

DIVERSIDAD Y COMPOSICIÓN FLORÍSTICA DE TRES TIPOS DE BOSQUE EN LA ESTACIÓN BIOLÓGICA CAPARÚ, VAUPÉS

Floristic composition and diversity of three forest types at Caparú, Vaupés Biological Station

Palabras clave: Amazonía colombiana, composición florística, riqueza de especies, Terra Firme, Colina, Terraza, Igapó, Caparú, Vaupés.

Keywords: Colombian Amazon, floristic composition, Igapó, species richness, Terra Firme, forests, Colina, Terraza, Caparú, Vaupés.

Ángela Cano¹
Pablo R. Stevenson²

RESUMEN

Los bosques amazónicos han sido incluidos entre los más diversos del planeta. Aunque en algunos países de la Amazonía existe un amplio registro de sus plantas, en Colombia hace falta un mayor esfuerzo para tener una buena idea de su diversidad y composición florística. Se levantaron tres parcelas permanentes de vegetación ($DAP \geq 10$ cm) de una ha en el Vaupés colombiano, en tres tipos de bosque: Colina, Terraza e Igapó (los dos primeros de *Terra Firme* y el tercero inundable). El objetivo fue cuantificar la diversidad y describir la composición florística en términos de índices de importancia para familias y especies. La parcela más diversa fue la de Colina (α de Fisher = 160.3), seguida por la de Terraza ($\alpha = 78.4$) y por la de Igapó ($\alpha = 44.7$). La familia Fabaceae s.l. fue la más importante en las tres ha, pero en el bosque de terraza la importancia de Arecaceae fue similar a la de Fabaceae. También en composición florística los tres tipos de bosque resultaron considerablemente distintos, siendo el inundable el más disímil de los tres. Sin embargo, también encontramos diferencias importantes entre los dos bosques de tierra firme, que pueden deberse a características abióticas (i.e. suelos diferentes). La alta diversidad reportada en este estudio coincide con la hipótesis que indica

que las zonas más diversas de la Amazonía son la occidental y la central.

ABSTRACT

The Amazon forests are among the most diverse ecosystems in the planet. Although some countries of the Amazon Basin have a fairly complete record of their plants, in Colombia much effort is still needed to have a good idea of the plant diversity patterns and floristic composition. Three one-hectare vegetation-land plots ($DBH \geq 10$ cm) were established in Vaupés, Colombia, regarding three types of forest: Colina, Terraza (*Terra Firme* forests) and Igapó (periodically flooded). Plant diversity was estimated and floristic composition was described classifying the most important families and species. The highest diversity was found in Colina (Fisher's $\alpha = 160.3$), followed by Terraza ($\alpha = 78.4$) and Igapó ($\alpha = 44.7$). Fabaceae s.l. was the most important family of all plots, but in Terraza forest the importance of Arecaceae was similar to that of Fabaceae. Floristic composition was also remarkably different amongst the three forest types, especially Igapó, which was the most dissimilar. However, both *Terra Firme* forests showed strong floristic differences, which may be caused by differences in abiotic factors (i.e. soils). High

1 Laboratorio de Ecología de Bosques Tropicales y Primatología, Universidad de los Andes, Carrera 1 No.18A-12, Bogotá. princessgrethel@gmail.com

2 Laboratorio de Ecología de Bosques Tropicales y Primatología, Universidad de los Andes, Carrera 1 No.18^a-12, Bogotá. Correspondencia: pstevens@uniandes.edu.co

plant diversity reported in this study agrees with the hypothesis that central and western Amazon forests are the most diverse of the Amazon Basin.

INTRODUCCIÓN

Los bosques amazónicos han sido incluidos dentro de los más biodiversos del planeta (Gentry 1988, 1992). Muchos estudios se han enfocado en intentar cuantificar la diversidad y describir la composición florística de la Amazonía para explicar por qué es una de las zonas terrestres más diversas del mundo (Gentry 1988, 1992; Wills *et al.* 1997, Terborgh & Andresen 1998, Ter Steege *et al.* 2000, Colinvaux & De Oliveira 2001, Pitman *et al.* 2002, Wright 2002, Jaramillo *et al.* 2006). Para entender los patrones ecológicos de la Amazonía a una escala continental, es importante hacer estudios a escalas locales y regionales en los que se describan y se cuantifiquen las características de los bosques amazónicos (Stropp *et al.* 2009).

En países como Ecuador, Perú y Brasil se han realizado muchos de estos estudios florísticos (De Oliveira & Nelson 2001, Nebel *et al.* 2001, 2002; Pitman *et al.* 2002, Burnham 2004, Parolin *et al.* 2004a, Poulsen *et al.* 2006, Wittmann *et al.* 2006), por lo que se tiene una idea de la composición florística y la diversidad de la Amazonía de esos países. En Colombia, la región de la Amazonía abarca el 42.42 % del territorio (483.119 km² *sensu* SINCHI 2008), conforma la mayor cobertura vegetal natural del país (Carvajal *et al.* 1979) e incluye la totalidad de los departamentos de Guainía, Vaupés, Guaviare y Amazonas, así como gran parte de Caquetá y Putumayo (Diazgranados 1979). Aunque se han llevado a cabo muchos estudios florísticos y ecológicos, las características biológicas de la Amazonía colombiana siguen siendo muy poco conocidas en comparación con las de otros países de la cuenca (Cárdenas *et al.* 1997).

La diversidad y la composición florística son atributos de las comunidades que permiten su comprensión y comparación. El concepto de diversidad tiene dos componentes principales: la riqueza de especies (McIntosh 1967) y la equitatividad (Lloyd & Ghelardi 1964). El primero se refiere al número

de especies en una comunidad y el segundo a las proporciones relativas de cada especie, teniendo en cuenta que puede haber especies dominantes y especies raras en una comunidad (Krebs 1999). Por su parte, la composición florística se entiende como la enumeración de las especies de plantas presentes en un lugar, usualmente teniendo en cuenta su densidad, su distribución y su biomasa.

Los procesos que determinan la diversidad y la composición florística de los bosques son poco conocidos. Se han hecho esfuerzos, tanto a nivel global como a escalas regionales y locales, para entenderlos y describirlos. Gentry (1988) encontró que a gran escala hay una fuerte relación positiva entre la diversidad y la precipitación anual y que por el contrario la riqueza de los suelos no es un factor muy influyente en la diversidad de un lugar. Sin embargo, para él no era claro qué procesos determinan la composición florística y los patrones de dominancia a escalas locales. Se ha propuesto que factores abióticos como la riqueza y el drenaje del suelo (Jones *et al.* 2006) y las condiciones de un bosque regulan el número y el tipo de especies que pueden sobrevivir en él (Duivenvoorden 1996, Parolin *et al.* 2004b). Así, cuando las condiciones de un hábitat son hostiles, sólo algunas especies adaptadas lograrán establecerse (Duivenvoorden 1996, Parolin *et al.* 2004b).

La selva húmeda amazónica no puede entenderse como un enorme ensamblaje homogéneo de especies de plantas. Por el contrario, la Amazonía está compuesta por diferentes tipos de bosque, que pueden distinguirse de una forma directa describiendo las especies que los componen o de una forma indirecta por su topografía, clima o hidrología (Terborgh & Andresen 1998). Toumisto *et al.* (1995), por medio del análisis de imágenes satelitales, propusieron que tan sólo en la Amazonía peruana se pueden distinguir cientos de tipos de cobertura vegetal. Sin embargo, la división del paisaje amazónico en diferentes tipos de bosque todavía es precaria (Terborgh & Andresen 1998). Una división principal del paisaje es la de los bosques no inundables y los inundables (Terborgh & Andresen 1998) y también son claras las diferencias florís-

ticas al comparar lugares de suelos arcillosos con lugares de arenas blancas (Fine *et al.* 2004).

En la Estación Biológica Caparú, situada en el Vaupés colombiano, en la cuenca del río Apaporis, han sido descritos cinco tipos de bosque distintos, de los cuales dos son planos de inundación y tres son bosque de *Terra Firme* (Defler & Defler 1996). Aunque existe una idea de la diversidad y la composición florística de éstos, no se había hecho una estimación formal de esas dos variables. Este estudio pretende llenar ese vacío, midiendo la diversidad y describiendo la composición florística de tres de los cinco tipos de bosque, estableciendo en cada uno de ellos una parcela permanente de vegetación de una hectárea e incluyendo todas las plantas de 10 cm o más de DAP (diámetro a la altura del pecho). Con el establecimiento de dichas parcelas de vegetación es posible comparar localmente los bosques del área de estudio y relacionarlos, a una escala mayor, con otros bosques de la Amazonía.

