que parte dessa produção seja absorvida pelo próprio solo. Dessa forma, é evidente que os fatores ambientais como a temperatura e a umidade do solo são relevantes no controle das taxas de variação do fluxo de metano (Fig. 5).

3.2. Concentração e fluxo de CH₄ no perfil vertical da floresta

Na FNT a concentração de CH₄ variou entre 1,801 a 1,928 ppm, sendo o valor (médio ± desvio padrão) para todas as amostras iguais a 1,866 ± 0,038 ppm, ou seja, 1866 ± 38 ppb. Na estação chuvosa a concentração foi de 1,882 ± 0,030 ppm e durante o período seco foi de 1,832 ± 0,028 ppm. Aplicando o teste *t*, observou-se um resul-

tado significativo ($p < 0,05$), ou seja, a diferença na concentração de CH₄ igual a 0,05 ppm entre as médias amostrais é expressiva o que caracteriza um efeito na produção de metano de acordo com a sazonalidade (Fig. 6).

A concentração de CH₄ ao longo do perfil da floresta entre os compartimentos amostrados próximos ao solo, no sub-bosque, na copa e na atmosfera logo acima da floresta durante as estações úmida e seca (Fig. 7) não apresentaram diferenças significativas entre as alturas (Tabela 2).

Durante as campanhas realizadas a proporção de mistura do CH₄ aumentou em relação à proporção de mistura do CO₂ (Fig. 8).

Os valores médios de $d[CH_4] / d[CO_2]$ durante as estações de amostragem variaram em até uma ordem de grandeza. A média para o fluxo de CO₂ na interface solo-atmosfera variou de 5,6 a 6,2 μmol de CO₂ m⁻² s⁻¹ e a emissão estimada de CH₄ para o ecossistema variou de 6,7 a 24,4 mg de CH₄ m⁻² d⁻¹ para as estações seca e chuvosa, respectivamente (Tabela 3).

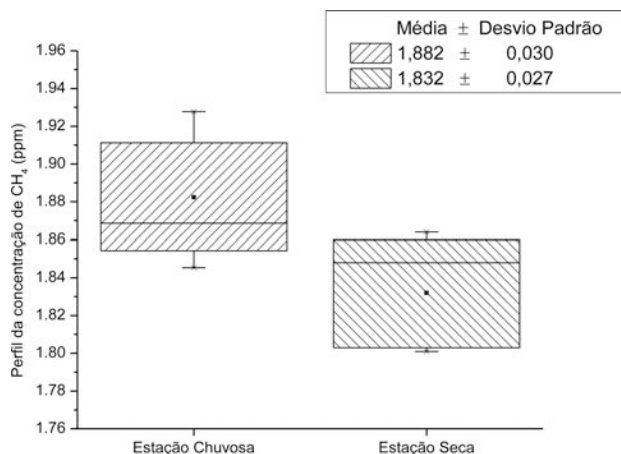


Figura 6 - Concentração de CH₄ no perfil vertical da floresta durante as estações chuvosa e seca.

