



INFORME FINAL
SECRETARÍA EJECUTIVA DE LA COMISIÓN COLOMBIANA DEL OCÉANO
PLAN NACIONAL DE EXPEDICIONES CIENTÍFICAS MARINAS

1 Datos generales del proyecto

Título del proyecto	Diversidad, abundancia y distribución del ictioplancton y su relación con las condiciones oceanográficas y los períodos mareas en la subregión Sanquianga-Gorgona, frente al delta del río Patía.
Expedición Científica	ECP2021-I Bocas de Sanquianga
Investigadores / Filiación	Christian Bermúdez-Rivas ¹ , Jesús Reyes ¹ , Andrés Cuellar ² , Humberto Quintana ¹ , Alan Giraldo ³ , Yadi Moreno ¹ , Fredy Castrillón ¹ , Juan José Gallego Zerrato ³ , Julio César Herrera Carmona ³ . ¹ Área de Protección del Medio Marino - Centro de Investigaciones Oceanográficas e Hidrográficas del Pacífico. ² Parques Nacionales Naturales - Dirección Territorial Pacífico ³ Universidad del Valle
Institución responsable	Dirección General Marítima - Centro de Investigaciones Oceanográficas e Hidrográficas del Pacífico.
Instituciones aliadas	Parques Nacionales Naturales Universidad del Valle
Correos electrónicos	cbermudezr@dimar.mil.co
Fecha de entrega	2022/02/16

1.1 Resumen



PRESIDENCIA DE LA REPÚBLICA



COMISIÓN
COLOMBIANA
DEL OCÉANO

2 Sinopsis técnica



3 Cumplimiento de objetivos

3.1 Objetivo general

Objetivo general	Describir las condiciones oceanográficas en los eventos mareales de creciente a pleamar y decreciente a bajamar, en la subregión Sanquianga-Gorgona frente al delta del río Patía y evaluar su relación con la variación espacial de la abundancia y la distribución de larvas y huevos de peces, como insumo técnico para las iniciativas locales de conservación y uso sostenible	Porcentaje de avance	48 %
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	

3.2 Objetivos específicos

Objetivo específico	Realizar la descripción sinóptica de las condiciones oceanográficas y físico químicas en los eventos mareales de creciente a pleamar y decreciente a bajamar en la subregión Sanquianga-Gorgona.	Porcentaje de avance	60%
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
Se lograron			
Objetivo específico	Evaluar el comportamiento de las variables fisicoquímicas (pH, oxígeno disuelto, sólidos suspendidos, transparencia, amonio, nitratos, nitratos, fosfatos y silicatos); bioquímicas (clorofila a) y Biológicas (fitoplancton y zooplancton) en los periodos mareales en la subregión Sanquianga - Gorgona.	Porcentaje de avance	70%
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
Se realizaron los análisis de las muestras de agua y se logró obtener resultados de todas las variables mencionadas excepto el amonio. Hasta el momento se han obtenido los datos de fitoplancton y zooplancton, pero no culminado con la identificación total de ictioplancton.	Hasta el momento se ha avanzado lentamente en la identificación final del ictioplancton por algunas dificultades logísticas. Sin embargo, este semestre se completará a tiempo los análisis y la identificación.	Se está a la espera de los resultados de los análisis genéticos para avanzar en el proceso de identificación.	
Objetivo específico	Evaluar la variación espacial del carbono inorgánico disuelto (DIC) y la alcalinidad total (AT) como parámetros asociados al sistema de carbonatos.	Porcentaje de avance	-----
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
El análisis de estas muestras no se pudo completar porque no se	Los recipientes que se manejaron para este tipo de muestras resultaron no se los adecuados para los análisis	Del cálculo total del porcentaje de avance, se	



logró hacer la toma y el procesamiento de estas muestras en campo. Por esta razón no se presentarán análisis referentes a este punto.	de complejo de carbonatos, por tal razón no se pudieron presentar los resultados de este punto.	sustrojó este punto y no se tuvo en cuenta.	
Objetivo específico	Generar un modelo batimétrico para caracterizar el ambiente bentónico del área de muestreo.	Porcentaje de avance	40%
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
Hasta el momento se han recopilado todos los datos de batimetría de la subregión Sanquianga - Gorgona.	El procesamiento y limpieza de estos datos ha sido largo y dispendioso. La mayor dificultad que se ha encontrado ha sido la de producir el modelo de terreno por limitaciones en la capacidad de computo	Se están haciendo las gestiones para el uso de un servidor para solucionar este problema.	
Objetivo específico	Realizar la descripción sinóptica de la concentración de biomasa de zooplancton, abundancia de huevos y larvas de peces, en la subregión Sanquianga-Gorgona.	Porcentaje de avance	70%
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
Ya se procesaron todas las muestras de biomasa de zooplancton y los resultados se compilaron en un conjunto de datos listos para ser incorporados en el análisis final. Además, se realizó el análisis de fitoplancton con la identificación de algunas especies del área para tratar de relacionar este nivel trófico con los niveles tróficos que se analizarán más adelante.	Sobre el análisis de fitoplancton, se tuvo dificultad para identificar todas las especies encontradas por tal razón muchas se analizaron solo hasta morfoespecies.	La producción de los datos se terminó completamente, pero está pendiente hacer el análisis estadístico descriptivo para presentar los resultados.	
Objetivo específico	Explorar la relación entre el patrón espacial de variación de larvas y huevos de peces con las condiciones oceanográficas en la subregión Sanquianga-Gorgona.	Porcentaje de avance	0%
Resultado obtenido	Dificultades	Observaciones	
Hasta el momento no se ha podido avanzar en este objetivo debido a que requiere que todos los resultados de los objetivos anteriores estén completados.			



