

DISTRIBUCIÓN E INVASIÓN DE GRAMÍNEAS C₃ Y C₄ (POACEAE) EN UN GRADIENTE ALTITUDINAL DE LOS ANDES DE COLOMBIA¹

Distribution and invasion of C₃ and C₄ grasses (Poaceae) along an altitudinal gradient in the Andes of Colombia

DIEGO GIRALDO-CAÑAS

Instituto de Ciencias Naturales, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional de Colombia, Apartado 7495, Bogotá D. C., Colombia. dagiraldoc@unal.edu.co

RESUMEN

Se estudiaron el patrón de distribución, la riqueza de especies, la composición y la invasión de gramíneas C₃ y C₄ en nueve áreas localizadas entre los 300 y los 4250 m de altitud, en una gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (vertiente occidental de la Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia). Las gramíneas están representadas en el gradiente altitudinal por 221 especies, 94 géneros y siete subfamilias. Cien especies presentan la vía fotosintética C₃ y 121 especies la C₄. Las subfamilias con el mayor número de géneros y especies son las Panicoideae (40 géneros/104 especies), las Pooideae (28 géneros/54 especies) y las Chloridoideae (13 géneros/39 especies). Los géneros más ricos en especies son *Paspalum* (Panicoideae, 18 especies), *Eragrostis* (Chloridoideae, 12 especies), *Panicum* (Panicoideae, 11 especies), *Calamagrostis* (Pooideae, 10 especies), *Digitaria* (Panicoideae, 8 especies), *Agrostis* (Pooideae, 6 especies), *Festuca* (Pooideae, 6 especies) y *Sporobolus* (Chloridoideae, 6 especies). De las especies inventariadas, 180 son nativas (81%) y 41 son introducidas y naturalizadas (19%); éstas últimas se concentran en las tierras bajas. Además, se destaca el hallazgo de un género (*Phleum*) y nueve especies, los cuales representan los primeros registros para la flora de Colombia. Los gradientes altitudinales más ricos en especies son los de tierras bajas (300-500 m: 102 especies, 500-1000 m: 113 especies, 1000-1500 m: 68 especies). Por su parte, las Panicoideae son más diversas en las tierras bajas y medias, mientras que las Pooideae están mejor representadas en las tierras altas. Las gramíneas C₄ están más diversificadas en las tierras bajas –aunque con importantes representantes nativos por encima de los 2500 m–, mientras que las C₃ exhiben un patrón particular, ya que aunque están más diversificadas en las tierras altas, su presencia en las tierras bajas es también considerable. No obstante, las numerosas gramíneas C₃ en las tierras bajas del Transecto Sumapaz se distribuyen ecológicamente en hábitats sombreados (sotobosques) o en medios acuáticos. La mayoría de las demás gramíneas C₃ del área estudiada crece en ambientes altos y fríos, características ecológicas propias para el establecimiento de las C₃ en tierras altas tropicales. Por último, la notable participación de las gramíneas nativas C₄ por encima de los 2500 m de altitud, requiere de más explicaciones e investigaciones. Sin embargo, estas especies podrían reflejar la inercia de comunidades vegetales pasadas ampliamente distribuidas durante la última glaciación, o podrían responder a la importancia de otras características ambientales, tales como los factores edáficos.

¹ Contribución derivada del proyecto “Estudios sistemáticos en gramíneas de Colombia: Parte II”, de la Dirección Nacional de Investigación de la Universidad Nacional de Colombia, sede Bogotá.

Palabras clave. Diversidad en gradientes altitudinales, gramíneas C₃ y C₄, gramíneas neotropicales, Flora de Colombia.

ABSTRACT

The distribution pattern, species richness, composition, and invasion of C₃ and C₄ grasses were studied in nine sites located between 300 and 4250 m along an altitudinal gradient in the “Transecto Sumapaz” (west slope of the Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia). The grasses are represented along the altitudinal gradient by 221 species, 94 genera, and seven subfamilies. One hundred species are C₃, while 121 species are C₄. The richest subfamilies are Panicoideae (40 genera/104 species), Pooideae (28 genera/54 species), and Chloridoideae (13 genera/39 species). Species-rich genera are *Paspalum* (Panicoideae, 18 species), *Eragrostis* (Chloridoideae, 12 species), *Panicum* (Panicoideae, 11 species), *Calamagrostis* (Pooideae, 10 species), *Digitaria* (Panicoideae, 8 species), *Agrostis* (Pooideae, 6 species), *Festuca* (Pooideae, 6 species), and *Sporobolus* (Chloridoideae, 6 species). Among the surveyed species, 180 are native (81%) and 41 are introduced and naturalized (19%), the latter species mostly found in the lowlands. One genus (*Phleum*) and nine species are reported for the first time for Colombia. The highest species diversity is found at low and mid altitudes (300-500 m: 102 species, 500-1000 m: 113 species, 1000-1500 m: 68 species). Panicoideae are most diverse at low and mid altitudes, while the Pooideae are better represented in the highlands. The C₄ grasses are more diverse in the lowlands –although with some native species found above 2500 m– whereas the C₃ species are more diverse at high altitudes. Interestingly, C₃ species in lowlands are mainly distributed in aquatic areas and forest understories. The notorious presence of native C₄ species at high altitudes (>2500 m) requires further research but they could reflect the inertia of past plant communities widely distributed during the last glaciation, or the importance of other environmental features such as edaphic conditions.

Key words. Diversity along altitudinal gradients, C₃ and C₄ grasses, Neotropical grasses, Flora of Colombia.

INTRODUCCIÓN

Las gramíneas son componentes muy importantes en buena parte de los ecosistemas terrestres (Tzvelev 1989, Kellogg 2000, 2001, Davis 2004). Éstas son plantas cosmopolitas, ya que están presentes desde el círculo polar hasta el ecuador y desde las cumbres de las montañas hasta el nivel del mar. Se estima que constituyen aproximadamente el 20-45% de la cubierta vegetal de la Tierra (Hilu 1985, Kellogg 2001). Muy pocas formaciones ecológicas carecen de gramíneas y muchas, como las estepas, las sabanas y las praderas, están dominadas por ellas (Davis 2004).

Su difusión es uno de los típicos casos de adaptación recíproca, en primer lugar, por los animales herbívoros, y en segundo lugar, por el hombre (Hilu 1985).

La familia Poaceae comprende entre 10000 y 11000 especies (Tzvelev 1989, Kellogg 2000, 2001, Davis 2004), las cuales han sido agrupadas en 651-898 géneros (Tzvelev 1989, Clayton & Renvoize 1999). Éstas son una de las familias de plantas más importantes en la flora mundial, tanto por el número de especies que contiene como por su importancia económica y ecológica (Kellogg 2000, 2001, Davis 2004). En el

mundo, esta familia ocupa el tercer lugar en cuanto al número de géneros, después de las Asteraceae y las Orchidaceae, el quinto lugar en cuanto al número de especies, después de las Asteraceae, las Orchidaceae, las Leguminosae y las Rubiaceae, y el primer lugar desde el punto de vista económico, pues de ella provienen los cereales y es la fuente de la mayor parte del azúcar mundial, de los pastos para animales domésticos y salvajes y del papel, así como de los bambúes y las cañas para la construcción (Hilu 1985, Tzvelev 1989, Kellogg 2000, 2001, Davis 2004).

Las Poaceae presentan las vías fotosintéticas C_3 y C_4 , con algunas modificaciones fisiológicas y ecológicas adicionales. Así, tenemos que las gramíneas C_4 difieren significativamente de las C_3 en su fisiología, bioquímica, anatomía, ultraestructura y requerimientos ambientales; a su vez, los factores climáticos limitantes y las adaptaciones ecológicas también difieren entre estas dos vías fotosintéticas (Clayton & Renvoize 1999, Jacobs *et al.* 1999).

Las gramíneas C_4 representan cerca del 45% de la familia (Sage 2004), y se caracterizan, generalmente, por un bajo punto de compensación de CO_2 atmosférico, un rápido crecimiento, bajas tasas de fotorrespiración y de pérdida de agua por unidad de materia producida, un alto intervalo óptimo de temperatura, un alto punto de saturación lumínica y una anatomía foliar en corona o "Kranz" (Brown 1975, 1977, Hattersley & Watson 1976, Chazdon 1978, Meinzer 1978, Waller & Lewis 1979, Bouton *et al.* 1981, Percy & Ehleringer 1984, Hattersley 1987, González *et al.* 1989, Klink & Joly 1989, Nelson & Dengler 1992, Ehleringer & Monson 1993, Sinha & Kellogg 1996, Soros & Dengler 1998, Jacobs *et al.* 1999, Boom *et al.* 2001, Keeley & Rundel 2003, Monson 2003, Hooghiemstra & van der Hammen 2004, Sage 2004, Sowiński *et al.* 2008, Vicentini *et al.* 2008, Christin *et al.* 2009).

Por su parte, las gramíneas C_3 presentan un alto punto de compensación de CO_2 atmosférico, altas tasas de fotorrespiración, un intervalo óptimo de temperatura de 10-25 °C y un punto de saturación lumínica mucho menor que las plantas C_4 (Brown 1975, 1977, Hattersley & Watson 1976, Chazdon 1978, Meinzer 1978, Waller & Lewis 1979, Bouton *et al.* 1981, Percy & Ehleringer 1984, Hattersley 1987, González *et al.* 1989, Klink & Joly 1989, Ehleringer & Monson 1993, Soros & Dengler 1998, Jacobs *et al.* 1999, Wand *et al.* 1999, Boom *et al.* 2001, Hooghiemstra & van der Hammen 2004). Según Chazdon (1978), la fotosíntesis en las plantas C_4 no está afectada por altas o bajas concentraciones de O_2 atmosférico, mientras que la fotosíntesis en las C_3 es inhibida por altas concentraciones de O_2 y aumenta a bajas concentraciones de éste.

Por lo tanto, las diferencias fisiológicas de las gramíneas C_3 y las C_4 se reflejan en sus patrones de distribución a lo largo de gradientes ambientales y climáticos (Cabido *et al.* 1997). Con base en el análisis de distribución de gramíneas C_3 y C_4 se han detectado algunos patrones, pero estos estudios se han enfocado principalmente en regiones templadas de ambos hemisferios o en áreas paleotropicales y muy pocos, en áreas neotropicales (véase la literatura citada). Así, el presente estudio es el primero que se realiza en un contexto de gradientes altitudinales en los Andes tropicales. Es por esto que esta investigación pretende cubrir algunos vacíos en el entendimiento de estos patrones de distribución y riqueza (véase Lomolino 2001), desde el acercamiento a ambientes neotropicales y particularmente, a áreas andinas. En este contexto, este estudio tiene como finalidad inventariar, relacionar y analizar la distribución diferencial de gramíneas C_3 y C_4 en el gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (300-4250 m, vertiente occidental de la Cordillera Oriental). Asimismo, este trabajo busca determinar la

composición, la riqueza, la representatividad y la abundancia de gramíneas alóctonas en el Transecto Sumapaz.