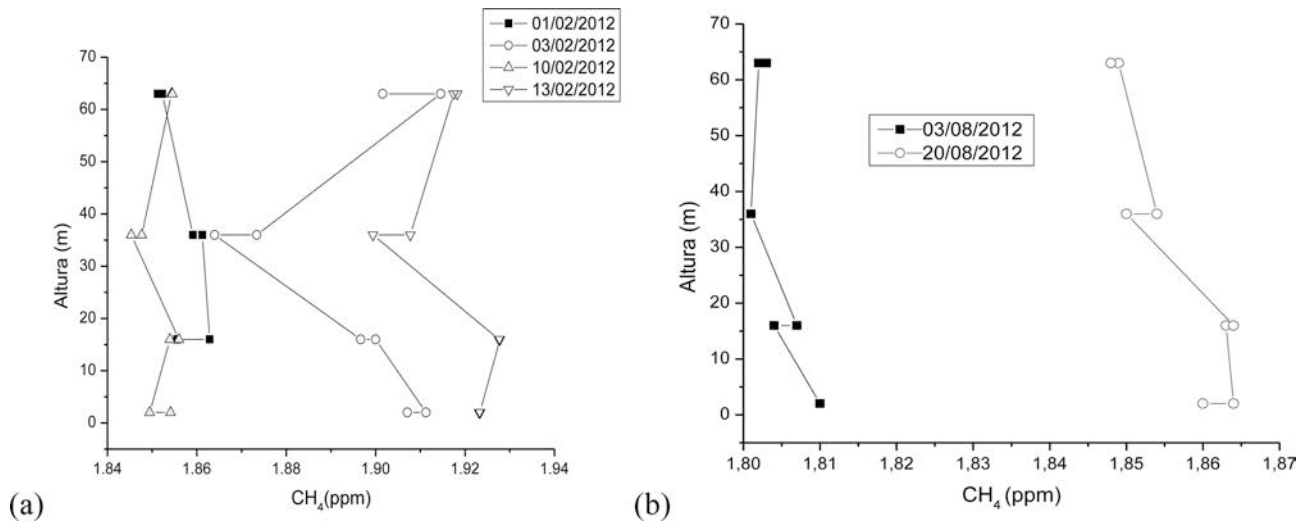


Figura 7 - Medidas de CH₄ em diferentes alturas durante a estação chuvosa (a) e seca (b).

Tabela 2 - Média e valores de *p* obtidos na análise não paramétrica de “Kruskal-Wallis” na comparação entre os valores das amostras de CH₄ coletadas ao longo do perfil vertical da floresta entre as estações chuvosa e seca.

Local	Item	Estação	Solo	Sub-Bosque	Copa	Acima das copas	<i>p</i>
			(2 m)	(16 m)	(36 m)	(63 m)	
FNT	[CH ₄]	Chuvosa	1,895	1,885	1,870	1,883	0,6138
	(ppm)	Seca	1,845	1,835	1,827	1,826	0,3024

A taxa média da emissão de metano ao longo do perfil vertical da floresta para atmosfera foi de 15,5 mg de CH₄ m⁻² d⁻¹ o que corresponde para um período de um ano, aproximadamente 56, 6 Mg de CH₄ ha⁻¹. Se extrapolarmos para toda a FLONA Tapajós obtém-se um valor corresponde a 29,8 Gg de CH₄ a⁻¹.

Os dados apresentados sobre a concentração de CH₄ ao longo do perfil vertical da floresta neste trabalho foi de

1,866 ± 0,038 ppm (1866 ± 38 ppb), levemente superior à média global para esse gás na atmosfera 1813 ± 2 ppb (WMO, 2012). Entretanto, foi abaixo dos resultados encontrados por Moura (2010) para a Floresta Nacional de Caxiuanã (2,080 ppm) e para Floresta Nacional do Tapajós (2,110 ppm). Essa diferença na produção de CH₄ nos perfis florestais pode estar associada ao nível de precipitação pluviométrica nos anos em que foram realizadas as pesquisas, sendo de, 2296 mm.ano⁻¹ e 2200 mm.ano⁻¹ para Caxiuanã e FLONA Tapajós, respectivamente. Enquanto que, para a FLONA Tapajós no ano de 2012 (ano de realização do presente trabalho) foi de 1539,2 mm.

Foi possível observar uma diferença na produção de CH₄ influenciada pela sazonalidade meteorológica entre o período chuvoso e de estiagem para o conjunto de dados amostrados. A maior geração de CH₄ durante a estação úmida pode estar relacionada à presença de micro-sítios anaeróbicos em troncos de árvores, bromélias onde a água da chuva ou a umidade elevada podem criar um ambiente anóxico favorável à sua produção por meio de atividades de microrganismos anaeróbicos atuando na decomposição da matéria orgânica presente na floresta em diferentes alturas (Fig. 6).