4 Introducción

Los deltas y los estuarios representan un ecotono entre el agua dulce de los ríos y el agua salina del mar abierto, conformando ecosistemas únicos. La dinámica entre el flujo del río y las corrientes de marea moldea las condiciones físicas y la diversidad y abundancia de las comunidades estuarinas (Dirisu, 2019). En la subregión Sanquianga-Gorgona, se encuentra el delta del río Patía, el más grande de la costa del Pacífico de Colombia, con una extensión de 1700 km² (Restrepo A, 2012; Restrepo Angel, 2008). Este delta es influenciado por las mareas, con un ciclo semidiurno y un rango de 2 metros (Restrepo A, 2012; Restrepo Angel, 2008). Además, aporta aproximadamente 972 toneladas de sedimentos por kilómetro cuadrado al año y alberga uno de los bosques de manglar más grandes del Pacífico colombiano, lo que lo convierte en un refugio de diversidad clave para el mantenimiento y dispersión de recursos pesqueros estratégicos (Beltrán-León & Morales Osorio, 2021).

A pesar de que el plancton es el principal actor en la transferencia de energía y carbono en muchos ecosistemas marinos y es la base de la red trófica marina, existen algunos estudios que determinen la relación de la diversidad y la productividad en general (fitoplancton y zooplancton) con condiciones abióticas como son las variables hidrológicas, la intervención antrópica o la contaminación en general y ciclos ambientales (Chang et al., 2023) pero pocos estudios se han destinado a estudiar la relación de los períodos mareas con la diversidad de estos grupos; esto se debe a la complejidad del estudio del plancton y a la dificultad para obtener datos de diferentes ensambles con resoluciones taxonómicas iguales (Dirisu, 2019). La productividad del fitoplancton se ha asociado con los cambios mareas y especie que suelen ser muy abundantes están estrechamente relacionadas con estos eventos (Borkman & Smayda, 2009), debido a que en todo el ambiente nerítico las corrientes mareas crean flujos y reflujos que dinamizan la distribución de los nutrientes a su vez el zooplancton se ve condicionado por estas respuestas del fitoplancton condicionando su productividad y abundancia (Ali et al., 2011)

Dado que la biodiversidad se ha utilizado ampliamente como un indicador del estado de salud de los ecosistemas terrestres y marinos (Chang et al., 2023; Dufrene & Legendre, 1997), es crucial comprender su dinámica y relación con los cambios ambientales para poder diferenciar entre fluctuaciones normales del ciclo ambiental y alteraciones anormales causadas por la actividad humana (Chang et al., 2023; Pawluk et al., 2021). Los cambios en la diversidad entre grupos como el fitoplancton y el zooplancton pueden deberse a interacciones ecológicas entre estos, o bien pueden explicarse solamente por cambios ambientales que son independientes en las relaciones de estos grupos.

La covariación positiva de la biodiversidad y abundancia entre diferentes grupos taxonómicos es un tema que si bien se ha estudiado extensamente (Andersen et al., 2020; Azeria et al., 2009; Cabra-García et al., 2012; Lansac-Tôha et al., 2022; Toranza & Arim, 2010), pero no ha sido probado en muchos ambientes. Las hipótesis que están detrás de este tema son varias, algunas explican la relación positiva de diversidad entre dos grupos como la respuesta a una historia biogeográfica común o los que proponen que esta relación es explicada por una respuesta común a las condiciones ambientales (Toranza & Arim, 2010). Según esta última hipótesis se puede entender que las condiciones climáticas influyen en la diversidad a través del control de la disponibilidad de agua y energía por lo tanto esta energía disponible determina la viabilidad de especies raras y la riqueza de la comunidad. La temperatura también puede influir en la diversidad de los taxa como limitador de las tasas vitales y como respuesta a estas relaciones se da el fenómeno de la covariación positiva de la diversidad (Toranza & Arim, 2010).

En este trabajo se analizaron las condiciones oceanográficas de la subregión Sanquianga-Gorgona en los períodos de pleamar y bajamar frente al delta del río Sanquianga y como estas condiciones están relacionadas con la diversidad y la abundancia del plancton y especialmente el Ictioplancton.