La Estación Biológica Caparú es y ha sido la fuente de muchos estudios científicos (Palacios-Acevedo & Rodríguez-Rodríguez 1995, Defler 1996, 1999; Defler & Defler 1996, Palacios *et al.* 1997, Clavijo-R. 2005, González 2006, 2007; Vargas 2008). Los resultados presentados aquí son un complemento para esos estudios y serán una referencia para futuros estudios. Además, dado que los bosques de la Estación Biológica Caparú han sido muy poco intervenidos (Palacios & Peres 2005), los resultados de este trabajo permitirán evaluar la importancia de los bosques del sector para establecer planes de manejo para una utilización sostenible del medio ambiente y serán un aporte al conocimiento que se tiene de la diversidad y la composición florística de la Amazonía colombiana.

METODOLOGÍA

ÁREA DE ESTUDIO

Situación geográfica

La Estación Biológica Caparú está situada en el Vaupés colombiano, en el municipio de Taraira, cerca de la frontera de Colombia con Brasil ($1^{\circ} 4' 31.6''$ S, $69^{\circ} 30' 49.5''$ W). Se encuentra a orillas del lago Taraira, a aproximadamente 100 msnm y

está comprendida por el resguardo indígena Yaigojé-Apaporis (Defler 1999). Esta estación hace parte de la cuenca del río Apaporis, catalogado como un río de aguas negras (Rangel & Luengas 1997) y de segundo orden dentro de la cuenca amazónica (Bennet-Defler 1994, Defler & Defler 1996). El lago Taraira es un antiguo meandro del río Apaporis, tiene 24 km de longitud (Defler 1991) y la fluctuación en el nivel de sus aguas está influenciada por los cambios en el caudal del río Apaporis (Ibarra *et al.* 1979).

Descripción general

En la Estación Biológica Caparú el bosque primario está muy bien conservado dadas las difíciles condiciones de acceso al lugar (Clavijo-R. 2005) y a que esa zona es considerada como reserva forestal por los miembros del resguardo mencionado. Esto ha permitido la ejecución de estudios científicos enfocados en describir los patrones ecológicos de un bosque prístino.

La estación se sitúa sobre una terraza de origen pleistocénico y su territorio hace parte de la transición biogeográfica de la región amazónica y la región de la Guyana. Se presentan afloramientos rocosos de origen precámbrico, como la Serranía de Taraira, y formaciones terciarias sobre rocas sedimentarias (Defler 1991).

En general, los suelos son superficiales, ácidos, de baja fertilidad y textura arcillosa. Dominan suelos minerales de baja evolución, como Entisoles e Inceptisoles, y suelos de alto grado de evolución, como Ultisoles y Oxisoles. Alrededor del lago Taraira, en la zona inundable, se encuentran suelos poco evolucionados, inundables y predominantemente mal drenados (Ibarra *et al.* 1979), con pH entre 4.8 y 5.0 (Defler & Defler 1996).

El clima en la estación es cálido súper húmedo, con un régimen de lluvias bimodal, ligeramente estacional (Rangel & Luengas 1997). La precipitación anual es de 4000 mm (Defler 1996). Generalmente, el mes que presenta máximas precipitaciones es mayo (386.3 mm) mientras que el mes más seco suele ser septiembre (258 mm) (Palacios-Acevedo & Rodríguez-Rodríguez 1995). Las lluvias están

distribuidas de manera relativamente homogénea a lo largo del año y no se presenta una estación seca marcada (González 2006). La temperatura media anual es de 25.1°C, con leves variaciones a lo largo del año (Defler 1996).

Estructura florística

En el área de estudio se han descrito cinco tipos de bosque: Terraza, Colina, Igapó, Transición y Bajo de caño (Defler & Defler 1996).

El bosque de Colina se caracteriza por la presencia de pequeñas colinas y es el más abundante en el área de estudio. El dosel es de 25 m de altura en promedio, se presentan algunos árboles emergentes y el sotobosque es un poco más denso que en el bosque de Terraza y mucho más que en el de Igapó. Entre las familias botánicas más ricas se destacan Moraceae y Fabaceae s.l. (Defler & Defler 1996).

Por su parte, el bosque de Terraza se caracteriza por ser relativamente llano sin presentar inundaciones periódicas, pues se encuentra 7 m por encima del nivel máximo de inundación del lago Taraira (Defler 1989). El dosel en Terraza tiene en promedio 30 m de alto. Según Mantilla-Meluk & Barrios-Rodríguez (1999), las especies de árboles dominantes de este bosque son *Oenocarpus bataua* (Arecaceae) y *Micrandra spruceana* (Euphorbiaceae).

El bosque de Igapó es inundado anualmente por las aguas negras del lago Taraira. La superficie del terreno es relativamente plana, el dosel es considerablemente más bajo que en los bosques de Colina y Terraza, y el sotobosque es menos denso. Según Cárdenas *et al.* (1997) las principales especies de este bosque son *Ormosia coccinea* y *Monopteryx uauco* (Fabaceae), *Eschweilera coriacea* y *E. punctata* (Lecythidaceae) y *Erisma japura* (Vochysiaceae).

FASE DE CAMPO

Entre los meses de diciembre de 2007 y junio de 2008 se establecieron tres parcelas de una ha, una en Colina, una en Terraza y una en Igapó. La elección de la zona exacta en la que se delimitaría cada parcela se realizó aleatoriamente, de tal manera que quedaran relativamente cerca de la estación y

en cuadrantes del sistema de trochas que incluyeran un solo tipo de bosque.

Posterior a la delimitación de las parcelas, se marcaron todas las plantas cuyo diámetro a la altura del pecho (DAP) fuera mayor o igual a 10 cm ($CAP \geq 31$ cm). Esta categoría incluyó árboles, palmas y bejucos. Después se procedió a recolectar una muestra de cada planta marcada para su posterior identificación taxonómica. Además se midió el DAP de cada individuo y se registró la presencia o ausencia de exudados o aromas en su corteza. Se llevó a cabo un proceso de identificación preliminar del material botánico en campo y se asignaron morfo-tipos a cada individuo.

FASE POSTERIOR AL TRABAJO DE CAMPO

La determinación del material botánico se realizó en el Laboratorio de Ecología de Bosques Tropicales y Primatología de la Universidad de los Andes, en el Herbario Amazónico (COAH) y en el Herbario Forestal de la Universidad Distrital (UDBC).

Análisis de datos

El análisis de los datos se dividió en tres secciones. La primera contiene generalidades de la estructura de los bosques estudiados, la segunda pretende cuantificar de diferentes formas la **diversidad** local y comparar las tres parcelas en términos de diversidad, y la tercera se ocupa de describir la **composición florística** de cada parcela y comparar florísticamente las tres parcelas en conjunto. A continuación se explica cómo se analizaron los datos según las secciones mencionadas.

Diversidad

Para estimar la diversidad se calcularon tres índices: 1. *Riqueza de especies*: número de especies en cada parcela. 2. *Proporción de especies por tallo*: una medida de diversidad en la que se corrige la riqueza por el número de individuos, para asegurar que la diversidad que se está calculando no se dé por efecto de la cantidad de individuos del área muestreada. 3. *Índice de diversidad de Fisher* (α de Fisher): que permite estimar la diversidad α de una comunidad; entre mayor sea α , mayor será la diversidad de ésta (Fisher *et al.* 1943).

Además, para comparar la diversidad de las tres comunidades de plantas en conjunto se construyeron tres curvas de rarefacción, una por cada parcela. Una curva de rarefacción es útil cuando se tiene un muestreo de S especies en una comunidad y se quiere saber cuántas especies se encontraría al hacer un submuestreo en esa comunidad (Krebs 1999). Con esto se pretende comparar la diversidad de los tres tipos de bosque, teniendo en cuenta que una comunidad muy rica presentará un gran número de especies al hacer un submuestreo y que lo contrario ocurriría con una comunidad con pocas especies. Las curvas de rarefacción para cada par-

cela fueron construidas con la ayuda del software Estimates 8.0 (Colwell 2006), a partir de una matriz que muestra el número de individuos de cada especie presentes en una subparcela de 20 x 20 m (Dallmeier *et al.* 1992). Con las curvas de rarefacción también se quiere ver, a grandes rasgos, si el esfuerzo de muestreo realizado es suficiente para dar una idea general de la diversidad de los bosques estudiados en la Estación Biológica Caparú.