MATERIALES Y MÉTODOS

Área de estudio. El Transecto Sumapaz está ubicado en la Cordillera Oriental andina, entre los departamentos de Cundinamarca y Meta (Colombia), el cual comprende ambas vertientes de la Cordillera Oriental. No obstante, aquí sólo se estudió la vertiente occidental (departamento de Cundinamarca), la que comienza en el valle medio del Magdalena (300 m) y culmina en el páramo de Sumapaz (4250 m). Cabe destacar que la vertiente estudiada corresponde al flanco occidental del parque nacional natural Sumapaz, la cual es la más seca ya que recibe la influencia de las masas de aire seco y cálido del valle del Magdalena, mientras que la vertiente oriental (ubicada en el departamento del Meta) es más lluviosa, dada la influencia de las masas de aire húmedo provenientes de la región orinocense (Rangel-Ch. & Aguilar 1995). Las características florísticas, climáticas, ecológicas, geológicas, edafológicas y geográficas de la zona de estudio pueden consultarse en Thouret (1981), Rangel-Ch. & Aguilar (1995), Luteyn (1999), Rangel-Ch. (2000a, 2000b, 2000c), Cantillo H. & Rangel Ch. (2008), Cleef *et al.* (2008), Gómez Mejía (2008), Rangel & Arellano (2008), Rangel *et al.* (2008a, 2008b), Rubio Rivas (2008) y van der Hammen (2008). Los datos referentes a los montos anuales de precipitación se tomaron de Rangel-Ch. & Aguilar (1995), Rangel-Ch. (2000a, 2000c) y Rangel & Arellano (2008).

Inventario y naturaleza de los muestreos.

Se llevaron a cabo varias jornadas de recolección de gramíneas en diferentes formaciones vegetales en el gradiente altitudinal del Transecto de Sumapaz (300-4250 m), correspondientes a áreas boscosas de diferente grado de madurez y alteración

antrópica –tanto de zonas secas como húmedas–, así como pastizales, páramos, subpáramos, potreros, arbustales, matorrales, y áreas ribereñas de ríos y cuerpos de agua (lagunas, estanques).

Los intervalos altitudinales se discriminaron arbitrariamente con una amplitud de 500 m, aunque esta elección se hizo con base en el uso frecuente de intervalos con esta amplitud en diferentes investigaciones en gradientes altitudinales (véanse Stevens 1992, Lægaard 1999, Etter & van Wyngaarden 2000, Grytnes & Vetaas 2002, Kessler 2002, Oommen & Shanker 2005, Suárez Mayorga & Lynch 2008). Así, se consideraron nueve intervalos altitudinales y se hacían inventarios de gramíneas tomando una zona por intervalo y una visita por área muestreada, de manera tal que se dedicara más o menos la misma intensidad de muestreo (*ca.* seis horas por intervalo) y la misma área inventariada por gradiente altitudinal (*ca.* una hectárea).

Los muestreos se realizaron en forma aleatoria y cualitativa, los que comprendían la herborización de ejemplares de gramíneas en estado reproductivo, con base en los estándares de inventarios florísticos y de preservación de las muestras (Johnston 1941, Lawrence 1962, Gould & Shaw 1983, 1992, Llorente Bousquets *et al.* 1994, Judd *et al.* 2002). Cabe destacar que del análisis se excluyeron las especies cultivadas. Los inventarios se complementaron con la revisión bibliográfica y el estudio de las colecciones depositadas en los herbarios COL, HUA, JAUM, MEDEL, MO, NY, RSA, SI, US y VEN (abreviados de acuerdo con Holmgren *et al.* 1990).

Determinación taxonómica. Los ejemplares recolectados fueron determinados taxonómicamente en su totalidad por el autor en el Herbario Nacional Colombiano (COL), en donde también se encuentran depositados, con la serie de colección del

autor. En este estudio se siguió el concepto morfológico de especie, con base en las consideraciones de Crisci (1994), McDade (1995), Wiens & Servedio (2000) y Uribe Meléndez (2008), esto es, *una especie se define como un conjunto de individuos que presenta un espectro continuo de variación fenotípica y separado de otros conjuntos por discontinuidades morfológicas; en otras palabras, las especies son hipótesis acerca de la discontinuidad de la naturaleza.*

Cabe destacar que los nombres taxonómicos, la distribución de las gramíneas por subfamilia, así como la consideración de los nuevos registros para Colombia, están basados en los recientes catálogos de las gramíneas del Nuevo Mundo (véanse Judziewicz *et al.* 2000, Peterson *et al.* 2001, Soreng *et al.* 2003 y Zuloaga *et al.* 2003), excepto para los géneros *Aegopogon*, *Lycurus*, *Muhlenbergia*, *Pereilema* [cuyos nombres específicos están basados en Giraldo-Cañas & Peterson (2009)], mientras que *Panicum* y sus géneros recientemente segregados (*Megathyrsus*, *Ocellochloa*), están basados en Zuloaga & Giraldo-Cañas (en imprenta), y para *Thrasya* se siguió a Denham (2005). Los sinónimos actualizados de las especies aquí tratadas pueden consultarse en los cuatro catálogos mencionados, así como en Denham (2005), Giraldo-Cañas & Peterson (2009) y Zuloaga & Giraldo-Cañas (en imprenta).

Clasificación de las vías fotosintéticas. La clasificación de las gramíneas como plantas C_3 o C_4 se realizó con base en la información de la clasificación de las vías fotosintéticas consignada en Chazdon (1978), Meinzer (1978), Gould & Shaw (1983, 1992), Kaufman *et al.* (1985), Klink & Joly (1989), Sánchez & Arriaga (1990), Killeen & Hinz (1992), Zuloaga *et al.* (1993), Dengler *et al.* (1994), Cabido *et al.* (1997), Clayton & Renvoize (1999), Giussani *et al.* (2001), Bianchin Belmonte & Rúgolo de Agrasar

(2002), Simon & Jacobs (2003), Bess *et al.* (2006), Morrone *et al.* (2007, 2008).

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Riqueza y representatividad generales. Las gramíneas están representadas en el Transecto Sumapaz por 221 especies (de las cuales 180 son nativas) y 94 géneros (Tabla 1). Así, las especies y los géneros inventariados constituyen el 27,18% y el 60% de las especies y los géneros, respectivamente, de la flora agrostológica colombiana (Giraldo-Cañas, datos inéditos). Estos porcentajes de representatividad específica y genérica son altos si consideramos la pequeña área de estudio. No obstante, esta apreciable riqueza de gramíneas en la región analizada es producto del amplio gradiente altitudinal de la misma, el cual comprende alturas desde los 300 hasta los 4250 m en el “Pico Nevado”, lo que se traduce en una gran gama de ambientes y formaciones vegetales. Cabe destacar, que en la América tropical hay cerca de 267 géneros y unas 2500 especies de Poaceae –incluidas las nativas, las naturalizadas y las cultivadas– (Davis 2004); así, en el área estudiada están representados el 35,21% y el 8,84% de los géneros y las especies de gramíneas, respectivamente, presentes en la América tropical.

De las diez subfamilias presentes en el continente americano (véanse Judziewicz *et al.* 2000, Peterson *et al.* 2001, Soreng *et al.* 2003 y Zuloaga *et al.* 2003), siete están representadas en el Transecto Sumapaz (Tabla 1). Las subfamilias con el mayor número de géneros y especies son las Panicoideae (40 géneros/104 especies), las Pooideae (28 géneros/54 especies) y las Chloridoideae (13 géneros/39 especies) (Tabla 1). Este patrón de riqueza coincide con las preferencias ecológicas de las tres subfamilias citadas. Así, tenemos que las Panicoideae están principalmente diversificadas en las tierras bajas y húmedas, las Chloridoideae en las áreas secas y por

su parte, las Pooideae están principalmente representadas en las tierras altas.

Tabla 1. Número de géneros y especies por subfamilia de las gramíneas (Poaceae) del gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (vertiente occidental de la Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia). La distribución por subfamilia está basada en los catálogos de las gramíneas del Nuevo Mundo (véanse Judziewicz *et al.* 2000, Peterson *et al.* 2001, Soreng *et al.* 2003 y Zuloaga *et al.* 2003).

| Subfamilia | Nro. géneros | Nro. especies |
|-----------------|--------------|---------------|
| Panicoideae | 40 | 104 |
| Pooideae | 28 | 54 |
| Chloridoideae | 13 | 39 |
| Bambusoideae | 7 | 10 |
| Ehrhartoideae | 3 | 4 |
| Danthonioideae | 2 | 5 |
| Aristidoideae | 1 | 5 |
| Totales: | 94 | 221 |

Los géneros más ricos en especies son *Paspalum* (Panicoideae, 18 especies), *Eragrostis* (Chloridoideae, 12 especies), *Panicum* (Panicoideae, 11 especies), *Calamagrostis* (Pooideae, 10 especies), *Digitaria* (Panicoideae, 8 especies), *Agrostis* (Pooideae, 6 especies), *Festuca* (Pooideae, 6 especies) y *Sporobolus* (Chloridoideae, 6 especies) (Tabla 2). Estas relaciones de riqueza genérica, específica y de subfamilias coincide con la encontrada en otras áreas colombianas con un amplio gradiente altitudinal y climático (observaciones personales), como el que presenta el Transecto Sumapaz y con lo encontrado en Ecuador (Lægaard 1999, Kessler 2002).

Representatividad de las especies introducidas y naturalizadas. De las especies inventariadas, 180 son nativas (Tabla 4), lo que representa un 81% de la flora agrostológica de la región estudiada; por su parte, las especies introducidas y naturalizadas están representadas por 41 especies, lo que equivale al 19% de la flora agrostológica de dicha región. Este porcentaje

está entre los intervalos estimados para otras áreas colombianas, donde la participación de las gramíneas introducidas y naturalizadas se ubica entre el 12 y el 25%; por ejemplo, en el departamento de Antioquia este porcentaje asciende al 17% (45 especies naturalizadas), mientras que en el departamento de Córdoba al 21% (24 especies naturalizadas), en la región Guayana de Colombia corresponde al 12% (19 especies naturalizadas) y en la serranía de Perijá (región Caribe) éstas ascienden al 22% (38 especies naturalizadas) (Giraldo-Cañas, datos inéditos). Esta cifra empieza a ser preocupante, toda vez que las especies introducidas y naturalizadas, por sus características de “agresividad ecológica” (véase D’Antonio & Vitousek 1992), comienzan a desplazar a las especies nativas en los diferentes ambientes inventariados. Por lo tanto, se podría inferir que este porcentaje aumentará sustancialmente, ya que la intervención y la alteración antrópicas en los diferentes ecosistemas del Transecto Sumapaz presentan situaciones preocupantes de deterioro ambiental.