5 Metodología

5.1 Metodología efectiva de muestreo

Durante la Expedición Científica Pacífico, Bocas de Sanquianga 2021-I, realizada entre el 28 de abril y el 07 de mayo de 2021, se recolectaron muestras de 18 estaciones ubicadas en la subregión Sanquianga-Gorgona, distribuidas a lo largo de 3 transectos, cada uno con 6 estaciones en las bocanas de Guascama, Sanquianga y Amarales (ver Figura 2). Se tomaron muestras en los rangos mareales de marea alta y marea baja (ver

Figura 1), y se analizaron en tres categorías basadas en el cambio temporal y espacial. El cambio temporal se basó en el comportamiento de la onda mareal y el momento en que se colectaron las muestras. El cambio espacial se basó en la separación de las bocas de los ríos donde se situaron los transectos, y entre las estaciones más cercanas a la costa y las estaciones más cercanas al espacio oceánico.

En esta área se midieron la transparencia y los perfiles de temperatura, salinidad, densidad y oxígeno disuelto en campo, y se recolectaron muestras de aguas marinas superficiales a 1 m de profundidad utilizando botellas Niskin de 10 L. Estas muestras se analizaron en laboratorio para determinar la salinidad, pH, Sólidos Suspensos Totales (SST), nitritos, nitratos, fosfatos, silicatos, transparencia, clorofila a y oxígeno disuelto (OD), y para hacer análisis de riqueza de especies de fitoplancton. Las muestras de zooplancton e ictioplancton se recolectaron con una red tipo bongo de 300 y 500 μm de ojo de malla, arrastrando durante 5 minutos a 2 nudos, y se preservaron en formol. Las muestras de fitoplancton se tomaron directamente de la superficie con un balde de 20 litros y se filtraron con una red de 50 μm .

Los datos de los perfiles del CTDO (SeaBird 19v. Plus) y del CastAway-CTD (SonTek) se procesaron en el buque y se guardaron en formato CSV para su posterior análisis. La transparencia se midió in situ utilizando un disco Secchi para la determinación del “índice de estado trófico - TSI”, esta es una medida de la calidad del agua que se utiliza para evaluar el grado de eutrofización de los cuerpos de agua. El TSI del Secchi se basa en la medición de la profundidad a la que se puede ver un disco de Secchi blanco oceanográfico, que se sumerge en el agua y se retira lentamente hasta que desaparece de la vista. La profundidad a la que desaparece el disco se llama profundidad de Secchi. La fórmula utilizada para calcular este índice fue la siguiente:

$$\text{TSI} = 60.7 - (14.41 \times \ln(\text{profundidad de Secchi}))$$

El valor del TSI puede variar de 0 a 100, siendo los valores más bajos indicativos de un cuerpo de agua altamente eutrofizado y los valores más altos indicativos de un cuerpo de agua menos eutrofizado. Las aguas oligotróficas se caracterizan por tener un TSI entre 0-40 indicando una calidad de agua “buena”. Entre 40 y 60 TSI se clasifica como un agua mesoeutrófica con calidad “Regular” y valores de TSI entre 60 y 100 se clasifican como aguas eutróficas o hipereutróficas con una productividad biológica muy alta o con altos índice de sedimentación, con lo que se puede concluir en términos relativos que estas son aguas de “mala calidad”.

El laboratorio del buque se utilizó para las determinaciones de oxígeno disuelto (OD), salinidad y pH. Para el procedimiento de determinación de OD se utilizó un dosificador Metrhom modelo Multidosimat, y un multiparametro Schott modelo Handylab multi 12 para la determinación de la salinidad y del pH.

Las muestras destinadas a los ensayos de nutrientes y clorofila a se sometieron a pretratamiento hasta llegar al laboratorio de Dimar sede Pacífico, donde se continuó con el tratamiento analítico de las mismas para los distintos ensayos. El pretratamiento para la determinación de nutrientes consistió en filtrar aproximadamente 1 L de cada muestra por un filtro de nitrocelulosa con



tamaño de poro de $0,45 \mu\text{m}$, y tomar alrededor de 450 mL en un frasco nalgene de 500 mL para su preservación a -20°C . Para el análisis de clorofila *a* se continuó filtrando hasta completar un volumen de $1,0 \text{ L}$; al filtro se le adicionaron 2 mL de suspensión de carbonato de magnesio, para luego ser introducido en un sobre de aluminio previamente rotulado, y depositado dentro de un desecador con sílica gel para su preservación a -20°C , hasta continuar con el análisis en el laboratorio de Dimar sede Pacífico.