Ao longo do perfil vertical da floresta foram encontrados valores diferentes para a concentração de metano (Fig. 7), embora essa diferença não seja expressiva do ponto de vista estatístico (Tabela 3) ainda existe a hipótese proposta por Keppler *et. al.* (2006) de que existe a produ-

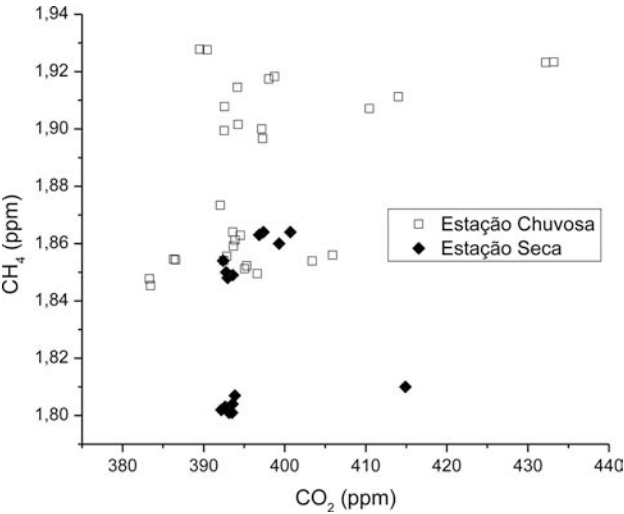


Figura 8 - Proporção de mistura de CH₄ em relação ao CO₂ para todos os perfis.

Tabela 3 - A taxa de $d[CH_4]/d[CO_2]$ calculado para dois períodos de amostragem na Floresta Nacional do Tapajós (FNT) e o fluxo de CH_4 correspondente ao fluxo de CO_2 do solo.

Local	Estação	$d[CH_4]/d[CO_2]$	Fluxo de CO_2 do solo (\pm desvio padrão) $\mu mol\ m^{-2}\ s^{-1}$	Fluxo de CH_4 (mg) $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$
FNT	Chuvosa	0,0012 ^a	6,2 \pm 1,7	24,4
	Seca	0,0004	5,6 \pm 3,1	6,7

^aRegressão estatisticamente significativa ($p < 0,05$).

ção de metano derivada de plantas vivas ou mortas em condições aeróbicas. Crill *et al.* (2007) mostraram que a concentração média de CH_4 medida na mesma área de estudo variou em torno de 1,700 e 1,900 ppmv. Além disso, coletas realizadas em sobrevoos na FLONA Tapajós encontraram valores de concentrações de CH_4 logo acima da floresta maiores do que em elevadas altitudes indicando que a superfície da vegetação corrobora como uma possível fonte de metano (D' Amelio, 2006; Basso, 2011). Pesquisadores utilizando a técnica de sensoriamento remoto constataram uma produção de CH_4 significativa oriunda de florestas tropicais de fontes até então desconhecidas (Frankenberg *et al.* 2005; Bergamaschi *et al.* 2007; Schneising *et al.* 2009).

A formação de CH_4 oriunda da floresta de terra firme, encontrada neste trabalho, principalmente no período de estiagem, também pode estar relacionado a fenômenos físicos como radiação UV e temperatura, que interagindo com folhas frescas e secas e com os componentes estruturais da planta como: pectina, lignina e celulose através de um processo fotoquímico direto podem estar contribuindo para a produção e posteriormente emissão de CH_4 em área de vegetação elevada, como a FLONA Tapajós (Vigano *et al.* 2008; McLeod *et al.* 2008; Bruhn *et al.* 2009; Qaderi e Reid, 2009). Além do mais, durante o período seco é comum à existência de focos de incêndios, o que pode contribuir para a concentração de metano suspenso no ar (Moura, 2010). Embora, sua concentração tenha sido menor do que o período chuvoso, essa diminuição do gás na atmosfera pode estar vinculada a um aumento das taxas de difusão do CH_4 para o solo (Dorr *et al.* 1993; Striegl, 1993).

A FLONA Tapajós no km 67 apresentou um fluxo médio anual de metano igual a 15,5 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$, sendo que, na fase mais intensa de chuva o fluxo de emissão correspondeu a 24,4 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$ demonstrando uma alta emissão natural em relação ao período seco o qual registrou uma emissão de 6,7 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$ (Tabela 3). A associação observada de CH_4 com o CO_2 (Fig. 8) pode sugerir a existência de uma fonte de CH_4 na camada do dossel devida à razão de mistura proporcional a esses gases e que a taxa de emissão para o metano varia de acordo com a estação (Tabela 3).

Basso (2011), encontrou fluxo médio anual de CH_4 de 42 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$ e Miller *et al.* (2007) uma taxa anual de 35 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$ ambas realizadas em sobrevoos sobre a FLONA Tapajós. Note que, os valores supra-

citados estão bem acima da média encontrada neste estudo, no entanto, todos os dados indicam que o ecossistema florestal de terra firme é um potencial emissor de metano para atmosfera.