Tabla 2. Los géneros de gramíneas (Poaceae) más diversificados en el gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (vertiente occidental de la Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia).

| Género | Subfamilia | Nro. especies |
|----------------------|----------------|---------------|
| <i>Paspalum</i> | Panicoideae | 18 |
| <i>Eragrostis</i> | Chloridoideae | 12 |
| <i>Panicum</i> | Panicoideae | 11 |
| <i>Calamagrostis</i> | Pooideae | 10 |
| <i>Digitaria</i> | Panicoideae | 8 |
| <i>Agrostis</i> | Pooideae | 6 |
| <i>Festuca</i> | Pooideae | 6 |
| <i>Sporobolus</i> | Chloridoideae | 6 |
| <i>Andropogon</i> | Panicoideae | 5 |
| <i>Aristida</i> | Aristidoideae | 5 |
| <i>Axonopus</i> | Panicoideae | 5 |
| <i>Muhlenbergia</i> | Chloridoideae | 5 |
| <i>Urochloa</i> | Panicoideae | 5 |
| <i>Cortaderia</i> | Danthonioideae | 4 |
| <i>Leptochloa</i> | Chloridoideae | 4 |
| <i>Setaria</i> | Panicoideae | 4 |

Primeros registros para la flora de Colombia. Con base en los inventarios para el Transecto Sumapaz, se puede destacar el hallazgo de un género (*Phleum*) y nueve especies, los cuales representan los primeros registros para la flora de Colombia de acuerdo con los recientes catálogos de las gramíneas del Nuevo Mundo (Judziewicz *et al.* 2000, Peterson *et al.* 2001, Soreng *et al.* 2003 y Zuloaga *et al.* 2003): *Aristida adscensionis* L. (nativa), *Cenchrus ciliaris* L. (introducida-naturalizada), *Dichanthium aristatum* (Poir.) C. E. Hubb. (introducida-naturalizada), *Microchloa kunthii* Desv. (nativa), *Phleum* sp. (introducida-naturalizada), *Sporobolus tenuissimus* (Mart. ex Achraank) Kuntze (nativa), *Tragus berteronianus* Schult. (introducida-naturalizada), *Tripogon spicatus* (Nees) Ekman (nativa) y *Urochloa distachya* (L.) T. Q. Nguyen (introducida-naturalizada) (Tabla 4). Como puede verse, de estas nueve especies, cinco son introducidas-naturalizadas, lo que empieza a reflejar el grado de alteración y deterioro de varios ambientes en el área estudiada. Estos hallazgos sólo confirman, una vez más, que estamos lejos de completar el inventario de la flora de Colombia, ya que constantemente estamos dando a conocer nuevos y numerosos registros para nuestra flora.

Riqueza por gradiente altitudinal. El gradiente altitudinal más rico en especies es el que está comprendido entre los 500 y los 1000 m, con 113 especies (51,13%), seguido por el de tierras bajas (300-500 m) con 102 especies (46,15%), mientras que el gradiente altitudinal comprendido entre los 1000 y los 1500 m posee una riqueza de 68 especies (30,77%), y le sigue uno de tierras altas (3000-3500 m) con 53 especies (23,98%) (Tabla 3). Por su parte, el gradiente altitudinal menos diverso es el más alto (4000-4250 m), con tan sólo 18 especies, lo que equivale a un 8,15% del número total de especies. Estos datos se ajustan a los encontrados en otras regiones colombianas estudiadas en un

contexto de gradientes altitudinales (Giraldo-Cañas, datos inéditos), así como en Ecuador (Læggaard 1999, Kessler 2002), en las que las tierras bajas y medias (0-1500 m) tienen la mayor riqueza de gramíneas, no sólo en número de especies sino también en géneros y subfamilias.

En cuanto a la riqueza de las subfamilias, se puede destacar que las Panicoideae están más diversificadas en las tierras bajas y medias, mientras que las Pooideae están mejor representadas en las tierras altas (Tabla 4). No obstante, las Pooideae empiezan a estar presentes desde los 1500 m de altitud –tanto con representantes nativos como introducidos– con las especies *Agrostis subrepens* (Hitcch.) Hitcch. (nativa), *Anthoxanthum odoratum* L. (introducida-naturalizada), *Bromus catharticus* Vahl (nativa), *Lolium perenne* L. (introducida-naturalizada), *Poa annua* L. (cosmopolita) y *Polypogon elongatus* Kunth (nativa) (Tabla 4). Éstas son especies pioneras en hábitats alterados (A. M. Cleef, com. pers., abril de 2010, y observaciones personales). Véanse más adelante los planteamientos referidos a la distribución de las vías fotosintéticas.

Representatividad de las especies introducidas y naturalizadas por gradiente altitudinal. De las 41 especies introducidas y naturalizadas presentes en el Transecto Sumapaz, la mayor representatividad se concentra en las tierras bajas (Tabla 3). Así, por ejemplo, se puede destacar que los tres primeros gradientes altitudinales presentan 26, 24 y 18 especies introducidas y naturalizadas, respectivamente. Asimismo, se puede notar que la representatividad numérica de estas especies va disminuyendo significativamente a medida que se asciende en altura, mas no en su porcentaje al interior de cada intervalo altitudinal (Tabla 3). Al respecto, se puede resaltar que sólo hay tres especies introducidas y naturalizadas en el último intervalo altitudinal (4000-4250

m: *Anthoxanthum odoratum* L. *Dactylis glomerata* L. y *Holcus lanatus* L.), lo que coincide con los patrones de alteración e intervención antrópicas en el Transecto Sumapaz, donde los mayores problemas ambientales se concentran en las tierras bajas y medias. Estos datos se ajustan a lo encontrado por Etter & van Wyngaarden (2000), quienes destacaron que las tierras colombianas –principalmente andinas– ubicadas entre los 500 y los 2000 m de altitud son las más transformadas.

Ahora bien, las tres especies europeas naturalizadas antes citadas (todas son C₃),

sólo se conocían de alturas inferiores a los 3800 m en muchas áreas colombianas y neotropicales de montaña, pero como se pudo constatar, éstas ya se encuentran en altitudes más pronunciadas. Situación similar es exhibida por la especie introducida de África, *Pennisetum clandestinum* Hochst. ex Chiov. (una gramínea C₄), la cual alcanza los casi 4000 m de altitud en la región estudiada. Estas especies –salvo *Dactylis glomerata*– constituyen matas cespitosas o estoloníferas muy densas y agresivas, las cuales comienzan a desplazar a las especies nativas en los diferentes ambientes inventariados, como se mencionó anteriormente.

Tabla 3. Distribución de las vías fotosintéticas y riqueza de las gramíneas (Poaceae) en el gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (vertiente occidental de la Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia).

| Gradiente altitudinal (m) y sitio de muestreo | Precipitación media anual (mm) | Nro. total de especies (porcentaje) | Nro. especies C ₃ | Nro. especies C ₄ | Nro. especies nativas (porcentaje con relación al total de especies por intervalo) | Nro. especies introducidas y naturalizadas (porcentaje con relación al total de especies por intervalo) |
|--|--------------------------------|-------------------------------------|------------------------------|------------------------------|--|---|
| 300-500 Hacienda La Guaira (entre Nilo y Pandi) | 1389 | 102 (46,15) | 19 | 83 | 76 (74,51) | 26 (25,49) |
| 500-1000 Pandi | 1288 | 113 (51,13) | 28 | 85 | 89 (78,76) | 24 (21,24) |
| 1000-1500 Ospina Pérez | 1625 | 68 (30,77) | 14 | 54 | 50 (73,53) | 18 (26,47) |
| 1500-2000 Cerro Quinini (Tibacuy) | 1220 | 42 (19,01) | 14 | 28 | 30 (71,43) | 12 (28,57) |
| 2000-2500 Peñas Blancas | 855 | 33 (14,93) | 13 | 20 | 22 (66,67) | 11 (33,33) |
| 2500-3000 La Esperanza | 863 | 44 (19,91) | 28 | 16 | 29 (65,91) | 15 (34,09) |
| 3000-3500 Australia | 1187 | 53 (23,98) | 44 | 9 | 46 (86,79) | 7 (13,21) |
| 3500-4000 Laguna de Chisacá | 1346 | 39 (17,65) | 37 | 2 | 33 (84,62) | 6 (15,38) |
| 4000-4250 Alto de Caicedo | 1275 | 18 (8,15) | 17 | 1 | 15 (83,33) | 3 (16,67) |

Este incremento en la distribución altitudinal de algunas gramíneas en la zona de investigación, podría brindar algunas luces acerca del calentamiento global. No obstante, esta situación permanece oscura, en vista de que este estudio no contempló análisis ni seguimientos dinámicos en el tiempo. En vista de las características de “agresividad ecológica” de varias de las especies introducidas y naturalizadas, éstas empiezan a desplazar y a disminuir la representatividad de varias gramíneas nativas, no sólo en el área de estudio sino también en casi todas las regiones colombianas y en todos los gradientes altitudinales (observaciones personales).

Distribución de las vías fotosintéticas por gradiente altitudinal. Cien especies presentan la vía fotosintética C_3 y 121 especies la C_4 . Ahora bien, las gramíneas C_4 están más diversificadas en las tierras bajas y su representatividad va disminuyendo significativamente a medida que se asciende en el gradiente altitudinal, hasta llegar a una representación mínima de dos especies en el gradiente 3500-4000 m (*Paspalum trianae* Pilg. y *Pennisetum clandestinum*) y una especie en el gradiente 4000-4250 m [*Muhlenbergia fastigiata* (J. Presl) Henrard] (Tablas 3 y 4); mientras que las C_3 exhiben un patrón particular, ya que aunque están más diversificadas en las tierras altas (Tabla 3), su presencia en las tierras bajas es también considerable –presencia reconocida como riqueza de especies mas no como importancia ecológica de las C_3 en las tierras bajas, ya que éstas no son dominantes a nivel de biomasa en las tierras bajas (observaciones personales)–, en tanto que en las tierras medias éstas se encuentran poco diversificadas.

Este patrón particular de las gramíneas C_3 en el Transecto Sumapaz, tiene que ver con la distribución taxonómica de las vías fotosintéticas, toda vez que cada subfamilia presenta una sola vía fotosintética,

excepto las Panicoideae, las cuales poseen ambas vías. Así, las Bambusoideae, las Danthonioideae, las Ehrhartoideae y las Pooideae son exclusivamente C_3 , mientras que las Aristidoideae y las Chloridoideae son C_4 .