Composición florística

Se calculó el *Índice de importancia* (\dot{I}_i) (Curtis & McIntosh 1951):

$$\dot{I}_i = \text{Dominancia } (D) + \text{Densidad } (\rho) + \text{Frecuencia } (F)$$

Ecuación 1

Para comparar la **composición florística** entre los diferentes tipos de bosque del área de estudio se construyó una ordenación (MDS), con la que se espera que los puntos más cercanos reflejen similitudes y los más lejanos diferencias florísticas. La ordenación se estableció a partir de una matriz en la que se presentaba el número de individuos de cada especie, presentes en 75 subparcelas de 20 x 20 m (en la matriz estaban incluidas todas las especies encontradas en las tres parcelas). Ésta fue transformada en una matriz de “disimilitud” (con base en distancias euclidianas) y con ella se construyó la ordenación. Tanto la matriz de disimilitud como la ordenación se hicieron con la ayuda del software PC-ORD (McCune & Mefford 2006).

Finalmente se calculó el índice de similaridad de Sørensen (1948) (S_s), una medida semicuantitativa con la que se puede saber qué tanto se parecen dos comunidades. Entre mayor sea el resultado de este índice, mayor será la similitud de las dos comunidades que se están comparando.

RESULTADOS

ESTRUCTURA Y GENERALIDADES DE CADA TIPO DE BOSQUE

Las parcelas de Colina y Terraza presentaron un número similar de individuos (Tabla 1), mientras

que la parcela de Igapó presentó cerca de 100 individuos menos. En contraste, el área basal de las tres parcelas es muy similar. El hecho de que la parcela de Igapó presente un número mucho menor de individuos, pero un área basal similar a la de las demás parcelas, se explica porque, en general, la parcela tenía más árboles medianos (entre 30 y 50 cm de DAP) que las demás (Figura 1). La estructura de los tres tipos de bosque, a partir del DAP y del número de individuos hallados en las tres parcelas de 1 ha, indica que los tres bosques presentan una gran cantidad de árboles pequeños (9.9-30 cm de DAP), pero el bosque de terraza muestra una frecuencia mucho más elevada de plantas entre los 15.1 y los 20 cm de DAP (Figura 1). Esto se puede entender por la abundancia de palmas de las especies *Oenocarpus bataua* y, en menor proporción, *Euterpe precatoria*, cuyos fustes rara vez superan los 20 cm de DAP.

En el caso de la parcela de Igapó, se observa una tendencia a presentar más árboles medianos que las parcelas de Colina y Terraza, y esto no se debe a la presencia de una especie particular –de hecho un amplio rango de especies compone esta categoría. En las tres parcelas había árboles de hasta 100 cm de DAP, pero la única que presentó árboles más grandes fue la de Colina, con un individuo de la especie *Parkia nitida* (DAP = 119.4cm) y uno de la especie *Buchenavia cf. grandis* (DAP = 152.8cm).

DIVERSIDAD

La parcela del bosque de Colina presentó un número de especies muy superior al de las parcelas de los otros dos bosques (Tabla 1). Para saber si la diferencia tan marcada en el número de especies se debe a un efecto del número de individuos, se calculó el número de especies dividido por el número de tallos, con lo que se comprobó que la parcela de Colina es la más diversa de las tres. El resultado de calcular el Índice α de Fisher también lo confirma y según ese índice la parcela de Colina es casi dos veces más diversa que la de Terraza y cerca de cuatro veces más diversa que la de Igapó (Tabla 1).

Las curvas de rarefacción (Figura 2) confirman una vez más que la parcela de Colina es la que presenta mayor riqueza de especies, seguida por la

de Terraza y finalmente por la de Igapó. Adicionalmente, las curvas de rarefacción sugieren que si se hiciera un esfuerzo de muestreo mayor en el bosque de Igapó, no se encontrarían muchas más especies nuevas por unidad de área. Por el contrario, la curva de la parcela de Colina muestra que la cantidad de especies de este tipo de bosque está siendo subestimada y que es necesario un esfuerzo de muestreo mucho mayor para conocer todas las especies que pueden desarrollarse en este hábitat.

La parcela de Colina además fue la más equitativa, según la abundancia relativa de los individuos de todas las especies (Figura 3). Aunque todas las parcelas presentaron especies dominantes, la de Colina es más diversa por la presencia de una gran cantidad de especies raras, mientras que en las otras dos parcelas no hubo un número tan elevado de éstas (Figura 3).

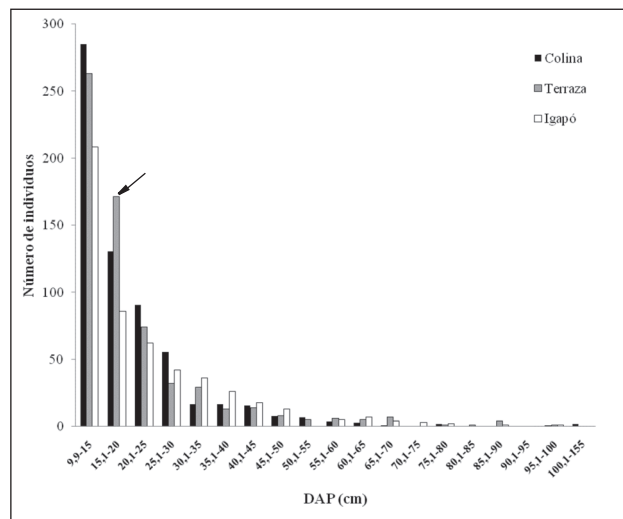


Figura 1. Estructura de la vegetación en la Estación Biológica Caparú, de acuerdo a la frecuencia de individuos en diferentes categorías de DAP en levantamientos de 1 ha en tres tipos de bosque. La flecha indica las diferencias generadas por la alta abundancia de palmas en la parcela de Terraza.

Tabla 1. Resultados generales de la estructura y la diversidad de tres parcelas de vegetación de 1 ha, en diferentes tipos de bosque en la Estación Biológica Caparú.

Parcela	No. individuos	Área basal total (m ²)	No. sp. (riqueza)	Sp./tallo	α Fisher
Colina	641	29.3	256	0.40	160.3
Terraza	634	30.3	170	0.27	78.4
Igapó	514	28.6	112	0.22	44.7

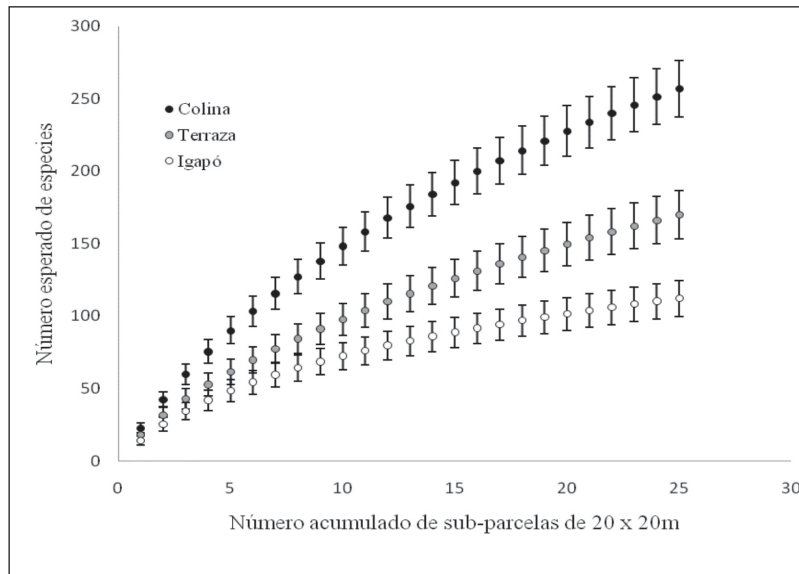


Figura 2. Curvas de rarefacción para comparar la riqueza de especies de tres tipos de bosque en la Estación Biológica Caparú, a partir del levantamientos de vegetación de 1 ha.