Carmo *et al.* (2006) usando medidas diretas da concentração de CH_4 e CO_2 em perfis verticais de florestas de terra-firme da Amazônia e medidas de fluxo de CO_2 do solo, estimaram a emissão líquida de CH_4 alterando entre 2 e 21 mg $CH_4\ m^{-2}\ dia^{-1}$ durante as estações seca e chuvosa de Caxiuanã, Manaus e Sinop. O que também corrobora com o pressuposto de que a vegetação de terra firme de fato é um potencial emissor de metano para atmosfera.

4. Conclusão

Por tudo isso, é evidente que a floresta de terra firme localizada na FLONA Tapajós tem um papel importante na produção e fluxo de CH_4 desse ecossistema para atmosfera. Constatou-se a variabilidade sazonal da concentração e emissão desse gás ao longo do período de estudo, possivelmente em função das diferenças no volume pluviométrico durante a estação chuvosa e seca e ao efeito das alterações nos teores de umidade e temperatura do solo os quais podem favorecer a produção de CH_4 durante o período chuvoso ou o consumo deste no período de estiagem em razão da atividade de microrganismos no solo.

É importante lembrar que, outros parâmetros podem ser levados em consideração no que diz respeito às fontes localizadas de produção e emissão de CH_4 ao longo da estratificação vegetal como: emissão aeróbica pelas folhas (apesar de não ter apresentado diferença significativa), microsítios de produção anaeróbicas nas cascas dos troncos e galhos, cupins, emissão via transpiração das plantas e queima de combustível orgânico.

Referências

- COSTA, D.H.M.; SILVA, J.N.M.; CARVALHO, J.O.P. Crescimento de árvores em uma área de terra firme na floresta nacional do Tapajós após a colheita de madeira. **Revista de Ciência Agrária**, n. 50, p. 63-76, 2008.
- BASSO, L.S. Estudo da Emissão de Metano da Bacia Amazônica utilizando Perfis Verticais com Avião. **Dissertação de Mestrado**, Instituto de Pesquisa Energéticas e Nucleares /Autarquia Associada à Universidade de São Paulo, São Paulo, p. 103, 2011.
- BERGAMASCHI, P.; FRANKENBERG, C.; MEIRINK, J.F.; KROL, M.; ENTENER, F.; WAGNER, T.; PLATT, U.; KAPLAN, J.O.; KORNER, S.; HEIMANN, M.; DLUGO-