Las especies C_4 que crecen en la alta montaña del Transecto Sumapaz (>2500 m) son: *Bothriochloa saccharoides* (Sw.) Rydb. (nativa), *Eleusine indica* (L.) Gaertn. (introducida-naturalizada), *Eragrostis pastoensis* (Kunth) Trin. (nativa), *Eragrostis tenuifolia* (A. Rich.) Hochst. ex Steud. (introducida-naturalizada), *Microchloa kunthii* Desv. (nativa), *Muhlenbergia angustata* (J. Presl) Kunth (nativa), *Muhlenbergia cenchroides* (Humb. & Bonpl. ex Willd.) P. M. Peterson (nativa), *Muhlenbergia fastigiata* (J. Presl) Henrard (nativa), *Muhlenbergia phalaroides* (Kunth) P. M. Peterson (nativa), *Paspalum jaliscanum* Chase (nativa), *Paspalum sodiroanum* Hack. (nativa), *Paspalum trianae* Pilg. (nativa), *Pennisetum clandestinum* Hochst. ex Chiov. (introducida-naturalizada), *Schizachyrium brevifolium* (Sw.) Nees ex Büse (nativa), *Setaria parviflora* (Poir.) Kerguelen (nativa), *Sporobolus bogotensis* Swallen & García-Barr. (nativa), *Sporobolus indicus* (L.) R. Br. (nativa), *Sporobolus lasiophyllus* Pilg. (nativa) y *Sporobolus purpurascens* (Sw.) Ham. (nativa). La mayoría de estas especies C_4 está restringida a suelos arenosos o arcillosos con déficit hídrico a lo largo del año (A. M. Cleef, com. pers., abril de 2010, y observaciones personales), lo que concuerda con los hallazgos de Cabido *et al.* (1997).

Así, las 16 especies nativas C_4 presentes en la región estudiada por encima de los 2500 m de altitud –cuyos representantes pueden constituir dominantes ecológicos en la alta montaña, ya que forman matas densas, a diferencia de las especies C_3 de los gradientes altitudinales inferiores, las cuales si bien pueden estar bien representadas en cuanto al número de especies, nunca llegan a ser

dominantes ecológicos en las tierras bajas (Tablas 3 y 4)–, siguen las sugerencias de Rundel (1980) y Cabido *et al.* (1997), en el sentido de que las gramíneas C₄ en los ambientes tropicales de bajas temperaturas son más exitosas que en condiciones similares de bajas temperaturas de áreas templadas. Así, estos géneros presentan un espectro ambiental más amplio, lo que les permite tener representantes en la alta montaña.

Tabla 4. Inventario, clasificación de las vías fotosintéticas y distribución altitudinal de las gramíneas (Poaceae) del gradiente altitudinal del Transecto Sumapaz (vertiente occidental de la Cordillera Oriental, Cundinamarca, Colombia). *: Primer registro para la flora de Colombia; (1): Pohl & Davidse (1994: 255) creen que *Aristida adscensionis* es una especie introducida del Viejo Mundo, mientras que Zuloaga *et al.* (2003: 70) la consideran como una especie de amplia distribución mundial. De este inventario se excluyeron las especies cultivadas.

| Especie | Subfamilia | Vía fotosintética | Gradiente altitudinal (m snm) | Estatus |
|---|---------------|-------------------|-------------------------------|--------------------------|
| <i>Aciachne acicularis</i> Lægaard | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Acroceras zizanioides</i> (Kunth) Dandy | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Agrostis breviculmis</i> Hitchc. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Agrostis foliata</i> Hook. f. | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Agrostis perennans</i> (Walter) Tuck. | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Agrostis subrepens</i> (Hitchc.) Hitchc. | Pooideae | C ₃ | 1500-2500 | Nativa |
| <i>Agrostis toluensis</i> Kunth | Pooideae | C ₃ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Agrostis trichodes</i> (Kunth) Roem. & Schult. | Pooideae | C ₃ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Alopecurus aequalis</i> Sobol. | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Andropogon bicornis</i> L. | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Andropogon fastigiatus</i> Sw. | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Andropogon glomeratus</i> (Walter) Britton | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Andropogon leucostachyus</i> Kunth | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Andropogon selloanus</i> (Hack.) Hack. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Anthephora hermaphrodita</i> (L.) Kuntze | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Anthoxanthum odoratum</i> L. | Pooideae | C ₃ | 1500-4250 | Introducida-naturalizada |
| <i>Aphanelytrum procumbens</i> Hack. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Aristida adscensionis</i> L. | Aristidoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa (1)* |
| <i>Aristida capillacea</i> Lam. | Aristidoideae | C ₃ | 500-2000 | Nativa |
| <i>Aristida laxa</i> Cav. | Aristidoideae | C ₃ | 1500-2500 | Nativa |
| <i>Aristida setifolia</i> Kunth | Aristidoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Aristida ternipes</i> Cav. | Aristidoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Arthrostyidium</i> sp. | Bambusoideae | C ₃ | 2500-3000 | Nativa |
| <i>Arundinella berteroniana</i> (Schult.) Hitchc. & Chase | Panicoideae | C ₄ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Aulonemia</i> cf. <i>robusta</i> L. G. Clark & Londoño | Bambusoideae | C ₃ | 2500-3000 | Nativa |
| <i>Aulonemia</i> sp. | Bambusoideae | C ₃ | 2500-3000 | Nativa |
| <i>Avena sativa</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Axonopus aureus</i> P. Beauv. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Axonopus compressus</i> (Sw.) P. Beauv. | Panicoideae | C ₃ | 300-2500 | Nativa |
| <i>Axonopus fissifolius</i> (Raddi) Kuhlman. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Axonopus purpusii</i> (Mez) Chase | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Axonopus scoparius</i> (Flüggé) Kuhlman. | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Bothriochloa pertusa</i> (L.) A. Camus | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Bothriochloa saccharoides</i> (Sw.) Rydb. | Panicoideae | C ₃ | 2000-3000 | Nativa |
| <i>Bouteloua americana</i> (L.) Scribn. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Bouteloua repens</i> (Kunth) Scribn. | Chloridoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Brachypodium mexicanum</i> (Roem. & Schult.) Link | Pooideae | C ₃ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Briza minor</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2000-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Bromus catharticus</i> Vahl | Pooideae | C ₃ | 1500-3500 | Nativa |

Continuación Tabla 4.

| Especie | Subfamilia | Vía fotosintética | Gradiente altitudinal (m snm) | Estatus |
|--|----------------|-------------------|-------------------------------|----------------------------|
| <i>Bromus lanatus</i> Kunth | Pooideae | C ₃ | 3000-4250 | Nativa |
| <i>Bromus pitensis</i> Kunth | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Calamagrostis bogotensis</i> (Pilg.) Pilg. | Pooideae | C ₃ | 3000-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis effusa</i> (Kunth) Steud. | Pooideae | C ₃ | 2500-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis fibrovaginata</i> Lægaard | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis intermedia</i> (J. Presl) Steud. | Pooideae | C ₃ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Calamagrostis jamesonii</i> Steud. | Pooideae | C ₃ | 4000-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis ligulata</i> (Kunth) Hitchc. | Pooideae | C ₃ | 3000-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis pittieri</i> Hack. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Calamagrostis planifolia</i> (Kunth) Trin. ex Steud. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Calamagrostis podophora</i> Pilg. | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Calamagrostis recta</i> (Kunth) Trin. ex Steud. | Pooideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Cenchrus brownii</i> Roem. & Schult. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Cenchrus ciliaris</i> L. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Introducida-naturalizada * |
| <i>Chloris ciliata</i> Sw. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Chloris radiata</i> (L.) Sw. | Chloridoideae | C ₄ | 500-2000 | Nativa |
| <i>Chloris submutica</i> Kunth | Chloridoideae | C ₄ | 2000-2500 | Nativa |
| <i>Chusquea scandens</i> Kunth | Bambusoideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Chusquea spathacea</i> McClure ex L. G. Clark | Bambusoideae | C ₃ | 1500-2000 | Nativa |
| <i>Chusquea tessellata</i> Munro | Bambusoideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Cinna poiformis</i> (Kunth) Scribn. & Merr. | Pooideae | C ₃ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Coix lacryma-jobi</i> L. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Cortaderia columbiana</i> (Pilg.) Pilg. | Danthonioideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Cortaderia hapalotricha</i> (Pilg.) Conert | Danthonioideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Cortaderia nitida</i> (Kunth) Pilg. | Danthonioideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Cortaderia sericantha</i> (Steud.) Hitchc. | Danthonioideae | C ₃ | 3500-4250 | Nativa |
| <i>Cynodon dactylon</i> (L.) Pers. | Chloridoideae | C ₄ | 300-2000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Dactylis glomerata</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2000-4250 | Introducida-naturalizada |
| <i>Dactyloctenium aegyptium</i> (L.) Willd. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Danthonia secundiflora</i> J. Presl | Danthonioideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Dichantherium acuminatum</i> (Sw.) Gould. & C. A. Clark | Panicoideae | C ₃ | 1000-2500 | Nativa |
| <i>Dichantherium viscidellum</i> (Scribn.) Gould | Panicoideae | C ₃ | 1000-1500 | Nativa |
| <i>Dichanthium aristatum</i> (Poir.) C. E. Hubb. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Introducida-naturalizada * |
| <i>Digitaria bicornis</i> (Lam.) Roem. & Schult. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Digitaria californica</i> (Benth.) Henrard | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Digitaria ciliaris</i> (Retz.) Koeler | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Digitaria eriantha</i> Steud. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Digitaria fuscescens</i> (J. Presl) Henrard | Panicoideae | C ₄ | 300-500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Digitaria horizontalis</i> Willd. | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Digitaria insularis</i> (L.) Fedde | Panicoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Digitaria violascens</i> Link | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Echinochloa colona</i> (L.) Link | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Echinochloa crus-gavonis</i> (Kunth) Schult. | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Echinochloa polystachya</i> (Kunth) Hitchc. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Eleusine indica</i> (L.) Gaertn. | Chloridoideae | C ₄ | 300-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Elymus cordilleranus</i> Davidse & R. Pohl | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |

Continuación Tabla 4.