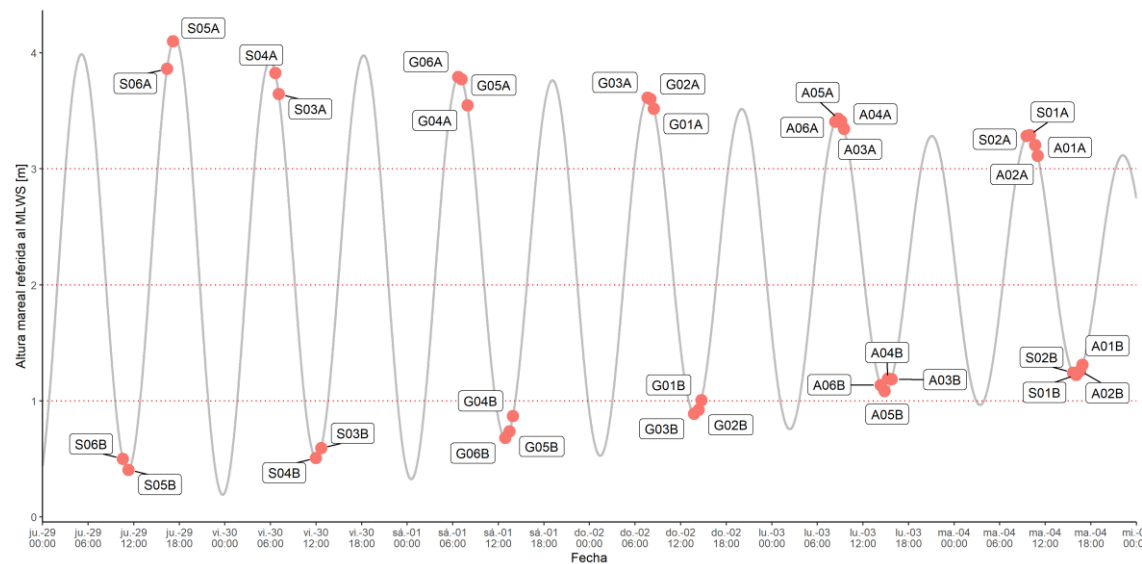


Figura 1. Comportamiento de la onda mareal entre el 28 de abril y el 07 de mayo de 2021.