- KENCKY, E.J.; GOEDE, A. Satellite cartography of atmospheric methane from SCIAMACHY on board ENVISAT: 2. Evaluation based on inverse model simulations, **Journal of Geophysical Research - Atmospheres**, v. 112, p. D2-D202304, 2007.
- BRUHN, D.; MIKKELSEN, T.N.; OBRO, J.; WILLATS, W.G.T.; AMBUS, P. Effects of temperature, ultraviolet radiation and pectin methyl esterase on aerobic methane release from plant material, **Plant Biology**, v. 11, ed. s1, p. 43-48, 2009.
- CARMO, J.B.; KELLER, M.; DIAS, J.B.; DE CAMARGO, P.B.; CRILL, P.A. Source of methane from upland forests in the Brazilian Amazon. **Geophysical Research Letters**, v. 33, n. L04809 p. 1-4, 2006.
- CASTRO, M.S.; JERRY M.M.; STEUDLER, P.A.; CHAPMAN, J.W. Soil moisture as a predictor of methane uptake by temperate forests soils. **Canadian Journal of Forest Research**, v. 24, n. 9, p. 1805-1810, 1994.
- CHAMBERS, J.Q.E.S.; TRIBUZI, L.C.; TOLEDO, B.F.; CRISPIM, N.; HIGUCHI, J.; SANTOS, A.C.; ARAUJO, B.; KRUIJT, N.; NOBRE, A.D.; TRUMBORE, S.E. Respiration from a tropical forest ecosystem: Partitioning of sources and low carbon use efficiency, **Ecol. Appl.**, v. 14, n. 4, p. S72-S88, 2004.
- COSTA, D.H.M.; SILVA, J.N.M.; CARVALHO, J.O.P. Crescimento de árvores em uma área de terra firme na floresta nacional do Tapajós após a colheita de madeira. **Revista de Ciência Agrária**, v. 50, n. 1, p. 63-76, 2008.
- CRILL, P.; KELLER, M.; SILVA, H.; DIAS, J.D.; ALBUQUERQUE, S.; CZEPIEL, P.; OLIVEIRA, R.C. Trace gas fluxes through-canopy measurements in an upland forest of the Eastern Brazilian Amazon. In: **LBA-ECO 11th Science team Meeting**, Salvador, 26-28 de setembro, 2007.
- D'Amelio, M.T.S. Estudo de gases de efeito estufa na Amazônia. **Dissertação de Mestrado**, Instituto de Pesquisa Energéticas e Nucleares/Autarquia Associada à Universidade de São Paulo, São Paulo, 178 p, 2006.
- DICKINSON, R.E.; CICERONE, R.J. Future global warming from atmospheric trace gases. **Nature**, v. 319, p. 109-115, 1986.
- DORR, H.; KATRUFF, L.; LEVIN, I. Soil texture parameterization of the methane uptake in aerated soil. **Chemosphere**, v. 26, n. 1-4, p. 697-713, 1993.
- HOUGHTON, J. The climate convention and the latest scientific understanding of climate change. **Conference: World Renewable Energy Congress**, Reading (United Kingdom), v. 5, p. 1-4, 1994.
- KELLER, M.; VARNER, R.; DIAS, J.D.; SILVA, H.; CRILL, P.; DE OLIVEIRA, R.C.J.; ASNER, G.P. Soil-atmosphere Exchange of Nitrous Oxide, Nitric Oxide, Methane, and Carbon Dioxide in logged and undisturbed forest in the Tapajós National Forest, Brazil. **Earth Interactions**, v. 9, n. 23, p. 1-28, 2005.
- KEPPLER, F.; HAMILTON, J.T.G.; BRASS, M.; RÖCKMANN, T. Methane emissions from terrestrial plants under aerobic conditions. **Nature**, v. 439, p. 187-191, 2006.
- KUCK, L.R.; SMITH, T.; BALSLEY, B.B.; HELMIG, D.; CONWAY, T.J.; TANS, P.P.; DAVIS, K.; JENSEN, M.L.; BOGNAR, J.A.; ARRIETA, R.V.; RODRIGUEZ, R.; BIRKS, J.W. Measurements of landscape-scale fluxes of carbon dioxide in the Peruvian Amazon by vertical profiling through the atmospheric boundary layer. **Journal of Geophysical Research-Atmospheres**, v. 105, n. D17, p. 22137-22146, 2000.
- MARTENS, C.S.; SHAY, T.J.; MENDLOVITZ, H.P.; MATROSS, D.M.; SALESKA, S.; WOFSY, S.C.; WOODWARD, S.; MENTON, M.C.; MOURA, J.M.S.; CRILL, P.; MORAES, O.L.L.; LIMA, R.L. Radon fluxes in tropical forest ecosystems of Brazilian Amazonia: night-time CO₂ net ecosystem exchange derived from radon and eddy covariance methods. **Global Change Biology**, v. 10, ed. 5, p. 618-629, 2004.
- MARINI, L. Estudo da emissão de metano no Pantanal Sul-Matogrossense. **Tese de Doutorado**, Instituto de Pesquisas Espaciais, São José dos Campos, São Paulo, p. 110, 2007.
- MCLEOD, A.R.; FRY, S.C.; LOAKE, G.J.; MESSENGER, D.J.; REAY, D.S.; SMITH, K.A.; YUN, B.W. Ultraviolet radiation drives methane emissions from terrestrial plant pectins. **New Phytologist**, v. 180, Ed.1, p. 124-132, 2008.
- MILLER, J.B.; GATTI, L.V.; D'AMELIO, M.T.S.; CROTWELL, A.M.; DLUGOKENCKY, E. J.; BAKWIN, P.; ARTAXO, P.; TANS, P.P. Airborne measurements indicate large methane emissions from the eastern Amazon basin. **Geophysical Research Letters**, v. 34, n. L10809, p. 1-5, 2007.
- MOURA, J.M.S. Fontes de metano em florestas tropicais da Amazônia: Análise da composição isotópica e uso de técnicas indiretas para determinação de balanços gasosos nesses ecossistemas. **Tese de Doutorado**, Universidade de São Paulo, Piracicaba, São Paulo, p. 108, 2010.
- NEPSTAD, D.C.; MOUTINHO, P.; DIAS, M.B.; DAVIDSON, E.; CARDIONOT, G.; MARKEWITZ, D.; FIGUEIREDO, R.; VIANNA, N.; CHAMBERS, J.; RAY, D.; GUERREIRO, J.B.; LEFEBVRE, P.; STERNBERG, L.; MOREIRA, M.; BARROS, L.; ISHIDA, F.Y.; TOHLVER, I.; BELK, E.; KALIF, K.; SCHWALBE, K. The effects of partial through fall exclusion on canopy processes, aboveground production, and biogeochemistry of an Amazon forest. **Journal of Geophysical Research-Atmospheres**, v. 107, n. D20, p. 53(1-18), 2002.
- OLIVEIRA, R.C.J. Quantificação e caracterização química da água da chuva e de throughfall e fluxos de gases traço em Floresta de Terra Firme na Flona Tapajós, Belterra - Pará. **Tese de Doutorado**, Programa de Pós-Graduação em Geologia e Geoquímica/Universidade Federal do Pará, Belém, Pará, p. 143, 2006.
- PAROTTA, J.A.; FRANCIS, J.K.; DE ALMEIDA, R.R. Trees of the Tapajós: a photographic field guide. Rio Piedras: **General Technical Report IITF-1**, n. 1, p. 370, ed. 52, 1995.
- PEREIRA, A.R.; ANGELOCCI, L.R.; SENTELHAS, P.C. **Agrometeorologia - Fundamentos e Aplicações Práticas**. Guaíba: Editora Agropecuária, p. 478, 2002.
- QADERI, M.M. E REID, D.M. Methane emissions from six crop species exposed to three components of global change: Temperature, ultraviolet-B radiation and water stress. **Physiologia Plantarum**, v. 137, ed. 2, p. 139-147, 2009.
- SCHNEISING, O.; BUCHWITZ, M.; BURROWS, J.P.; BOVENSMANN, H.; BERGAMASCHI, P.; PETERS, W.