| Especie | Subfamilia | Vía fotosintética | Gradiente altitudinal (m snm) | Estatus |
|--|---------------|-------------------|-------------------------------|--------------------------|
| <i>Eragrostis acutiflora</i> (Kunth) Nees | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Eragrostis bahiensis</i> Schrad. ex Schult. | Chloridoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Eragrostis cilianensis</i> (All.) Vignolo ex Janch. | Chloridoideae | C ₄ | 500-2000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eragrostis ciliaris</i> (L.) R. Br. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eragrostis hypnoides</i> (Lam.) Britton, Sterns & Poggenb. | Chloridoideae | C ₄ | 300-500 | Nativa |
| <i>Eragrostis japonica</i> (Thunb.) Trin. | Chloridoideae | C ₄ | 300-500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eragrostis mexicana</i> (Hornem.) Link | Chloridoideae | C ₄ | 1500-2500 | Nativa |
| <i>Eragrostis pastoensis</i> (Kunth) Trin. | Chloridoideae | C ₄ | 2000-3000 | Nativa |
| <i>Eragrostis pectinacea</i> (Michx.) Nees | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Eragrostis pilosa</i> (L.) P. Beauv. | Chloridoideae | C ₄ | 500-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eragrostis tenella</i> (L.) P. Beauv. ex Roem. & Schult. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eragrostis tenuifolia</i> (A. Rich.) Hochst. ex Steud. | Chloridoideae | C ₄ | 500-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Eriochloa polystachya</i> Kunth | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Festuca andicola</i> Kunth | Pooideae | C ₃ | 3500-4000 | Nativa |
| <i>Festuca arundinacea</i> Schreb. | Pooideae | C ₃ | 2500-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Festuca colombiana</i> E. B. Alexeev | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Festuca cundinamarcae</i> E. B. Alexeev | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Festuca pilar-franceii</i> Stančik | Pooideae | C ₃ | 3500-4000 | Nativa |
| <i>Festuca sumapana</i> Stančik | Pooideae | C ₃ | 4000-4250 | Nativa |
| <i>Glyceria fluitans</i> (L.) R. Br. | Pooideae | C ₃ | 2500-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Guadua angustifolia</i> Kunth | Bambusoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Gynerium sagittatum</i> (Aubl.) P. Beauv. | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Heteropogon contortus</i> (L.) P. Beauv. ex Roem. & Schult. | Panicoideae | C ₄ | 1500-2500 | Nativa |
| <i>Holcus lanatus</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2000-4250 | Introducida-naturalizada |
| <i>Homolepis aturensis</i> (Kunth) Chase | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Hymenachne amplexicaulis</i> (Rudge) Nees | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Hyparrhenia rufa</i> (Nees) Stapf | Panicoideae | C ₄ | 300-2000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Ichnanthus pallens</i> (Sw.) Munro ex Benth. | Panicoideae | C ₃ | 500-2000 | Nativa |
| <i>Ichnanthus tenuis</i> (J. Presl & C. Presl) Hitchc. & Chase | Panicoideae | C ₃ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Imperata contracta</i> (Kunth) Hitchc. | Panicoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |
| <i>Ischaemum latifolium</i> (Spreng.) Kunth | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Ischaemum rugosum</i> Salisb. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Jarava ichu</i> Ruiz & Pav. | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Lasiacis nigra</i> Davidse | Panicoideae | C ₃ | 1000-1500 | Nativa |
| <i>Lasiacis procerrima</i> (Hack.) Hitchc. | Panicoideae | C ₃ | 500-2000 | Nativa |
| <i>Lasiacis sorghoidea</i> (Desv. ex Ham.) Hitchc. & Chase | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Leerstia hexandra</i> Sw. | Ehrhartoideae | C ₃ | 300-3000 | Nativa |
| <i>Leptochloa fusca</i> (L.) Kunth | Chloridoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Leptochloa panicea</i> (Retz.) Ohwi | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Leptochloa scabra</i> Nees | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Leptochloa virgata</i> (L.) P. Beauv. | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Lolium multiflorum</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2000-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Lolium perenne</i> L. | Pooideae | C ₃ | 1500-3000 | Introducida-naturalizada |

Continuación Tabla 4.

| Especie | Subfamilia | Vía fotosintética | Gradiente altitudinal (m snm) | Estatus |
|---|---------------|-------------------|-------------------------------|--------------------------|
| <i>Luziola peruviana</i> Juss. ex J. F. Gmel. | Ehrhartoideae | C ₃ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Luziola subintegra</i> Swallen | Ehrhartoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |
| <i>Megathyrsus maximus</i> (Jacq.) B. K. Simon & S. W. L. Jacobs | Panicoideae | C ₄ | 300-2000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Melinis minutiflora</i> P. Beauv. | Panicoideae | C ₄ | 300-2500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Melinis repens</i> (Willd.) Zizka | Panicoideae | C ₄ | 1000-2500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Microchloa kunthii</i> Desv. | Chloridoideae | C ₃ | 2000-3000 | Nativa * |
| <i>Mnesithea aurita</i> (Steud.) de Koning & Sosef | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Mnesithea granularis</i> (L.) de Koning & Sosef | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Muhlenbergia angustata</i> (J. Presl) Kunth | Chloridoideae | C ₄ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Muhlenbergia cenchroides</i> (Humb. & Bonpl. ex Willd.) P. M. Peterson | Chloridoideae | C ₄ | 2000-3500 | Nativa |
| <i>Muhlenbergia fastigiata</i> (J. Presl) Henrard | Chloridoideae | C ₄ | 3000-4250 | Nativa |
| <i>Muhlenbergia pereilema</i> P. M. Peterson | Chloridoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Muhlenbergia phalaroides</i> (Kunth) P. M. Peterson | Chloridoideae | C ₃ | 2000-3000 | Nativa |
| <i>Nassella neesiana</i> (Trin. & Rupr.) Barkworth | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Nassella mucronata</i> (Kunth) R. W. Pohl | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Neurolepis</i> cf. <i>aperta</i> (Munro) Pilg. | Bambusoideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Ocellochloa andreana</i> (Mez) Zuloaga & Morrone | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Ocellochloa stolonifera</i> (Poir.) Zuloaga & Morrone | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Olyra latifolia</i> L. | Bambusoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Oplismenus burmannii</i> (Retz.) P. Beauv. | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Ortachne erectifolia</i> (Swallen) Clayton | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Orthocladia laxa</i> (Rich.) P. Beauv. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Oryza latifolia</i> Desv. | Ehrhartoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Panicum antidotale</i> Retz. | Panicoideae | C ₄ | 300-500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Panicum cayennense</i> Lam. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Panicum elephantipes</i> Nees ex Trin. | Panicoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |
| <i>Panicum mertensii</i> Roth | Panicoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |
| <i>Panicum millegrana</i> Poir. | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Panicum pilosum</i> Sw. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Panicum polygonatum</i> Schrad. | Panicoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Panicum pulchellum</i> Raddi | Panicoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Panicum sellowii</i> Nees | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Panicum trichanthum</i> Nees | Panicoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Panicum trichoides</i> Sw. | Panicoideae | C ₃ | 500-1000 | Nativa |
| <i>Pappophorum mucronulatum</i> Nees | Chloridoideae | C ₄ | 300-500 | Nativa |
| <i>Paspalum conjugatum</i> P. J. Bergius | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum convexum</i> Humb. & Bonpl. ex Flügge | Panicoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Paspalum decumbens</i> Sw. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Paspalum fasciculatum</i> Willd. ex Flügge | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Paspalum fimbriatum</i> Kunth | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Paspalum foliiforme</i> S. Denham | Panicoideae | C ₃ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Paspalum jaliscanum</i> Chase | Panicoideae | C ₃ | 2000-3000 | Nativa |
| <i>Paspalum macrophyllum</i> Kunth | Panicoideae | C ₃ | 1000-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum notatum</i> Flügge | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum orbiculatum</i> Poir. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Paspalum paniculatum</i> L. | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum pilosum</i> Lam. | Panicoideae | C ₃ | 300-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum postratum</i> Scribn. & Merr. | Panicoideae | C ₃ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Paspalum reclinatum</i> Chase | Panicoideae | C ₃ | 1500-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum repens</i> P. J. Bergius | Panicoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |

Continuación Tabla 4.

| Especie | Subfamilia | Vía fotosintética | Gradiente altitudinal (m snm) | Estatus |
|---|---------------|-------------------|-------------------------------|----------------------------|
| <i>Paspalum saccharoides</i> Nees ex Trin. | Panicoideae | C ₄ | 1000-2000 | Nativa |
| <i>Paspalum sodiroanum</i> Hack. | Panicoideae | C ₄ | 2000-3000 | Nativa |
| <i>Paspalum trianae</i> Pilg. | Panicoideae | C ₄ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Pennisetum bambusiforme</i> (E. Fourn.) Hemsl. ex B. D. Jacks. | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Pennisetum clandestinum</i> Hochst. ex Chiov. | Panicoideae | C ₄ | 1500-4000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Pennisetum peruvianum</i> Trin. | Panicoideae | C ₄ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Phalaris arundinacea</i> L. | Pooideae | C ₃ | 2500-4000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Phalaris minor</i> Retz. | Pooideae | C ₃ | 2500-3000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Phleum</i> sp. (<i>Phleum</i> cf. <i>pratense</i> L.) | Pooideae | C ₃ | 3500-4000 | Introducida-naturalizada * |
| <i>Piptochaetium panicoides</i> (Lam.) E. Desv. | Pooideae | C ₃ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Poa annua</i> L. | Pooideae | C ₃ | 1500-3500 | Cosmopolita |
| <i>Poa orthophylla</i> Pilg. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Poa trachyphylla</i> Pilg. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Polypogon elongatus</i> Kunth | Pooideae | C ₃ | 1500-3500 | Nativa |
| <i>Pseudechinolaena polystachya</i> (Kunth) Stapf | Panicoideae | C ₃ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Rhizidocladum</i> cf. <i>geminatum</i> (McClure) McClure | Bambusoideae | C ₄ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Rotboellia cochinchinensis</i> (Lour.) Clayton | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Introducida-naturalizada |
| <i>Sacciolepis myuros</i> (Lam.) Chase | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Schizachyrium brevifolium</i> (Sw.) Nees ex Büse | Panicoideae | C ₃ | 1500-3000 | Nativa |
| <i>Setaria parviflora</i> (Poir.) Kerguelén | Panicoideae | C ₄ | 300-3000 | Nativa |
| <i>Setaria tenacissima</i> Schrad. ex Schult. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Setaria utowanaea</i> (Scribn.) Pilg. | Panicoideae | C ₄ | 300-500 | Nativa |
| <i>Setaria vulpisetia</i> (Lam.) Roem. & Schult. | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Sorghastrum setosum</i> (Griseb.) Hitchc. | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Sporobolus bogotensis</i> Swallen & García-Barr. | Chloridoideae | C ₄ | 2000-3500 | Nativa |
| <i>Sporobolus indicus</i> (L.) R. Br. | Chloridoideae | C ₄ | 2000-3000 | Subcosmolita |
| <i>Sporobolus jacquemontii</i> Kunth | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa |
| <i>Sporobolus lasiophyllus</i> Pilg. | Chloridoideae | C ₄ | 3000-3500 | Nativa |
| <i>Sporobolus purpurascens</i> (Sw.) Ham. | Chloridoideae | C ₄ | 2500-3500 | Nativa |
| <i>Sporobolus tenuissimus</i> (Mart. ex Schrank) Kuntze | Chloridoideae | C ₄ | 300-1500 | Nativa * |
| <i>Steinchisma hians</i> (Elliott) Nash | Panicoideae | C ₃ | 1500-2500 | Nativa |
| <i>Steinchisma laxa</i> (Sw.) Zuloaga | Panicoideae | C ₃ | 500-1500 | Nativa |
| <i>Trachypogon spicatus</i> (L. f.) Kuntze | Panicoideae | C ₄ | 300-500 | Nativa |
| <i>Tragus berteronianus</i> Schult. | Chloridoideae | C ₄ | 300-500 | Introducida-naturalizada * |
| <i>Trinichloa stipoides</i> (Kunth) Hitchc. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Tripogon spicatus</i> (Nees) Ekman | Chloridoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa * |
| <i>Trisetum spicatum</i> (L.) K. Richt. | Pooideae | C ₃ | 3000-4000 | Nativa |
| <i>Urochloa decumbens</i> (Stapf) R. D. Webster | Panicoideae | C ₄ | 300-1500 | Introducida-naturalizada |
| <i>Urochloa distachya</i> (L.) T. Q. Nguyen | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Introducida-naturalizada * |
| <i>Urochloa fusca</i> (Sw.) B. F. Hansen & Wunderlin | Panicoideae | C ₃ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Urochloa reptans</i> (L.) Stapf | Panicoideae | C ₃ | 300-500 | Nativa |
| <i>Urochloa mollis</i> (Sw.) Morrone & Zuloaga | Panicoideae | C ₄ | 300-1000 | Nativa |
| <i>Vulpia bromoides</i> (L.) Gray | Pooideae | C ₃ | 2000-3000 | Introducida-naturalizada |

Por otra parte, la notable participación de las gramíneas nativas C_4 por encima de los 2500 m de altitud, requiere de más explicaciones e investigaciones. Sin embargo, estas especies podrían reflejar la inercia de comunidades vegetales pasadas ampliamente distribuidas durante la última glaciación, y podrían constituir relictos de esa glaciación (Boom *et al.* 2001, Hooghiemstra & van der Hammen 2004), o podrían responder a la importancia de otras características ambientales (p. e., los factores edáficos), como lo sugirieron Cabido *et al.* (1997). No obstante, aquí no se pudieron adelantar análisis de las características edáficas, la concentración de CO_2 , los datos de brillo solar, la pendiente, isótopos de carbono, entre otros.