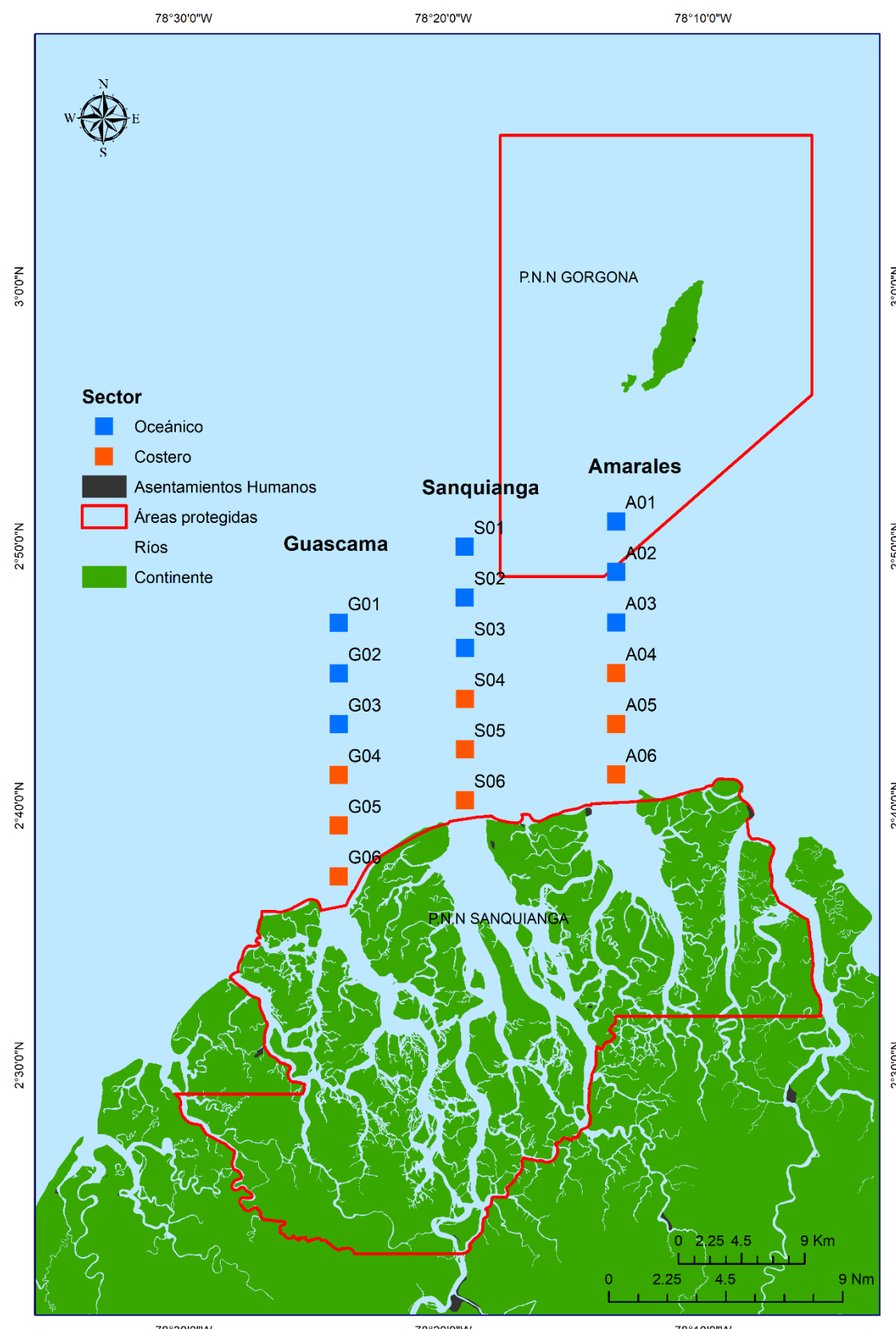


Figura 2. Estaciones de muestreo ubicadas en la zona de estudio.



5.2 Metodología de procesamiento y análisis de resultados

Procesamiento de muestras:

Se llevaron a cabo ensayos de laboratorio para determinar los nutrientes, pH, salinidad (PSU), sólidos suspendidos totales (SST), Oxígeno Disuelto (OD) y clorofila a, siguiendo los métodos verificados en el laboratorio de química del Centro de investigaciones Oceanográficas e Hidrográficas del Pacífico, y en conformidad con la norma NTC ISO/IEC 17025:2017, la cual establece los requisitos generales para la competencia de los laboratorios de ensayo y calibración. Las determinaciones analíticas de nitratos, nitratos y silicatos se realizaron mediante métodos colorimétricos descritos por Bendschneider y Robinson (1952) y reducción con cadmio-cobre y metol-sulfito, respectivamente, tal como se describen en Strickland y Parsons (1972). Para determinar los fosfatos, se empleó el método del ácido ascórbico según lo publicado por Murphy y Riley (1958). La medición de pH y salinidad se realizó mediante los métodos 4500-H+ B y 2510 B, respectivamente. Para determinar los Sólidos Suspendidos Totales se utilizó el método 2540 D, mientras que para el Oxígeno Disuelto se usó el método yodométrico 4500-O B. Finalmente, la determinación de clorofila a se realizó aplicando el método tricromático 10200 H, todos estos procedimientos se describen en el Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater (APHA, AWWA, WEF, 2017).

Para analizar los datos de biomasa del zooplancton se emplearon métodos volumétricos y gravimétricos descritos en Postel et al. (2000), mientras que para el conteo y cálculo de la densidad de organismos, tanto de zooplancton como de fitoplancton, se utilizaron los métodos sugeridos en el Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater (APHA, AWWA, WEF, 2017).

Fase de laboratorio:

En el laboratorio del Área de Protección del Medio Marino (APROMM) del CIOH Pacífico, se cuantificaron las células de fitoplancton en una cámara Sedgwick-Rafter de 1 ml, utilizando un microscopio invertido Leica DMi1 con objetivos de 10X y 40X para observar las células con mayor detalle cuando era necesario. Se realizaron tres réplicas por muestra y se identificaron las especies utilizando claves taxonómicas y descripciones de Cupp (1943); Balech et al., (1988); Hasle y Syvertsen (1997) y Morales-Pulido y Aké-Castillo (2019). Además, se verificó el estado taxonómico de las especies, autores y sinonimia mediante la base de datos Algaebase (Guiry y Guiry, 2022). El análisis de la diversidad del Ictioplancton estuvo a cargo de la Dirección Territorial del Pacífico de Parques Nacionales Naturales la cual se llevó a cabo en las instalaciones de su laboratorio.

Manejo de datos y Análisis estadístico:

Para asegurar la calidad de los datos se realizó una revisión previa de los datos primarios y secundarios para evitar errores de transcripción al momento pasar de una hoja de datos primarios al Darwin-Core. Luego, los nombres científicos de las especies fueron corroborados en Algaebase (Guiry y Guiry, 2022). La información se depuró (limpieza de datos) con la herramienta "taxon match" del registro mundial de especies marinas (WoRMS, 2022) y el software OpenRefine versión 3.4.1 (Verborgh y De Wilde, 2013).

Análisis estadístico:

Para los datos físicos obtenidos con la sonda CTD-O SeaBird 19 v se construyeron perfiles de cada variable para cada estación en cada rango de marea, con el objetivo de comparar el comportamiento de la temperatura, salinidad y densidad entre los cambios mareales y los transectos.