- Three years of greenhouse gas column-averaged dry air mole fractions retrieved from satellite - Part 2: Methane. **Atmospheric Chemistry and Physics**, v. 9, ed. 2, p. 443-465, 2009.
- STRIEGL, R.G. Diffusional limits to the consumption of atmospheric methane by soils. **Chemosphere**, v. 26, n. 1-4 p. 715-720, 1993.
- TELLES, E.C.C.; CAMARGO, P.B.; MARTINELLI, L.A.; COSTA, A.S.; SANTOS, J.; HIGUCHI, N.; OLIVEIRA, R.C. Influence of soil texture on carbon dynamics and storage potential in tropical Forest soils of Amazonia. **Global Biogeochemical Cycles**, v. 17, n. 2, p. 1029-2002, 2003.
- VIGANO, I.; HOLZINGER, R.; VAN WEELDEN, H.; KEPPLER, F.; MCLEOD, A.; RÖCKMANN, T. Effect of UV radiation and temperature on the emission of methane from plant biomass and structural components. **Biogeosciences Discuss**, v. 5, ed. 3, p. 243-270, 2008.
- WMO – World Meteorological Organization. **Greenhouse Gas Bulletin (GHG Bulletin)**: The State of Greenhouse Gases in the Atmosphere Based on Global Observations though 2011. n. 8, p. 1-4, 2012.
- WOFSY, S.C.; HARRISS, R.C.; KAPLAN, W.A. Carbon dioxide in the atmosphere over the Amazon basin. v. 93, ed. 2D p. 1377-1387, 1988.
- WUEBBLES, D.J.; HAYHOE, K. Atmospheric methane and global change. **Earth Science Reviews**, v. 52, ed. 3-4, p. 177-210, 2002.

License information: This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (type CC-BY), which permits unrestricted use, distribution and reproduction in any medium, provided the original article is properly cited.