Al respecto, Boom *et al.* (2001) y Hooghiemstra & van der Hammen (2004) creen que los taxones C_4 presentes en las altas montañas andinas septentrionales han sido capaces de reemplazar los taxones modernos C_3 (p. e., especies pertenecientes a los géneros *Aciachne*, *Agrostis*, *Calamagrostis*, *Chusquea*, *Cortaderia*, *Festuca*, *Poa*, entre otros). Así, los elementos C_4 representados en los páramos actuales (p. e., *Eragrostis*, *Muhlenbergia*, *Paspalum*, *Setaria*, *Schizachyrium* y *Sporobolus*), se originaron en sabanas abiertas y pastizales de tierras bajas (véanse Cleef *et al.* 1993, Boom *et al.* 2001). Según Hooghiemstra & Cleef (1995), estos taxones C_4 migraron hacia los páramos bajos durante el Neogeno-Cuaternario, por medio de los hábitats abiertos o por extensiones de la vegetación a través de las pendientes durante las glaciaciones con bajas pCO_2 (presión parcial de CO_2 atmosférico) y posiblemente en combinación con condiciones de clima seco. Posteriormente, durante el Holoceno y en medio de un incremento del pCO_2 atmosférico, la mayoría de las gramíneas C_4 en las tierras altas andinas no fueron capaces de competir con las gramíneas C_3 y la mayoría de éstas desapareció, pero algunas permanecieron en los páramos bajos y secos,

debido a su alta eficiencia en el uso del agua (Boom *et al.* 2001). Adicionalmente, en condiciones de ambientes áridos y salinos, las plantas C_4 son capaces de competir con las C_3 debido a su alta eficiencia en el uso del agua (Boom *et al.* 2001).

Estos patrones de distribución de las vías fotosintéticas en los gradientes altitudinales, tienen que ver con las particularidades de las gramíneas, en cuanto a sus adaptaciones y requerimientos ambientales (para una lista de las particularidades véase el tercer párrafo de la introducción). Adicionalmente, las gramíneas C_4 tienen una alta razón de CO_2 fijado/uso de agua y por lo tanto, están mejor adaptadas a las áreas muy cálidas, lo que podría respaldar la hipótesis de que esta vía fotosintética es una adaptación a este tipo de ambientes (Klink & Joly 1989). Así, las plantas C_4 poseen una ventaja competitiva sobre las C_3 en áreas de alta intensidad lumínica, elevadas temperaturas, altas concentraciones de O_2 atmosférico y bajas concentraciones de CO_2 . Por otra parte, el mayor costo energético del metabolismo C_4 , en comparación con el del C_3 , lo excluye de hábitats sombreados y reduce su ventaja competitiva en hábitats fríos. Por lo tanto, la distribución de gramíneas C_4 está climáticamente controlada (Jacobs *et al.* 1999) y su distribución corresponde con hábitats abiertos.

Lo anterior nos ayuda a entender la representatividad particular de las gramíneas C_3 en el Transecto Sumapaz, ya que como resultado de sus características fisiológicas, se podría esperar una mayor riqueza de éstas en las tierras altas y mínima en las tierras bajas. No obstante, las numerosas gramíneas C_3 en las tierras bajas del Transecto Sumapaz se distribuyen ecológicamente de manera diferencial comparándolas con las C_4 , puesto que las primeras se desarrollan –en las tierras bajas– en hábitats sombreados (sotobosques) o en riberas de medios acuáticos, lo que les permite disponer de intensidades lumínicas

menores. La mayoría de las demás gramíneas C₃ de la región estudiada crece en ambientes altos y fríos, características ecológicas propias para el establecimiento de las C₃ en tierras altas tropicales.

Ninguna de las gramíneas C₄ se encontró en sotobosques o en áreas sombreadas, distribución que muestra que las gramíneas de esta vía fotosintética no soportan las características ambientales propias de estos hábitats como se mencionó anteriormente. Según Percy & Ehleringer (1984), la ausencia de gramíneas C₄ en hábitats de sombra puede ser debida a que no ha habido un suficiente tiempo para una adaptación evolutiva de esta vía fotosintética a este tipo de ambientes, dado que ésta sólo se ha desarrollado recientemente en ambientes cálidos y áridos. Al respecto, Chazdon (1978) comentó que la vía C₄ se desarrolló en gramíneas de origen tropical, durante el Mioceno, época en la cual las gramíneas C₄ también se expandieron (Jacobs *et al.* 1999, Pagani *et al.* 1999, Keeley & Rundel 2003, Monson 2003, Vicentini *et al.* 2008), a partir de múltiples orígenes (Sinha & Kellogg 1996, Giussani *et al.* 2001, Sage 2004, Vicentini *et al.* 2008, Christin *et al.* 2009). Por otra parte, Vicentini *et al.* (2008), mostraron que los orígenes de las C₄ se remontan al Oligoceno (hace *ca.* 32 millones de años).

Por último, cabe destacar que todos los géneros presentes en el Transecto Sumapaz son exclusivamente C₃ o C₄, excepto *Panicum* (Panicoideae) (Tabla 4). Al respecto, algunos autores (Moss *et al.* 1969, Brown 1975, Waller & Lewis 1979) consideran que los géneros que presentan ambas vías fotosintéticas requieren de una revisión taxonómica-sistemática, ya que pueden considerarse como no monofiléticos, puesto que las diferentes especies C₃ o C₄ de un mismo género no estarían relacionadas filogenéticamente. Sin embargo, otros autores (Zuloaga *et al.* 1993) argumentan que el género *Panicum* presenta

una pronunciada plasticidad evolutiva, la cual se relacionaría con la presencia de todos los tipos fisiológicos en el género. No obstante, recientemente se ha empezado a reconocer varios géneros segregados de *Panicum* con base en la combinación de varios caracteres, p. e. morfología, anatomía, datos moleculares y el tipo de vía fotosintética [véanse Gould (1974), Giussani *et al.* (2001), Freckmann & Lelong (2002), Aliscioni *et al.* (2003), Simon & Jacobs (2003), Bess *et al.* (2006), Morrone *et al.* (2007, 2008), Sede *et al.* 2008], lo que respalda las ideas iniciales de Moss *et al.* (1969), Brown (1975), Waller & Lewis (1979), entre otros.

CONCLUSIONES

Hay diferencias claras en la distribución de las gramíneas C₃ y las C₄ en el gradiente altitudinal estudiado. Así, las tierras bajas están caracterizadas principalmente por gramíneas C₄, mientras que las tierras altas están dominadas por gramíneas C₃. Los patrones aquí documentados –a pesar de tratarse de una región neotropical– se ajustan a los encontrados por otros autores en áreas templadas o paleotropicales (véanse Teeri & Stowe 1976, Tieszen *et al.* 1979, Rundel 1980, Hattersley 1983, Wentworth 1983, Cavagnaro 1988, Schwarz & Redman 1988, Cabido *et al.* 1997, Bianchin Belmonte & Rúgolo de Agrasar 2002). Por lo tanto, se podría concluir que las gramíneas responden, de manera similar, a las características ambientales asociadas con las vías fotosintéticas, independientemente de la región natural en la que se establecen, ya bien sea ésta paleotropical, neotropical o templada. No obstante, por obvias razones en las regiones templadas, los patrones responden según las estaciones, en donde los mejores estimadores del número de especies C₃ y C₄ son la media mínima y la media máxima de la temperatura del mes más cálido (Wentworth 1983).

La notable participación de gramíneas nativas C₄ por encima de los 2500 m

de altitud en el Transecto Sumapaz (pertenecientes a los géneros *Bothriochloa*, *Eragrostis*, *Microchloa*, *Muhlenbergia*, *Paspalum*, *Schizachyrium*, *Setaria* y *Sporobolus*), requiere de más explicaciones e investigaciones. Sin embargo, estas especies podrían reflejar la inercia de comunidades vegetales pasadas ampliamente distribuidas durante la última glaciación, y podrían constituir relictos de esa glaciación, o podrían responder a la importancia de otras características ambientales (p.e., los factores edáficos, quemadas, pastoreo). Por último, la expansión altitudinal de muchas especies C_4 en la zona de estudio, deja un interrogante abierto acerca de la posibilidad de considerar estas especies como indicadoras del cambio climático. Por lo tanto, se requiere –en el sentido de Christin *et al.* (2009)– un completo entendimiento de la ecología y la fisiología de la vía fotosintética C_4 para la biología de la conservación y la agricultura, en un contexto de futuros cambios climáticos.

AGRADECIMIENTOS

Quiero manifestar mi profundo reconocimiento al Instituto de Ciencias Naturales de la Universidad Nacional de Colombia por todas las facilidades que me brindó para la preparación de este trabajo. A los doctores Manuel Pimentel (Universidade da Coruña, España), Antoine M. Cleef (Universiteit van Amsterdam, Holanda), Robert Sorong y Paul M. Peterson (Smithsonian Institution, Washington D.C., EE.UU.) por su permanente colaboración así como por sus valiosos y enriquecedores comentarios y sugerencias. A los curadores de los herbarios COAH, COL, HUA, JAUM, MEDEL, MO, NY, RSA, SI, US y VEN por los préstamos enviados o por su grata colaboración durante la visita a sus instalaciones. A los herbarios de los jardines botánicos Rancho Santa Ana “RSA” (Claremont, California, EE.UU.) y Missouri “MO” (St. Louis, Missouri, EE.UU.), así

como al Herbario Nacional de los EE.UU. (US, Smithsonian Institution, Washington D. C.) por las facilidades económicas brindadas para las visitas a sus instalaciones. Esta contribución es derivada del proyecto “Estudios sistemáticos en gramíneas de Colombia. Parte II”, de la Universidad Nacional de Colombia, Bogotá.