Se realizaron análisis estadísticos y gráficos a las variables fisicoquímicas utilizando el paquete "ggplot2" (Wickham, 2016). Se evaluó la normalidad de los datos mediante la prueba de Shapiro-Wilks y la homogeneidad de varianzas mediante la prueba de Levene. Sin embargo, ninguna de las variables cumplió con ambos criterios ($p < 0,05$). Para describir el comportamiento espacial y temporal de las variables, se rasterizaron los datos y se elaboraron mapas comparativos de la marea baja y alta de cada variable. Además, para reducir la complejidad del conjunto de datos multivariados obtenidos a partir de los análisis fisicoquímicos, se realizó un análisis de componentes principales (PCA). El objetivo de este análisis fue transformar las variables originales en un conjunto más pequeño de variables no correlacionadas, que explicaran la mayor cantidad de variación en los datos originales. Esto permitió visualizar las relaciones entre los datos de manera más sencilla, identificar patrones o agrupaciones en los datos y determinar qué variables tuvieron más influencia en las diferencias observadas entre las muestras. El análisis de PCA se realizó utilizando el paquete "factoextra" en R (Kassambara y Mundt, 2020) y se tuvieron en cuenta las categorías espaciales y temporales determinadas previamente, como Mareas, Transectos y Sectores. Todos los análisis estadísticos descriptivos se llevaron a cabo con el paquete de R "tidyverse" (v1.3.0; Wickham et al., 2019).

Con el objetivo de comparar las categorías espaciales y temporales planteadas a partir de los datos fisicoquímicos, se evaluaron las diferencias utilizando una técnica multivariada llamada Multi Response Permutation Procedure. MRPP utiliza una prueba no paramétrica que compara la disimilitud promedio dentro de los grupos con la disimilitud promedio entre los grupos. Si las disimilitudes entre grupos son mayores que las disimilitudes dentro de los grupos, entonces se considera que hay una diferencia significativa entre los grupos.

Para realizar los análisis del ensamble de fitoplancton e ictioplancton, se utilizaron los cálculos de los números de Hill estos se usan para calcular una medida de diversidad, que indica cuántas especies diferentes hay en una comunidad y cómo se distribuyen. La fórmula para calcular el número de Hill incluye un parámetro q , que determina la sensibilidad del cálculo a la presencia de especies raras. Un valor alto de q da más peso a las especies raras, mientras que un valor bajo de q da más peso a las especies comunes.

- Número de Hill de orden cero ($q=0$): Es la riqueza de especies, es decir, el número total de especies presentes en una muestra o comunidad. La diversidad de orden cero ($q/0$) es completamente insensible a las frecuencias de especies y es más conocida como riqueza de especies (Jost, 2006) .
- Número de Hill de primer orden ($q=1$): Es la exponencial de la entropía de Shannon, y se define como $\exp(H)$, donde $H = - \sum (\pi_i * \ln(\pi_i))$, donde π_i es la proporción de individuos de la i -ésima especie. El número de Hill de primer orden se interpreta como el número efectivo de especies en una comunidad. Este índice es sensible a las especies más comunes (Jost, 2006).
- Número de Hill de segundo orden ($q=2$): Es la inversa de la suma ponderada de las proporciones de las especies elevadas a la segunda potencia, es decir, $1 / \sum (\pi_i^2)$. Este número de Hill se interpreta como la diversidad de orden superior, y se utiliza para tener en cuenta tanto la riqueza como la equitatividad de la comunidad. Es más sensible a las especies raras (Jost, 2006).

Para el cálculo de estos índices se usó el paquete de R iNEXT (Hsieh et al. 2015). El paquete iNEXT en R se puede utilizar para realizar una variedad de análisis relacionados con la diversidad. Algunos ejemplos de análisis que se pueden realizar con el paquete iNEXT incluyen el cálculo y la representación gráfica de curvas de rarefacción y extrapolación basadas en el tamaño de la muestra y la cobertura, la estimación de la diversidad de especies en muestras incompletas, la evaluación de patrones de diversidad alfa y beta en diferentes comunidades, y el cálculo de los



números de Hill de orden q para la riqueza de especies, la diversidad de Shannon y la diversidad de Simpson (Hsieh et al. 2015).. El paquete también se puede utilizar para calcular estimaciones de diversidad rarefactadas y extrapoladas con la completitud de la muestra y generar curvas de acumulación de especies raras.

Después de obtener las medidas de diversidad para los tres órdenes, tanto la observada como la esperada, se llevaron a cabo análisis para determinar posibles diferencias entre las categorías espaciales y temporales definidas para el estudio. Se empleó la técnica multivariada del MRPP para estos análisis.