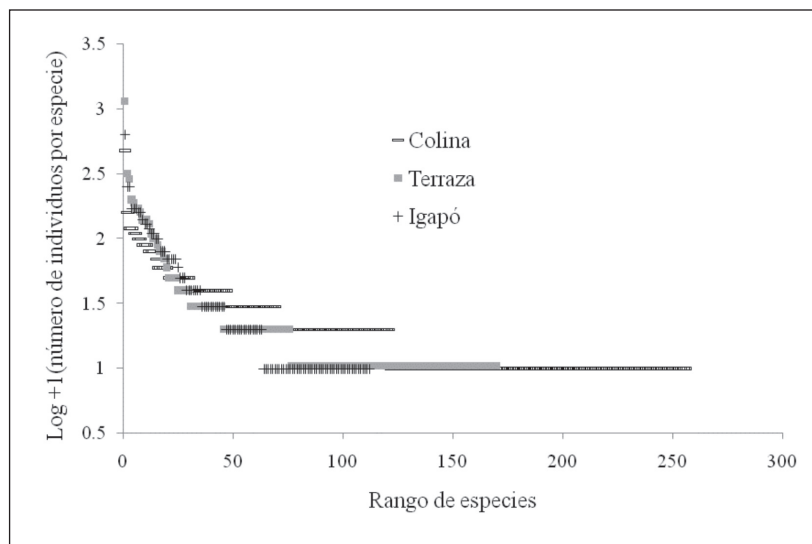


Figura 3. Abundancia relativa de individuos (equitabilidad) para las especies de tres parcelas de bosque en la Estación Biológica Caparú, organizadas según su rango (la primera a la izquierda siendo la más abundante).

COMPOSICIÓN FLORÍSTICA

Las Tablas 2 y 3 muestran los resultados del índice de importancia para cada parcela. Las familias Fabaceae s.l., Myristicaceae, Euphorbiaceae, Sapotaceae y Lauraceae se encuentran entre las 10 más

importantes de los tres tipos de bosque (Tabla 2), lo que sugiere que se trata de taxa exitosos, con especies capaces de colonizar distintos ambientes. Estas familias no siempre están representadas por las mismas especies en las tres parcelas, sin embar-

go hay casos en los que las mismas especies de una familia se encuentran entre las 15 más importantes de dos parcelas. Dos ejemplos son las familias Fabaceae s.l. y Myristicaceae, que están representadas en Terraza y Colina por las mismas especies: *Clathrotropis macrocarpa* y *Heterostemon ellipticus* (Fabaceae s.l.) e *Iryanthera ulei* y *Virola pavonis* (Myristicaceae).

Las parcelas de Colina y Terraza también comparten familias importantes como Burseraceae, Moraceae, Arecaceae y Malvaceae s.l., algunas de ellas representadas a su vez por una especie importante: Burseraceae por *Protium* cf. *aracouchini*, Moraceae por *Brosimum rubescens* y Arecaceae por *Euterpe precatoria*.

La familia Lecythidaceae se encuentra entre las 10 más importantes de las parcelas de Colina e Igapó, pero está representada en la primera por *Eschweilera coriacea*, que de hecho es la especie más importante de esa parcela (Tabla 3), y en la segunda por *E. albiflora* y *E. parvifolia*. Esto sugiere que hay familias capaces de colonizar hábitats muy distintos cuando las especies que las conforman se especializan para sobrevivir en alguno de ellos. Otro ejemplo de ello es la familia Clusiaceae, que se encuentra entre las 10 más importantes de Terraza e Igapó (Tabla 2).

En este caso particular la especie *Caraipa punctulata* es la quinta más importante de la parcela de Terraza, mientras que *Caraipa densifolia* es la especie más importante de la parcela de Igapó (Tabla 3).

Aunque las familias Apocynaceae y Chrysobalanaceae se encuentran en las tres parcelas, sólo hacen parte de las 10 más importantes de la parcela de Igapó (Tabla 2). En el caso de Apocynaceae esto se debe a la presencia de la especie *Aspidosperma excelsum* (Tabla 3). En cuanto a la familia Chrysobalanaceae, el hecho de que se encuentre en la

lista de las 10 familias más importantes de Igapó se debe a la presencia de muchas especies distintas en ese tipo de bosque (*Licania micrantha*, *L. longistyla*, *L. octandra*, *L. licaniaeflora*, *L. vaupesiana*, *Couepia paraensis*, *C. cf. doliochopoda* y *C. cf. racemosa*).

En la parcela de Colina la especie más importante supera en gran medida a las siguientes en la escala de clasificación (Tabla 3). *Eschweilera coriacea* no sólo presenta un índice de importancia dos veces mayor que el de la siguiente especie, sino que además la supera claramente en los tres componentes de dicho índice. En las demás parcelas la diferencia entre la especie más importante y las siguientes no es tan marcada.

Para comparar la composición florística de las tres hectáreas muestreadas se realizó una ordenación en dos dimensiones. En la Figura 4 se observa que las 25 subparcelas de cada bosque se encuentran relativamente agrupadas en una sección del espacio bidimensional. Las subparcelas situadas en las zonas más extremas de cada grupo son las que contenían un gran número de individuos de la especie más importante de cada bosque. Así, los puntos grises más cercanos al eje 2 de la Figura 4 representan subparcelas del bosque de Terraza con nueve u ocho individuos de *Oenocarpus bataua*, especie que presentó una relación fuerte con el eje 1 ($r = -0.83$). Igualmente, los puntos negros de la sección superior central simbolizan subparcelas del bosque de Colina que contienen cinco individuos de la especie *Eschweilera coriacea*. Esta especie de la familia Lecythidaceae presentó una relación positiva fuerte con el eje 2 ($r = 0.66$). Por último, los puntos blancos de la esquina inferior derecha son subparcelas del bosque de Igapó que contenían hasta ocho individuos de la especie *Caraipa densifolia*, que presentó una correlación fuerte con el eje 1 ($r = 0.72$, Figura 4).

Tabla 2. Listado de las 10 familias de plantas más importantes en una parcela de 1 ha, en tres tipos de bosque de la Estación Biológica Caparú, donde: D = Dominancia, ρ = densidad, F = frecuencia.

	No.	Familia	D	ρ	F	Índice de importancia
Colina	1	FABACEAE s.l.	19.2	15.0	92	126.1
	2	MORACEAE	12.0	10.9	96	118.9
	3	LECYTHIDACEAE	8.6	10.1	88	106.8
	4	BURSERACEAE	6.0	8.9	88	102.9
	5	MYRISTICACEAE	5.6	7.8	84	97.4
	6	EUPHORBIACEAE	5.7	6.2	80	91.9
	7	SAPOTACEAE	6.4	5.8	76	88.2
	8	ARECACEAE	2.1	3.6	64	69.7
	9	MALVACEAE s.l.	3.7	3.7	56	63.5
	10	LAURACEAE	2.7	3.7	56	62.5
Terraza	1	ARECACEAE	9.4	22.9	100	132.3
	2	FABACEAE s.l.	25.3	14.2	92	131.5
	3	EUPHORBIACEAE	15.4	11.2	88	114.6
	4	MYRISTICACEAE	5.5	9.1	80	94.7
	5	MORACEAE	7.6	6.2	80	93.7
	6	BURSERACEAE	3.0	5.2	68	76.3
	7	CLUSIACEAE	3.0	3.5	60	66.5
	8	LAURACEAE	1.4	2.7	56	60.1
	9	SAPOTACEAE	3.2	3.3	48	54.5
	10	MALVACEAE s.l.	3.8	2.5	48	54.3
Igapó	1	FABACEAE s.l.	37.1	30.4	100	167.4
	2	LECYTHIDACEAE	12.0	7.0	76	95.0
	3	CLUSIACEAE	9.2	12.6	72	93.8
	4	CHRYSOBALANACEAE	6.2	9.1	72	87.3
	5	EUPHORBIACEAE	3.4	5.4	60	68.9
	6	APOCYNACEAE	2.7	4.1	52	58.8
	7	MYRISTICACEAE	1.6	5.1	48	54.6
	8	SAPOTACEAE	4.4	3.1	44	51.5
	9	LAURACEAE	2.4	2.5	40	45.0
	10	ANNONACEAE	1.4	3.5	40	44.9

Tabla 3. Listado de las 15 especies de plantas más importantes en una parcela de 1 ha, en tres tipos de bosque de la Estación Biológica Caparú, donde: D = Dominancia, ρ = densidad, F = frecuencia.