LITERATURA CITADA

- ALISCIONI, S., L. GIUSSANI, F. ZULOAGA & E. KELLOGG. 2003. A molecular phylogeny of *Panicum* (Poaceae: Paniceae): tests of monophyly and phylogenetic placement within the Panicoideae. *Amer. J. Bot.* 90: 796–821.
- BESS, E. C., A. N. DOUST, G. DAVIDSE & E. A. KELLOGG. 2006. *Zuloagaea*, a new genus of neotropical grass within the “Bristle Clade” (Poaceae: Paniceae). *Syst. Bot.* 31: 656–670.
- BIANCHIN BELMONTE, M. C. & Z. E. RÚGOLO DE AGRASAR. 2002. Analysis of the patterns of distribution of photosynthetic pathways and representativity of the family Poaceae on Martín García Island, Río de La Plata, Buenos Aires, Argentina. *Flora* 197: 351–360.
- BOOM, A., G. MORA, A. M. CLEEF & H. HOOGHIEMSTRA. 2001. High altitude C_4 grasslands in the northern Andes: relicts from glacial conditions? *Rev. Palaeobotany and Palynology* 115: 147–160.
- BOUTON, J., R. BROWN, J. BALTON & R. CAMPAGNOLI. 1981. Photosynthesis of grass species differing in carbon dioxide fixation pathways. *Plant Physiol.* 67: 433–437.
- BROWN, W. 1975. Variations in anatomy, associations and origins of Kranz tissue. *Amer. J. Bot.* 62: 395.
- BROWN, W. 1977. The Kranz syndrome and its subtypes in grass systematics. *Mem. Torrey Bot. Club* 23: 1–97.
- CABIDO, M., N. ATECA, M. E. ASTEGIANO & A. M. ANTON. 1997. Distribution of C_3 and C_4 grasses along an altitudinal gradient in

- Central Argentina. *J. Biogeogr.* 24: 197-204.
- CANTILLO H., E. E. & J. O. RANGEL CH. 2008. Aspectos de la estructura y del patrón de riqueza de la vegetación del transecto Sumapaz. En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 529-563. J. Cramer, Stuttgart.
- CAVAGNARO, J. B. 1988. Distribution of C₃ and C₄ grasses at different altitudes in a temperature arid region of Argentina. *Oecologia* 76: 273-277.
- CHAZDON, R. L. 1978. Ecological aspects of the distribution of C₄ grasses in selected habitats of Costa Rica. *Biotropica* 10 (4): 265-269.
- CHRISTIN, P. A., N. SALAMIN, E. A. KELLOGG, A. VICENTINI & G. BESNARD. 2009. Integrating phylogeny into studies of C₄ variation in the grasses. *Plant Physiol.* 149: 82-87.
- CLAYTON, W. D. & S. A. RENVOIZE. 1999. *Genera Graminum: Grasses of the world*. Kew Bull., Additional series 13: 1-389.
- CLEEF, A. M. 2008. Humid cloud superpáramo probably acts as a plant diversity centre as a cool refuge: the case of Nevado de Sumapaz, Colombia. En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 565-593. J. Cramer, Stuttgart.
- CLEEF, A. M., J. O. RANGEL CH. & H. ARELLANO. 2008. The paramo vegetation of the Sumapaz massif (Eastern Cordillera, Colombia). En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 799-913. J. Cramer, Stuttgart.
- CLEEF, A. M., T. VAN DER HAMMEN & H. HOOGHIEMSTRA. 1993. The savanna relationship in the Andean paramo flora. *Opera Botanica* 121: 285-290.
- CRISCI, J. 1994. La especie: realidad y conceptos. En: J. Llorente Bousquets & I. Luna (compiladores), *Taxonomía biológica*: 53-64. Universidad Autónoma de México-Fondo de Cultura Económica, México D. F.
- D'ANTONIO, C. M. & P. M. VITOUSEK. 1992. Biological invasions by exotic grasses, the grass/fire cycle, and global change. *Annu. Rev. Ecol. Syst.* 23: 63-87.
- DAVIS, J. I. 2004. Poaceae. En: N. Smith, S. A. Mori, A. Henderson, D. W. Stevenson, & S. Heald (eds.), *Flowering Plants of the Neotropics*: 470-473. Princeton University Press, Princeton.
- DENGLER, N. G., R. E. DENGLER, P. M. DONNELLY & P. W. HATTERSLEY. 1994. Quantitative leaf anatomy of C₃ and C₄ grasses (Poaceae): Bundle sheath and mesophyll surface area relationships. *Ann. Bot.* 73: 241-255.
- DENHAM, S. S. 2005. Revisión sistemática del subgénero *Harpostachys* de *Paspalum* (Poaceae: Panicoideae: Paniceae). *Ann. Missouri Bot. Gard.* 92: 463-532.
- EHLERINGER, J. R. & R. K. MONSON. 1993. Evolutionary and ecological aspects of photosynthetic pathway variation. *Ann. Rev. Ecol. Syst.* 24: 411-439.
- ETTER, A. & W. VAN WYNGAARDEN. 2000. Patterns of landscape transformation in Colombia, with emphasis in the Andean Region. *Ambio* 29 (7): 432-439.
- FLÓREZ, A. 2000. Geomorfología de los páramos. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biológica III. La región de vida paramuna*: 24-36. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- FRECKMANN, R. & M. LELONG. 2002. Nomenclatural changes and innovations in *Panicum* and *Dichantherium* (Poaceae: Paniceae). *Sida* 20: 161-174.
- GIRALDO-CAÑAS, D. & P. M. PETERSON. 2009. El género *Muhlenbergia* (Poaceae: Chloridoideae: Cynodonteae: Muhlenbergiinae) en Colombia. *Caldasia* 31 (2): 269-302.
- GIUSSANI, L., J. COTA-SÁNCHEZ, F. O. ZULOAGA & E. KELLOGG. 2001. A molecular phylogeny of the grass subfamily Panicoideae (Poaceae) shows multiple origins of C₄ photosynthesis. *Amer. J. Bot.* 88: 1993-2012.

- GÓMEZ MEJÍA, H. 2008. La geología de la región del transecto Sumapaz (Cordillera Oriental de Colombia). En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 25-57. J. Cramer, Stuttgart.
- GONZÁLEZ, D., A. IGLESIAS, F. PODESTÁ & C. ANDREO. 1989. Metabolismo fotosintético del carbono en plantas superiores. *Investigación y Ciencia* 151: 84-92.
- GOULD, F. W. 1974. Nomenclatural changes in Poaceae. *Brittonia* 26: 59-60.
- GOULD, F. W. & R. B. SHAW. 1983. *Grass Systematics*. Texas A & M University, Nueva York.
- GOULD, F. W. & R. B. SHAW. 1992. *Gramineas. Clasificación Sistemática*. AGT Ed., S.A., México D. F.
- GRYTNES, J. A. & O. R. VETAAS. 2002. Species richness and altitude: a comparison between Null Models and interpolated plant species richness along the Himalayan altitudinal gradient, Nepal. *Am. Nat.* 159 (3): 294-304.
- HATTERSLEY, P. W. 1983. The distribution of C₃ and C₄ grasses in Australia in relation to climate. *Oecologia* 57: 113-128.
- HATTERSLEY, P. W. 1987. Variations on photosynthetic pathway. En: T. Soderstrom, K. Hilu, C. Campbell & M. Barkworth (eds.), *Grass systematics and evolution*: 49-64. Smithsonian Institution Press, Washington D. C.
- HATTERSLEY, P. W. & L. WATSON. 1976. C₄ grasses: an anatomical criterion for distinguishing between NADP-Malic enzyme species and PCK or NAD-Malic enzyme species. *Austral. J. Bot.* 24: 297-308.
- HILU, K. 1985. Biological basis for adaptation in grasses: an introduction. *Ann. Missouri Bot. Gard.* 72: 823.
- HOLMGREN, P., N. HOLMGREN & L. BARNETT. 1990. *Index Herbariorum*. Part I: The Herbaria of the World. The New York Botanical Garden, Nueva York.
- HOOGHIEMSTRA, H. & A. M. CLEEF. 1995. Pleistocene climatic change and environmental and generic dynamics in the north Andean montane forest and páramo. En: S. P. Churchill, H. Balslev, E. Forero & J. L. Luteyn (eds.), *Biodiversity and conservation of Neotropical montane forests*: 35-49. The New York Botanical Garden, Bronx, Nueva York.
- HOOGHIEMSTRA, H. & T. VAN DER HAMMEN. 2004. Quaternary ice-age dynamics in the Colombian Andes: developing and understanding of our legacy. *Phil. Trans. R. Soc. Lond. B* 359: 173-181.
- JACOBS, B. F., J. D. KINGSTON & L. L. JACOBS. 1999. The origin of grass-dominated ecosystems. *Ann. Missouri Bot. Gard.* 86: 590-643.
- JOHNSTON, I. M. 1941. *Preparación de ejemplares botánicos para herbario*. Instituto Miguel Lillo, Universidad Nacional de Tucumán, Tucumán.
- JUDD, W. S., C. S. CAMPBELL, E. A. KELLOGG, P. F. STEVENS & M. J. DONOGHUE. 2002. *Plant Systematics. A phylogenetic approach*. 2^a ed., Sinauer Associates, Inc. Publishers, Sunderland.
- JUDZIEWICZ, E. J., R. J. SORENG, G. DAVIDSE, P. M. PETERSON, T. S. FILGUEIRAS & F. O. ZULOAGA. 2000. Catalogue of New World grasses (Poaceae): I. Subfamilies Anomochlooideae, Bambusoideae, Ehrhartoideae, and Pharoideae. *Contr. U.S. Natl. Herb.* 39: 1-128.
- KAUFMAN, P. B., P. DAYANANDAN, C. I. FRANKLIN & Y. TAKEOKA. 1985. Structure and function of silica bodies in the epidermal system of grass shoots. *Ann. Bot.* 55: 487-507.
- KEELEY, J. E. & P. W. RUNDEL. 2003. Evolution of CAM and C₄ carbon-concentrating mechanisms. *Int. J. Plant Sci.* 164 (suppl. 3): S55-S77.
- KELLOGG, E. A. 2000. The grasses: A case study in macroevolution. *Annu. Rev. Ecol. Syst.* 31: 217-238.
- KELLOGG, E. A. 2001. Evolutionary history of the grasses. *Plant Physiol.* 125: 1198-1205.
- KESSLER, M. 2002. The elevational gradient of Andean plant endemism: varying influences