Para visualizar el grado de similitud entre las categorías en función de la abundancia de las especies de fitoplancton e Ictioplancton, se realizó un análisis de escalamiento multidimensional no métrico (nDMS) utilizando el paquete “vegan” de R (Oksanen et al. 2023). Una vez obtenidas estas métricas se llevaron a cabo pruebas de correlación entre los diferentes niveles de diversidad y

Para efectos de reproducibilidad de los análisis, se creó un repositorio público en GitHub con los scripts creados para llevar a cabo todos los análisis y la visualización de datos. Al repositorio se puede acceder en la siguiente dirección: https://github.com/ChrisBermudezR/Ictioplancton_ExPacifico2021

6 Resultados

6.1 Análisis fisicoquímico

Análisis de las variables en la profundidad

El análisis de la visualización de los datos obtenidos por la sonda CTD-O SeaBird 19 v Plus muestran que no se observan diferencias entre los transectos para ninguna de las variables (Figura 3). Se realizó una prueba MRPP para analizar la relación entre la temperatura, salinidad, oxígeno disuelto y densidad del agua medida con el CTDO, en tres transectos diferentes: Amarales, Guascama y Sanquianga. La prueba MRPP mostró una significativa diferencia en la composición de las variables fisicoquímicas del agua entre los tres transectos ($\delta = 6.613$, $p = 0.001$). La disimilitud se midió utilizando la distancia euclídea y se realizó un total de 999 permutaciones. Los pesos para los grupos se basaron en el número de observaciones en cada grupo. Los resultados indican que la temperatura, salinidad, oxígeno disuelto y densidad del agua son diferentes entre los tres transectos, lo que sugiere que hay una variación significativa en las condiciones fisicoquímicas del agua en el área de estudio.

La prueba de Kruskal-Wallis indica que no se encontraron diferencias significativas entre las medianas de la temperatura tomada entre los transectos ($\chi^2 = 2678$, $gl = 2656$, $p = 0.3781$). En otras palabras, los valores de la temperatura parecen ser similares en todos los transectos.

Además, se realizó un análisis post hoc mediante la prueba de Wilcoxon rank sum test para comparar las medianas de pares de los transectos. Los resultados indican que hay diferencias significativas en las medianas entre los grupos Guascama y Amarales ($p < 0.001$) y entre los grupos Sanquianga y Amarales ($p < 0.001$), pero no hay diferencias significativas entre los grupos Guascama y Sanquianga ($p = 0.4$). Es importante destacar que, para controlar el error tipo I, se utilizó una corrección de Bonferroni para ajustar los valores de p .

Para la variable Salinidad ($\chi^2 = 2731$, $gl = 2683$, $p = 0.2547$) no hay una diferencia significativa entre los transectos. Sin embargo, en el análisis post hoc se observa una diferencia significativa ($p < 0.001$) entre el transecto Amarales y los otros dos grupos en términos de Salinidad.



Para la variable Oxígeno lo que sugiere la prueba es que no hay una diferencia significativa entre los transectos ($\chi^2 = 2619.6$, gl = 2591, p = 0.3425). Sin embargo, en el análisis post hoc se observa una diferencia significativa (p < 0.001) entre el transecto Sanquianga y los otros dos transectos en términos de Oxígeno.

Para la variable Densidad, lo que sugiere la prueba es que no hay una diferencia significativa entre los transectos ($\chi^2 = 2761.1$, gl = 2739, p = 0.3793). Sin embargo, en el análisis post hoc se observa una diferencia significativa (p < 0.001) entre el transecto Amarales y el transecto Sanquianga en términos de Densidad, sin embargo, entre Guascama y el resto de transecto la prueba no detecta diferencias con un p < 0.001 y con un p < 0.05.

Los resultados de la prueba MRPP para comparar los sectores, mostraron que el delta observado fue de 6.288, mientras que el delta esperado fue de 6.757, lo que indica que existe una diferencia significativa en la composición de las variables entre los dos sectores. El índice de concordancia corregido por azar A fue de 0.06953, lo que sugiere que la similitud dentro de los grupos es mayor que la esperada al azar. Además, el valor p de la prueba fue de 0.001, lo que indica que la diferencia observada entre los dos sectores no se debe al azar. En conclusión, se encontró que las variables estudiadas difieren significativamente entre el sector costero y el oceánico, lo que sugiere que estos sectores pueden ser considerados como distintas unidades ambientales. Los resultados de la prueba Wilcoxon confirman que existe una diferencia significativa en las temperaturas (W = 635860, p < 0.0001), la salinidad (W = 118698, p < 0.0001), el oxígeno disuelto (W = 397442, p < 0.0001), y la densidad (W = 112651, p < 0.0001) entre ambos sectores.

Para las mareas, la prueba de MRPP, mostró que existen diferencias significativas entre estas basadas en todas las variables mencionadas (Figura 5). El índice de concordancia corregido por azar dentro de los grupos A es de 0.002952, lo que sugiere que hay muy poca concordancia dentro de los grupos en comparación con lo que cabría esperar al azar. El delta observado es de 6.737 y el delta esperado es de 6.757. Esto significa que la disimilitud entre los grupos es menor de lo que se esperaría al azar. El valor de significancia para delta es de 0.001, lo que indica que hay una diferencia significativa entre los grupos. Además, se han realizado 999 permutaciones y se ha utilizado una prueba libre. Los resultados de la prueba Wilcoxon confirman que existe una diferencia significativa en las temperaturas (W = 885737, p < 0.0001) entre las mareas (Figura 5), sin embargo, para la salinidad (W = 999149, p = 0.8605), el oxígeno disuelto (W = 1000700, p = 0.8046), y la densidad (W = 915519, p = 0.3823), no se encontraron diferencias significativas. Es por esta razón que la prueba de MRPP para las mareas mostró un índice de concordancia demasiado bajo.