	No.	Especie	D	ρ	F	Índice de importancia
Colina	1	<i>Eschweilera coriacea</i>	6.6	7.5	88	102.1
	2	<i>Protium cf. aracouchini</i>	1.3	2.5	48	51.8
	3	<i>Iryanthera ulei</i>	0.7	1.9	40	42.6
	4	<i>Micropholis venulosa</i>	1.8	1.6	36	39.4
	5	<i>Iriartea deltoidea</i>	1.2	1.7	36	39.0
	6	<i>Brosimum lactescens</i>	1.9	1.3	32	35.2
	7	<i>Clathrotropis macrocarpa</i>	1.1	1.9	32	35.0
	8	<i>Rinorea paniculata</i>	1.2	1.7	32	34.9
	9	<i>Pseudolmedia laevis</i>	0.9	1.2	32	34.1
	10	<i>Euterpe precatória</i>	0.6	1.6	32	34.1
	11	<i>Heterostemon ellipticus</i>	0.4	1.4	32	33.8
	12	<i>Aldina heterophylla</i>	0.6	1.4	28	30.0
	13	<i>Brosimum rubescens</i>	0.5	1.1	28	29.6
	14	<i>Cynometra cf. longicuspis</i>	1.9	1.3	24	27.1
	15	<i>Virola pavonis</i>	1.5	1.4	24	26.9
Terraza	1	<i>Oenocarpus bataua</i>	8.2	18.1	100	126.3
	2	<i>Micrandra spruceana</i>	10.3	5.0	76	91.3
	3	<i>Monopteryx uauco</i>	14.9	3.0	56	73.9
	4	<i>Euterpe precatória</i>	1.1	4.6	60	65.7
	5	<i>Caraipa punctulata</i>	2.2	2.7	48	52.8
	6	<i>Brosimum rubescens</i>	3.9	2.5	44	50.4
	7	<i>Protium cf. aracouchini</i>	1.7	2.7	44	48.4
	8	<i>Sandwithia heterocalyx</i>	0.9	3.2	44	48.1
	9	<i>Iryanthera ulei</i>	0.7	2.2	44	46.9
	10	<i>Virola pavonis</i>	2.4	2.2	40	44.6
	11	<i>Iryanthera crassifolia</i>	0.9	2.2	40	43.1
	12	<i>Scleronema micranthum</i>	2.3	1.6	36	39.9
	13	<i>Clathrotropis macrocarpa</i>	0.5	2.1	36	38.6
	14	<i>Brosimum utile</i>	2.9	1.7	32	36.6
	15	<i>Hevea cf. guianensis</i>	2.4	1.3	32	35.6
Igapó	1	<i>Caraipa densifolia</i>	8.8	12.3	68	89.1
	2	<i>Zygia cataractae</i>	2.8	4.9	56	63.7
	3	<i>Aldina heterophylla</i>	3.8	3.1	44	50.9
	4	<i>Virola elongata</i>	1.4	4.9	44	50.3
	5	<i>Dicorynia cf. paraensis</i>	6.7	3.3	36	46.0
	6	<i>Acosmium nitens</i>	4.6	2.1	36	42.7
	7	<i>Buchenavia viridiflora</i>	7.3	3.1	32	42.4
	8	<i>Aspidosperma excelsum</i>	2.5	3.3	36	41.8
	9	<i>Cynometra marginata</i>	2.0	2.7	36	40.7
	10	<i>Crudia oblonga</i>	1.7	2.5	36	40.2
	11	<i>Copaifera officinalis</i>	1.7	2.1	36	39.9
	12	<i>Eschweilera albiflora</i>	4.5	1.6	32	38.1
	13	<i>Licania micrantha</i>	2.8	1.9	32	36.7
	14	<i>Eschweilera parvifolia</i>	1.4	2.3	32	35.7
	15	<i>Mabea nitida</i>	1.3	1.9	32	35.2

El índice de similaridad de Sørensen indicó que las parcelas más parecidas son las de Terraza y Colina (Tabla 4). La comparación individual de cada una de esas parcelas con la de Igapó muestra que ambas se diferencian de esta última en igual medida.

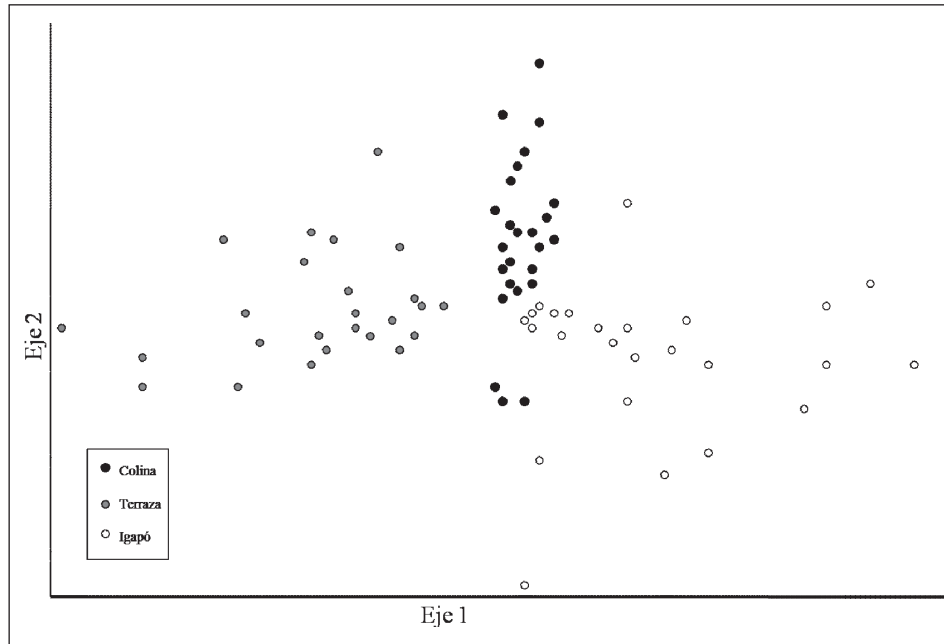


Figura 4. Ordenación de 75 subparcelas (20 x 20 m) de vegetación en tres tipos de bosque (Colina, Terraza e Igapó) en la Estación Biológica Caparú, a partir de una matriz de abundancia de especies.

Tabla 4. Comparación de tres parcelas de vegetación en la Estación Biológica Caparú utilizando el índice de similitud de Sørensen (Ss), donde A es el número de especies compartidas por las dos parcelas que se estén comparando, b es el número de especies presentes en la parcela B y no en la parcela C, y c es el número de especies presentes en la parcela C y no en la parcela B.

Comparación (B vs. C)	A	b; c	Ss
Colina vs. Terraza	76	180; 94	0.36
Colina vs. Igapó	21	236; 91	0.11
Terraza vs. Igapó	15	155; 97	0.11

DISCUSIÓN DE RESULTADOS

DIVERSIDAD

Con base en estimaciones previas realizadas por Defler & Defler en 1996 se planteó la hipótesis de que el bosque de Colina es el más diverso, seguido por el de Terraza, y éste a su vez por el de Igapó.

Según los resultados incluidos en la Tabla 1, todas las medidas de diversidad confirman esa hipótesis y las observaciones de Defler & Defler. La Figura 2 y los resultados de calcular el alfa de Fisher (Tabla 1) no sólo soportan lo dicho, sino que además dan una idea de qué tan diferente es la diversidad entre los tres tipos de bosque. Estos resultados también confirman la hipótesis que proponía que el bosque de Igapó es considerablemente distinto a los otros dos tipos de bosque, pues en términos de diversidad se mostró que es muy inferior a los bosques de Colina y Terraza.

La parcela de Colina se encuentra entre las más diversas de la Amazonía colombiana, mientras que la parcela de Terraza se halla en un nivel intermedio (Figura 5). Por su parte, la parcela de Igapó presenta una diversidad mayor que la de otros bosques inundables de la Amazonía como son los estudiados por Stevenson *et al.* (2004) en el Parque Nacional Natural Tinigua. Sin embargo es importante aclarar que dichos bosques inundables son várzeas, es decir, son inundados por ríos de aguas blancas, lo que implica que las condiciones de ambos tipos de bosque son diferentes.

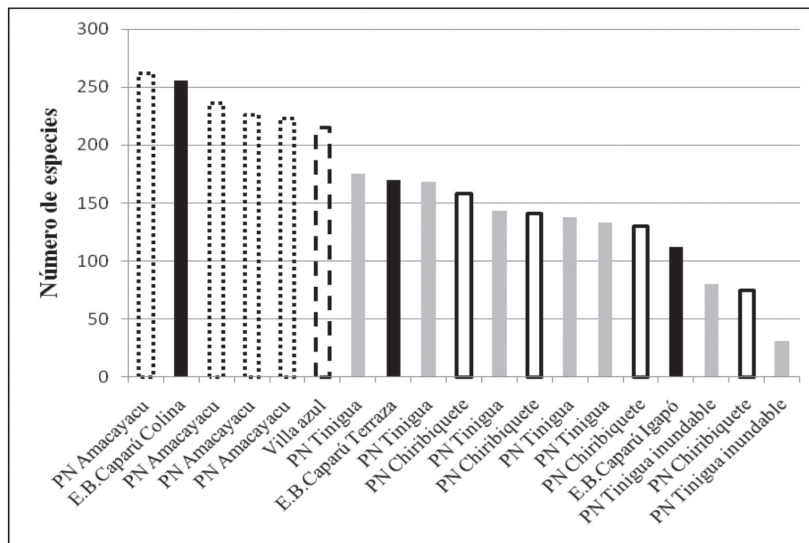


Figura 5. Comparación de la riqueza de especies de diferentes parcelas de vegetación de una hectárea (DAP \geq 10 cm) en la Amazonía colombiana (construida a partir de los estudios de Stevenson *et al.* 2004 y Duque *et al.* 2007 en revisión).

