pruavi a.cu b.cu a.fu 0.4 -0.3 -0.3 -0.10 -0.2 -0.2 -0.05 -0.1 -0.1 -0.0 -0.00 -0.0 -10 density -5 10 100 150 -10 15 200 20 30 5 50 0 0 0 b.fu mu s 1.5 **-**0.004 -0.02 -0.003 -1.0 -0.002 -0.01 -0.5 -0.001 -0.000 -0.0 -0.00 -3000 1000 2000 200 400 0 3 1500 ó 100 300 2 5 2500 value