- of taxon-specific traits and topography at different taxonomic levels. *J. Biogeography* 29: 1159-1165.
- KILLEEN, T. J. & P. N. HINZ. 1992. Grasses of the Precambrian Shield region in eastern lowland Bolivia. II. Life-form and C₃-C₄ photosynthetic types. *J. Trop. Ecol.* 8: 409-433.
- KLINK, C. A. & C. A. JOLY. 1989. Identification and distribution of C₃ and C₄ grasses in open and shade habitats in São Paulo State, Brazil. *Biotropica* 21 (1): 30-34.
- LÆGAARD, S. 1999. Biogeography of Ecuadorian grasses. *Arnaldia* 6 (2): 185-196.
- LAWRENCE, G. H. M. 1962. *An introduction to Plant Taxonomy*. The Macmillan Company, Nueva York.
- LORENTE BOUSQUETS, J., I. LUNA VEGA, J. SOBERÓN MAINERO & L. BOJÓRQUEZ TAPIA. 1994. Biodiversidad, su inventario y conservación: teoría y práctica en la taxonomía alfa contemporánea. En: J. Lorente Bousquets & I. Luna Vega (compiladores), *Taxonomía Biológica*: 507-522. Ediciones Científicas Universitarias, serie Texto Universitario, Universidad Nacional Autónoma de México-Fondo de Cultura Económica, México D. F.
- LOMOLINO, M. V. 2001. Elevation gradients of species-density: historical and prospective views. *Global Ecology and Biogeography* 10: 3-13.
- LUTEYN, J. L. 1999. Páramos. A checklist of plant diversity, geographical distribution, and botanical literature. *Mem. New York Bot. Gard.* 84: 1-278.
- MALAGÓN CASTRO, D. & C. PULIDO ROA. 2000. Suelos del páramo colombiano. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biótica III. La región de vida paramuna*: 37-84. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- MCDADE, L. A. 1995. Species concepts and problems in practice: insight from botanical monographs. *Syst. Bot.* 20 (4): 606-622.
- MEINZER, F. 1978. Observaciones sobre la distribución taxonómica y ecológica de la fotosíntesis C₄ en la vegetación del noroeste de Centroamérica. *Rev. Biol. Trop.* 26: 359-369.
- MONSON, R. K. 2003. Gene duplication, neofunctionalization, and the evolution of C₄ photosynthesis. *Int. J. Plant Sci.* 164 (suppl. 3): S43-S54.
- MORRONE, O., M. A. SCATAGLINI & F. O. ZULOAGA 2007. *Cyphonanthus*, a new genus segregated from *Panicum* (Poaceae: Panicoideae: Paniceae) based on morphological, anatomical and molecular data. *Taxon* 56: 521-532.
- MORRONE, O., S. S. DENHAM, S. A. ALISCIONI & F. O. ZULOAGA 2008. *Parodiophyllochloa*, a new genus segregated from *Panicum* (Paniceae, Poaceae) based on morphological and molecular data. *Syst. Bot.* 33: 66-76.
- MOSS, D., G. KRENZER & A. BRUN. 1969. Carbon dioxide compensation points in related plant species. *Science* 164: 187-188.
- NELSON, T. & N. G. DENGLER. 1992. Photosynthetic tissue differentiation in C₄ plants. *Int. J. Plant Sci.* 153 (3): S93-S105.
- OOMMEN, M. A. & K. SHANKER. 2005. Elevational species richness patterns emerge from multiple local mechanisms in Himalayan woody plants. *Ecology* 86 (11): 3039-3047.
- PAGANI, M., K. H. FREEMAN & M. A. ARTHUR. 1999. Late Miocene atmospheric CO₂ concentrations and the expansion of C₄ grasses. *Science* 285: 876-879
- PEARCY, W. & J. EHLERINGER. 1984. Comparative ecophysiology of C₃ and C₄ plants. *Plant, Cell and Environment* 7: 1-13.
- PETERSON, P. M., R. J. SORENG, G. DAVIDSE, T. S. FILGUEIRAS, F. O. ZULOAGA & E. J. JUDZIEWICZ. 2001. Catalogue of New World grasses (Poaceae): II. Subfamily Chloridoideae. *Contr. U.S. Natl. Herb.* 41: 1-255.
- POHL, R. W. & G. DAVIDSE. 1994. *Aristida*. *Flora Mesoamericana* 6 (Alismataceae a Cyperaceae): 253-257.

- RANGEL-CH., J. O. 2000a. Clima de la región paramuna en Colombia. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biótica III. La región de vida paramuna*: 85-125. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- RANGEL-CH., J. O. 2000b. Catálogo florístico de los macizos de Chingaza y Sumapaz. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biótica III. La región de vida paramuna*: 563-598. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- RANGEL-CH., J. O. 2000c. Síntesis final: Visión integradora sobre la región del páramo. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biótica III. La región de vida paramuna*: 814-866. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- RANGEL-CH., J. O. & M. AGUILAR. 1995. Una aproximación sobre la diversidad climática en las regiones naturales de Colombia. En: J. O. Rangel-Ch. (ed.), *Colombia Diversidad Biótica I*: 25-76. Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- RANGEL, J. O. & H. ARELLANO. 2008. El clima en el área del transecto Sumapaz (Cordillera Oriental). En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 143-184. J. Cramer, Stuttgart.
- RANGEL, J. O., O. RIVERA & A. M. CLEEF. 2008a. Flora vascular del macizo de Sumapaz. En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 204-210. J. Cramer, Stuttgart.
- RANGEL, J. O., A. M. CLEEF & H. ARELLANO. 2008b. La vegetación de los bosques y selvas del transecto Sumapaz. En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 695-797. J. Cramer, Stuttgart.
- RUBIO RIVAS, P. 2008. Los suelos del transecto Sumapaz (Cordillera Oriental colombiana). En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 59-142. J. Cramer, Stuttgart.
- RUNDEL, P. W. 1980. The ecological distribution of C₄ and C₃ grasses in the Hawaiian Islands. *Oecologia* 45: 354-359.
- SAGE, R. F. 2004. The evolution of C₄ photosynthesis. *New Phytol.* 161: 341-370.
- SÁNCHEZ, E. & M. O. ARRIAGA. 1990. El síndrome de Kranz en Poaceae de la flora argentina. *Parodiana* 6: 73-102.
- SCHWARZ, A. G. & R. E. REDMAN. 1988. C₄ grasses from the boreal forest region on northwestern Canada. *Can. J. Bot.* 66: 2424-2430.
- SEDE, S. M., O. MORRONE, L. M. GIUSSANI & F. O. ZULOAGA. 2008. Phylogenetic studies on the Paniceae (Poaceae): a realignment of section *Lorea* of *Panicum*. *Syst. Bot.* 33: 284-300.
- SIMON, B. & S. JACOBS. 2003. *Megathyrsus*, a new generic name for *Panicum* subgenus *Megathyrsus*. *Austrobaileya* 6: 571-574.
- SINHA, N. R. & E. A. KELLOGG. 1996. Parallelism and diversity in multiple origins of C₄ photosynthesis in the grass family. *Amer. J. Bot.* 83 (11): 1458-1470.
- SORENG, R. J., P. M. PETERSON, G. DAVIDSE, E. J. JUDZIEWICZ, F. O. ZULOAGA, T. S. FILGUEIRAS & O. MORRONE. 2003. Catalogue of New World grasses (Poaceae): IV. Subfamily Pooideae. *Contr. U.S. Natl. Herb.* 48: 1-730.
- SOROS, C. L. & N. G. DENGLER. 1998. Quantitative leaf anatomy of C₃ and C₄ Cyperaceae and comparisons with the Poaceae. *Int. J. Plant Sci.* 159 (3): 480-491.
- SOWIŃSKI, P., J. SZCZEPANIK & P. H. MINCHIN. 2008. On the mechanism of C₄ photosynthesis intermediate exchange between Kranz mesophyll and bundle shaft cells in grasses. *J. Exp. Bot.* 59 (6): 1137-1147.

- STEVENS, G. C. 1992. The elevational gradient in altitudinal range: an extension of Rapoport's latitudinal rule to altitude. *Am. Nat.* 140 (6): 893-911.
- SUÁREZ MAYORGA, Á. & J. D. LYNCH. 2008. Anfibios de la región del transecto Sumapaz. En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 311-326. J. Cramer, Stuttgart.
- TEERI, J. A. & L. G. STOWE. 1976. Climatic patterns and the distribution of C₄ grasses in North America. *Oecologia* 23: 1-12.
- THOURET, J. C. 1981. *Mapa geomorfoestructural de los Andes colombianos*. Subdirección de Investigación y Divulgación Geográfica, Instituto Geográfico "Agustín Codazzi", Bogotá D. C.
- TIESZEN, L. L., M. M. SENYIMBA, S. K. IMBAMBA & J. H. TROUGHTON. 1979. The distribution of C₃ and C₄ grasses and carbon isotope discrimination along an altitudinal and moisture gradient in Kenya. *Oecologia* 37: 337-350.
- TZVELEV, N. N. 1989. The system of grasses (Poaceae) and their evolution. *Bot. Rev.* 55 (3): 141-204.
- URIBE MELÉNDEZ, J. 2008. Monografía de *Frullania* subgénero *Meteoriopsis* (Frullaniaceae, Marchantiophyta). *Caldasia* 30 (1): 49-94.
- VAN DER HAMMEN, T. 2008. Zonal ecosystems of the western and eastern flanks of the Eastern Cordillera of the Colombian Andes (Sumapaz Transect). En: T. van der Hammen (ed.), *Estudios de Ecosistemas Tropandinos: La Cordillera Oriental Colombiana-Transecto Sumapaz 7*: 961-1009. J. Cramer, Stuttgart.
- VICENTINI, A., J. C. BARBER, S. S. ALISCIONI, L. M. GIUSSANI & E. A. KELLOGG. 2008. The age of the grasses and clusters of origins of C₄ photosynthesis. *Global Change Biology* 14: 2963-2977.
- WALLER, S. & K. LEWIS. 1979. Occurrence of C₃ and C₄ photosynthesis pathway in North American grasses. *J. Range and Management* 32: 12-28.
- WAND, S. J. E., G. F. MIDGLEY, M. H. JONES & P. S. CURTIS. 1999. Responses of wild C₄ and C₃ grass (Poaceae) species to elevated atmospheric CO₂ concentrations: a meta-analytic test of current theories and perceptions. *Global Change Biology* 5: 723-741.
- WENTWORTH, T. R. 1983. Distribution of C₄ plants along environmental and compositional gradients in southeastern Arizona. *Vegetatio* 52: 21-34.
- WIENS, J. J. & M. R. SERVEDIO. 2000. Species delimitation in systematics: inferring diagnostic differences between species. *Proc. R. Soc. Lond. B* 267: 631-636.
- ZULOAGA, F. O., J. DUBCOVSKY & O. MORRONE. 1993. Infrageneric phenetic relations in New World *Panicum* (Poaceae: Panicoideae: Paniceae): a numerical analysis. *Can. J. Bot.* 71: 1312-1327.
- ZULOAGA, F. O. & D. GIRALDO-CAÑAS. En imprenta. *Panicum* (Poaceae: Panicoideae: Paniceae). Serie "Flora de Colombia", Instituto de Ciencias Naturales, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá D. C.
- ZULOAGA, F. O., O. MORRONE, G. DAVIDSE, T. S. FILGUEIRAS, P. M. PETERSON, R. J. SORENG & E. J. JUDZIEWICZ. 2003. Catalogue of New World grasses (Poaceae): III. Subfamilies Panicoideae, Aristoideae, Arundinoideae, and Danthonioideae. *Contr. U.S. Natl. Herb.* 46: 1-662.

Recibido: 17/10/2009

Aceptado: 19/04/2010