En 2000, Ter Steege y colaboradores hicieron un estudio de la diversidad y la composición florística de la Amazonía (incluyendo la zona del Escudo Guyanés). Tomando la información de 94 parcelas de vegetación de una ha (70 en bosques de *Terra Firme* (TF) y 24 en planos inundables (FL); árboles de 10 o más cm de DAP), calcularon un alfa de Fisher promedio para TF y uno para FL, para cuatro zonas geográficas de la Amazonía (Tabla 5).

Aunque Ter Steege *et al.* (2000) no definieron un límite para cada zona de la Amazonía, la Estación Biológica Caparú se encontraría situada en una zona intermedia entre la Amazonía occidental y la Amazonía central. La diversidad calculada para la parcela del bosque de Colina (α de Fisher = 160.3, Tabla 1) es muy superior a la diversidad promedio en bosques de *Terra Firme*, tanto de la Amazonía occidental como de la Amazonía central (Tabla 5), lo que implica que dicho tipo de bosque en la Estación Biológica Caparú se encuentra entre los más diversos de la Amazonía. Por el contrario, la diversidad de la parcela de Terraza (α de Fisher = 78.4) se encuentra por debajo de ambos promedios, por lo que se puede inferir que es un bosque relativamente poco diverso. Promediando la diversidad de la parcela de Colina con la de Terraza (α de Fisher = 119.3) se obtiene un dato de diversidad cercano a los promedios calculados por Ter Steege

et al. (2000) (Tabla 5) para los bosques de *Terra Firme* en la Amazonía occidental y central. Esto sugiere que los bosques de *Terra Firme* de la Estación Biológica Caparú presentan una diversidad intermedia, si son comparados con otros bosques de la Amazonía occidental y central, y alta, si son comparados con los de la Amazonía oriental y el Escudo Guyanés.

Tabla 5. Diversidad alfa promedio para parcelas de 1 ha en el núcleo del bosque húmedo de la Amazonía (*core Amazonian rain forest*: 8° S = 8° N, precipitación anual \geq 2000 mm). P indica significancia para una ANOVA de una vía por tipo de bosque (tabla modificada de Ter Steege *et al.* 2000).

Bosque	Tierra firme	Inundados
Amazonía occidental	124.5 (221.1)	78.7 (131.7)
Amazonía central	1263 (221.8)	46.1 (109.4)
Amazonía oriental	56.0 (123.6)	20.8 (24.6)
Escudo Guyanés	51.9 (155.5)	16.7 (22.7)
P	<0.01	<0.01

La diversidad calculada para el bosque de Igapó (α de Fisher = 44.7, Tabla 1) es inferior a la diversidad promedio en bosques inundables de la Amazonía occidental (Tabla 5), y muy cercana a la de los de la Amazonía central, de lo que se concluye que el bosque de Igapó de la Estación Biológica Caparú pre-

senta una diversidad intermedia en relación a otros bosques inundables de la Amazonía en general. La diversidad de los bosques de la Estación Biológica Caparú es entonces similar a la de los bosques de la Amazonía occidental y central. Sin embargo, sería necesario tener un mayor esfuerzo de muestreo para llegar a conclusiones más robustas, dado que en un solo lugar amazónico la diversidad puntual puede variar mucho (Stropp *et al.* 2009).

Comparando los bosques de *Terra Firme* con el inundable, es posible que las condiciones hostiles del segundo (por ejemplo, periodos prolongados de inundación) limiten el número de especies que pueden establecerse en el bosque de Igapó y únicamente las especies adaptadas a esas condiciones logren sobrevivir a la inundación anual (Clinebell *et al.* 1995, Duivenvoorden 1996, Parolin *et al.* 2004b). Ter Steege *et al.* (2000) hallaron el mismo patrón de diversidad para toda la Amazonía, concluyendo que los bosques inundables son sistemáticamente menos diversos que los de *Terra Firme*.

Pero ¿cómo se explica la diferencia de diversidad entre los bosques de Colina y Terraza, dado que ambos son no inundables y se encuentran a distancias geográficas tan cortas? Una posible respuesta sería que factores abióticos como la calidad del suelo, la temperatura y la humedad, operando a escalas geográficas pequeñas, controlen el número y el tipo de especies que pueden establecerse en un tipo de bosque local. Aunque Gentry (1988) mostró que la influencia de la fertilidad de los suelos no era significativa al momento de explicar la diversidad de un lugar, lo hizo a una escala continental. La distancia entre las dos parcelas permanentes de Colina y Terraza es de alrededor de 700 m, lo que quiere decir que aquí se está trabajando con una escala local y quizás dichos factores abióticos sí son influyentes a distancias geográficas tan cortas. Para comprobar si eso es cierto, sería necesario medir la humedad y la temperatura y describir los componentes del suelo de cada tipo de bosque y evaluar si existe una relación entre las restricciones abióticas de cada microhábitat y el tipo de especies presentes en ellos. Adicionalmente, sería importante realizar trasplantes experimentales para verificar las posibilidades de adaptación a cada tipo de suelo.

En la parcela del bosque de Terraza hay 115 individuos de la especie *Oenocarpus bataua*, 32 de la especie *Micrandra spruceana* y 29 de la especie *Euterpe precatoria*. Es decir, el 28% de todos los individuos de esa parcela pertenecen a tres especies, de las cuales únicamente *Euterpe precatoria* fue encontrada en la parcela de Colina (con 10 individuos, 1.5 % del los individuos de esa parcela). Entonces se puede suponer que en Terraza la diversidad es menor por la presencia de estas tres especies exitosas, que han logrado ocupar una porción importante de ese bosque. La pregunta entonces es por qué tres especies tan exitosas en Terraza son tan pobremente representadas en Colina. Para responder a esa pregunta son necesarios futuros estudios que evalúen las diferencias abióticas de los bosques de Colina y Terraza y las características de las especies dominantes de cada uno de ellos, para establecer qué condiciones les son favorables (idealmente incluyendo estudios experimentales usando trasplantes).

Vargas (2008), tras estudiar el reclutamiento limitado y su efecto en la diversidad de los tipos de bosque de la Estación Biológica Caparú, halló para plántulas y juveniles el mismo patrón de diversidad para los bosques contemplados aquí, siendo Colina el más diverso e Igapó el menos diverso. Además, encontró tendencias positivas, donde a mayor dispersión de semillas hay mayor diversidad. La explicación de dicho fenómeno, según Vargas, es que en el bosque de Colina la dispersión de semillas es más efectiva y por eso hay mayor número de especies representadas. Las propuestas enunciadas anteriormente no dejan de ser aproximaciones no excluyentes para responder al por qué de la gran diferencia de diversidad entre los bosques de *Terra Firme* estudiados aquí, pero la pregunta sigue abierta y son necesarios más estudios para responderla.

COMPOSICIÓN FLORÍSTICA

Según reportes previos (Defler & Defler 1996, Cárdenas *et al.* 1997, Mantilla-Meluk & Barrios-Rodríguez 1999, Gonzalez 2007), se esperaba que los bosques estudiados aquí estuvieran compuestos principalmente por especies de las familias Areca-

ceae, Combretaceae, Euphorbiaceae, Fabaceae s.l., Lecythidaceae, Moraceae, Myristicaceae, Sapotaceae, Urticaceae s.l. y Vochysiaceae. Las familias y especies más importantes de cada bosque están listadas en las Tablas 2 y 3 respectivamente. Los resultados confirman que algunas de las familias propuestas en los reportes previos como importantes, lo son.

Por estar presentes en la lista de las 10 familias más importantes de los tres tipos de bosque, las familias Euphorbiaceae, Fabaceae s.l., Lauraceae, Myristicaceae y Sapotaceae se consideran las más importantes en el área de estudio. Otras familias importantes, compartidas por dos tipos de bosque, fueron Arecaceae, Burseraceae, Malvaceae s.l. y Moraceae, en Colina y Terraza; Lecythidaceae, en Colina e Igapó, y Clusiaceae, en (Terraza e Igapó. Contrario a lo esperado, las familias Combretaceae, Urticaceae s.l. y Vochysiaceae no estuvieron presentes en la lista de las más importantes de ninguno de los tipos de bosque.

La familia más importante en los tres tipos de bosque fue Fabaceae s.l. Aunque en el bosque de Colina Arecaceae figura como la más importante, la diferencia entre esta familia de palmas con Fabaceae s.l. es baja (Tabla 2). Este resultado coincide con lo planteado por Gentry (1988, 1992), quien determinó que los bosques húmedos tropicales a nivel mundial son consistentemente dominados por un pequeño grupo de familias encabezado por las leguminosas. Ter Steege *et al.* (2000) también confirmaron el planteamiento de Gentry, al hallar que el 16% de los individuos en 94 parcelas de 1 ha ($DAP \geq 10$ cm) en toda la Amazonía pertenecen a dicha familia.

Terborgh & Andresen (1998) analizaron la composición del bosque amazónico a escalas locales y regionales. Entre sus resultados determinaron que cerca del 80% de los árboles ($DAP \geq 10$ cm) de la Amazonía pertenecen a las 16 familias que se listan a continuación: Annonaceae, Arecaceae, Bombacaceae, Burseraceae, Chrysobalanaceae, Euphorbiaceae, Fabaceae s.l., Lauraceae, Lecythidaceae, Meliaceae, Moraceae, Myristicaceae, Rubiaceae, Sapotaceae, Sterculiaceae y Violaceae. Este estu-

dio coincide con lo expuesto por Terborgh & Andresen (1998), pues en las parcelas levantadas se encontraron individuos pertenecientes a todas esas familias y porque muy pocas de ellas (Meliaceae, Rubiaceae y Violaceae) no hacen parte de la lista de las 10 más importantes de alguno de los tres bosques contemplados.

Aunque los tres bosques comparten muchas familias importantes, y a veces lo mismo ocurre con algunas especies, la composición florística de cada uno demuestra que se trata de unidades del paisaje distintas unas de otras. De un lado, las especies más importantes de cada bosque permiten separarlos florísticamente (Figura 4) y, de otro lado, son muchos los casos en los que una especie sólo se encontró en un tipo de bosque. Quizás el caso más claro de ello es el del bosque de Igapó, que es considerablemente distinto a los bosques de *Terra Firme*. La comparación realizada mediante el Índice de Similitud de Sørensen (Tabla 4) demuestra que florísticamente los bosques no inundables se parecen más entre sí que con el de Igapó. Además, familias como Annonaceae, Apocynaceae y Chrysobalanaceae, que estuvieron presentes entre las más importantes del plano de inundación, fueron mucho menos dominantes en los otros dos bosques. Entonces se responde otra pregunta planteada por este estudio, pues así como se había demostrado que en términos de diversidad los tres tipos de bosque diferían entre sí, se puede afirmar lo mismo desde un punto de vista florístico.

CONCLUSIONES

En la Estación Biológica Caparú el bosque de Colina es el más diverso, seguido por el de Terraza y después por el de Igapó. Lo anterior se concluye a partir de los resultados de este estudio, de las estimaciones previas realizadas por Defler & Defler (1996) y de los patrones de diversidad de semillas dispersadas y plántulas estimados por Vargas (2008). Por su dominancia, frecuencia y densidad, las familias de plantas de dosel más importantes son Fabaceae s.l., Sapotaceae, Euphorbiaceae, Lauraceae y Myristicaceae y esto concuerda con lo que se ha reportado para los bosques amazónicos. Tanto en su diversidad como en su composi-

ción florística, los tres tipos de bosque estudiados presentan grandes diferencias. Si bien el bosque de Igapó es el más disímil de los tres, los bosques de *Terra Firme* muestran diferencias marcadas y la explicación a este fenómeno requiere de futuros estudios. En general, la diversidad estimada para los bosques del área de estudio es alta con respecto a la de otros bosques de la Amazonía colombiana y a la de bosques de zonas más orientales de la cuenca amazónica. Por ser una zona de bosque primario poco intervenido y presentar niveles tan altos de diversidad, el área de estudio debería mantener su estatus de reserva forestal para promover su conservación.

AGRADECIMIENTOS

Este estudio no hubiera sido posible sin la colaboración de los asistentes de campo que nos ayudaron a coleccionar muestras botánicas: Óscar Iván Yucuna, Luis Barasano, Alfredo Chávez y Luis Tanimuca. Por su valiosa colaboración en el procesamiento del material botánico agradecemos al Laboratorio de Bosques Tropicales y Primatología y al Herbario Amazónico (COAH), especialmente a Dairon Cárdenas. Por el apoyo logístico y emocional, queremos agradecer a Marcos González, Vera Schütz, Nicolás Rodríguez, Sergio Botero, Juan Piña y demás trabajadores de la estación. La financiación de este proyecto provino de recursos personales, del Laboratorio de Bosques Tropicales y Primatología, del Herbario Amazónico (COAH) y de Conservación Internacional. Ivonne Natalia Vargas aportó los tubos para las parcelas.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Bennet-Defler, S.** 1994. Las aves de la Estación Caparú: Una lista preliminar de especies. *Trianea* 5: 379-400.
- Burnham, R. J.** 2004. Alpha and beta diversity of lianas in Yasuni, Ecuador. *Forest Ecology and Management* 86: 975-978.
- Cárdenas, D., D. Giraldo-Cañas & C. Arias.** 1997. Vegetación. En: IGAC (ed.). Zonificación ambiental para el plan modelo colombo-brasilero (eje Apaporis-Tabatinga: PAT). Editorial Linotipia Bolívar. Bogotá. Pp. 183-228.
- Carvajal-L., F. J., F. N. Posada-A., L. C. Molina-M., A. Delgado-F., L. E. Acero-D., O. Araújo-M. & F. Rodríguez-M.** 1979. Bosques. En: Proyecto Radargramétrico del Amazonas (ed.). La Amazonia colombiana y sus recursos. Bogotá. Pp. 217-322.
- Clavijo-R., L.** 2005. Las lianas de la estación biológica *Mosiro Itajura* (Caparú), bajo río Apaporis (Vaupés Colombia). Tesis de pregrado. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional de Colombia. Bogotá.
- Clinebell, R. R., O. L. Phillips, A. H. Gentry, N. Stark & H. Zuuring.** 1995. Prediction of neotropical tree and liana species richness from soil and climatic data. *Biodiversity and Conservation* 4: 56-90.
- Colinvaux, P. A. & P. E. De Oliveira.** 2001. Amazon plant diversity and climate through the Cenozoic. *Paleography, Paleoclimatology, Paleogeology* 166: 51-63.
- Colwell, R. K.** 2006. Estimate S: Statistical estimation of species richness and shared species from samples. Versión 8.0.
- Curtis, J. T. & R. P. McIntosh.** 1951. An upland forest continuum in the prairie-forestborder region of Wisconsin. *Ecology* 32: 476-496.
- Dallmeier, F., R. B. Foster, C. B. Romano, R. Rice & M. Kabel.** 1992. Guía para el usuario de las parcelas experimentales de biodiversidad. Reserva de la Biosfera del Beni, Bolivia. Institución Smithsonian, Programa del Hombre y la Biosfera. La Paz.
- Defler, T. R.** 1989. Recorrido y uso del espacio en un grupo de *Lagothrix lagothricha* (Primates: Cebidae) Mono Lanudo Churuco en la Amazonia colombiana. *Trianea* 3: 183-205.
- Defler, T. R.** 1991. Preliminary observations of *Cacajao melanocephalus* (Humboldt, 1811) (Primates, Cebidae). *Trianea (Acta Cient. Tecn. INDERENA)* 4:557-558.
- Defler, T. R.** 1996. Aspects of the ranging patterns in a group of wild woolly monkeys (*Lagothrix*

- lagotricha*). American Journal of Primatology 38: 289-302.
- Defler, T. R.** 1999. Fision-fusion in the black-headed uacari (*Cacajao melanocephalus*) in Eastern Colombia. Neotropical Primates 7 (1): 5-8.
- Defler, T. R. & S. B. Defler.** 1996. Diet of a group of *Lagothrix lagotricha lagotricha* in southeastern Colombia. International Journal of Primatology 17 (2): 161-190.
- De Oliveira, A. A. & B. W. Nelson.** 2001. Floristic relationships of terra firme forests in the Brazilian Amazon. Forest Ecology and Management 36: 53-61.
- Diazgranados, D. A.** 1979. Geografía. En: Proyecto Radargramétrico del Amazonas (ed.). La Amazonia colombiana y sus recursos. Bogotá. Pp. 5-27.
- Duivenvoorden, J. F.** 1996. Patterns of tree species richness in rain forests of the middle Caqueta area, Colombia, NW Amazonia. Biotropica 28: 142-158.
- Duque, Á., J. F. Phillips, P. Hildebrand, C. A. Posada, A. Prieto, A. Rudas, M. Suescún & P. R. Stevenson.** 2007. Distance decay of tree species similarity in protected areas on *Terra Firme* forests in Colombian Amazonia. 41: en prensa.
- Fine, P. V. A., I. Mesones & P. D. Coley.** 2004. Herbivores promote habitat specialization by trees in amazonian forests. Science 305: 663-665.
- Fisher, A. A., A. S. Corbet & C. B. Williams.** 1943. The relation between the number of species and the number of individuals in a random sample of an animal population. Journal of Animal Ecology 12: 42-58.
- Gentry, A. H.** 1988. Changes in Plant community diversity and floristic composition on environmental and geographical gradients. Annals of the Missouri Botanical Garden 75 (1): 1-34.
- Gentry, A. H.** 1992. Tropical forest biodiversity distributional patterns and their conservational significance. Oikos 63: 19-28.
- González, M.** 2006. Patrones de uso de hábitat, actividades y dieta de los micos churucos (*Lagothrix lagotricha*) en la Estación Biológica Caparú (Vaupés, Colombia). Tesis de pregrado. Departamento de Ciencias Biológicas, Universidad de los Andes. Bogotá.
- González, M.** 2007. Los micos churucos (*Lagothrix lagotricha*) como dispersores de semillas en la Estación Biológica Caparú (Vaupés, Colombia). Tesis de maestría. Departamento de Ciencias Biológicas, Universidad de los Andes. Bogotá.
- Ibarra, C., J. Morelo, J. Briceño, A. Cortés, B. Motta & C. Pulido.** 1979. Suelos. En: Proyecto Radargramétrico del Amazonas (ed.). La Amazonía colombiana y sus recursos. Bogotá. Pp. 93-216.
- Jaramillo, C., M. J. Rueda & G. Mora.** 2006. Cenozoic Plant Diversity in the Neotropics. Science 311: 1893-1896.
- Jones, M. M., H. Tuomisto, D. B. Clark & P. Olivias.** 2006. Effects of mesoscale environmental heterogeneity and dispersal limitation on floristic variation in rain forest ferns. Journal of Ecology 94: 157-170.
- Krebs, C. J.** 1999. Ecological Methodology. Addison Wesley Longman, Inc. California.
- Lloyd, M. & R. J. Ghelardi.** 1964. A table for calculating the "equitability" component of species diversity. Journal of Animal Ecology 33: 217-225.
- McCune, B. & M. J. Mefford.** 2006. PC-ORD. Multivariate analysis of ecological data. Version 5. MJM Software. Gleneden Beach, Oregon.
- McIntosh, R. I.** 1967. An index of diversity and the relation of certain concepts to diversity. Ecology 48: 392-404.
- Mantilla-Meluk, H. & L. F. Barrios-Rodríguez.** 1999. Ecología básica de *Cebus apella* en la región del bajo Apaporis, Amazonia Colombiana. Tesis de Pregrado. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional de Colombia. Bogotá.

- Nebel, G., L. P. Kvist, J. K. Vanclay & H. Vidaurre.** 2001. Forest dynamic in flood plain forests in the Peruvian Amazon: effects of disturbance and implications for management. *Forest Ecology and Management* 150: 27-57.
- Nebel, G., L. P. Kvist, J. K. Vanclay, H. Christensen, L. Freitas & J. Ruiz.** 2002. Structure and floristic composition of flood plain forests in the Peruvian Amazon I. Overstorey. *Forest Ecology and Management* 295: 666-669.
- Palacios-Acevedo, E. & A. Rodríguez-Rodríguez.** 1995. Caracterización de la dieta y comportamiento alimentario de *Callicebus torquatus lugens*. Tesis de Pregrado. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional de Colombia. Bogotá.
- Palacios, E., A. Rodríguez & T. R. Deffler.** 1997. Diet of a group of *Callicebus torquatus lugens* (Humboldt, 1812) during the annual resource bottleneck in Amazonian Colombia. *International Journal of Primatology* 18 (4): 503-522.
- Palacios, E. & C. A. Peres.** 2005. Primate population densities in three nutrient-poor Amazonian terra firme forest of south-eastern Colombia. *Folia Primatologica* 76 (3): 135-145.
- Parolin, P., O. De Simone, K. Haase, D. Waldhoff, S. Rottenberger, U. Kuhn, J. Kesselmeier, B. Kleiss, W. Schmidt, M. T. F. Piedade & W. J. Junk.** 2004a. Central Amazonian Floodplain Forests: Tree Adaptations in a Pulsing System. *The Botanical Review* 70: 357-380.
- Parolin, P., J. Adis, M. F. Da Silva, I. L. Do Amaral, L. Schmidt & M. T. F. Piedade.** 2004b. Amazonian Limnologia et oecologia regionalis systemae fluminis. *Amazonas* 85: 484-489.
- Pitman, N. C. A., J. W. Terborgh, M. R. Silman, V. P. Nuñez, D. A. Neill, C. E. Cerón, W. A. Palacios & M. Aulestia.** 2002. A comparison of the tree species diversity in two upper amazonian forests. *Ecology* 83(11): 3210-3224.
- Poulsen, A. D., H. Tuomisto & H. Balslev.** 2006. Edaphic and floristic variation within a 1-ha plot of lowland Amazonian rainforest. *Biotropica* 12: 1107-1138.
- Rangel, E. & B. Luengas.** 1997. Clima y Aguas. En: IGAC (ed.). *Zonificación ambiental para el plan modelo colombo-brasilero (eje Apaporis-Tabatinga: PAT)*. Editorial Linotipia Bolívar. Bogotá. Pp. 49-68.
- SINCHI-Instituto Amazónico de Investigaciones Científicas.** 2008. Sistema de Información Ambiental Territorial-Amazonía colombiana SIAT-AC. Disponible en: <http://siac.net.co/web/guest/region>
- Sørensen, T.** 1948. A method of establishing groups of equal amplitude in plant society based on similarity of species content. *K. Danske Vidensk. Selsk* 5: 1-34.
- Stevenson, P. R., M. Suescún & M. J. Quiñones.** 2004. Characterization of forest types at the CIEM, Tinigua Park, Colombia. *Field studies of fauna and flora La Macarena, Colombia* 14: 1-20.
- Stropp, J., H. ter Steege, Y. Malhi, ATDN & RA-INFOR.** 2009. Disentangling regional and local tree diversity in the Amazon. *Ecography* 32: 46-54.
- Terborgh, J. & E. Andresen.** 1998. The composition of Amazonian forests: patterns at local and regional scale. *Journal of Tropical Ecology* 14: 645-664.
- Ter Steege, H., D. Sabatier, H. Castellanos, T. van Andel, J. Duivenvoorden, A. A. De Oliveira, R. Ek, R. Lilwah, P. Maas & S. Mori.** 2000. An analysis of the floristic composition and diversity of Amazonian forests including those of the Guiana Shield. *Journal of Tropical Ecology* 16: 801-828.
- Tuomisto, H., K. Ruokolainen, R. Kalliola, A. Linna, W. Danjoy & Z. Rodríguez.** 1995. Dissecting Amazonian biodiversity. *Science* 269: 63-66.
- Vargas, I. N.** 2008. Evaluación de aspectos de reclutamiento limitado y su efecto sobre la diversidad en un bosque húmedo tropical, Estación Biológica Caparú, Vaupés, Colombia. Tesis de maestría. Departamento de Ciencias Biológicas, Universidad de los Andes. Bogotá.

Wills, C., R. Condit, R. B. Foster & S. P. Hubbell. 1997. Strong density- and diversity-related effects help to maintain tree species diversity in a neotropical forest. *Proceedings of the National Academy of Science of the United States of America* 94: 1252-1257

Wittmann, F., J. Schöngart, J. C. Montero, T. Motzer, W. J. Junk, M. T. F. Piedade, H. L.

Queiroz & M. Worbes. 2006. Tree species composition and diversity gradients in white-water forests across the Amazon Basin. *Journal of Biogeography* 33: 1334-1347.

Wright, S. J. 2002. Plant diversity in tropical forests: a review of mechanisms of species co-existence. *Oecologia* 130: 1-14.