En la Figura 6 se puede observar de manera resumida el comportamiento de todas estas variables en todas las categorías designadas para este estudio. Lo que refleja esta gráfica es que las condiciones para la temperatura, salinidad, oxígenos disuelto y densidad no presentan cambios significativos en la columna de agua entre las mareas y entre los transectos, y una leve diferenciación entre los sectores costeros y oceánico sin embargo con los análisis anteriores no se lograron comprobar estas diferencias aparentes.

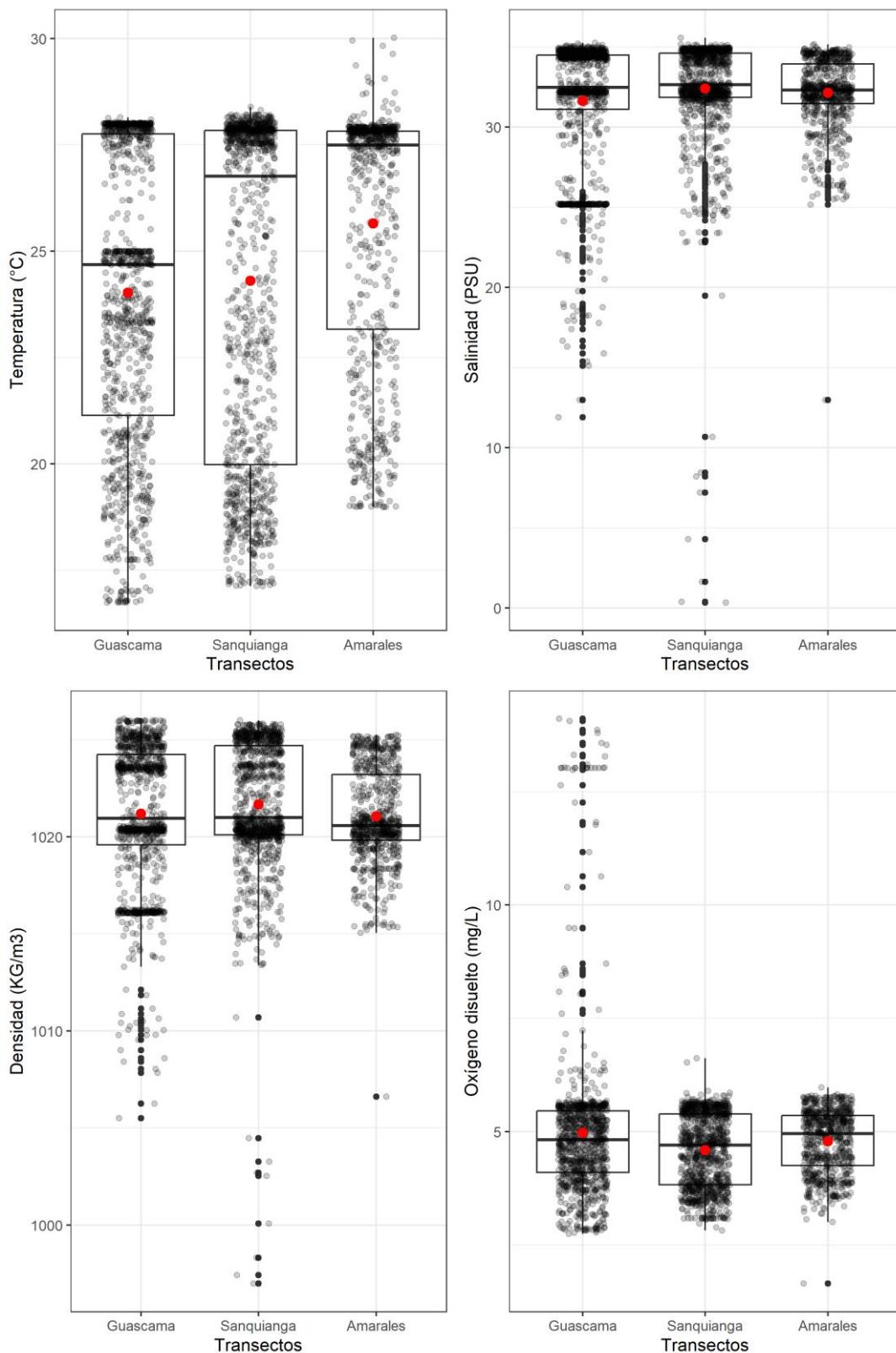


Figura 3. Diagramas de cajas de los datos de las variables de temperatura ($^{\circ}\text{C}$), salinidad (PSU), oxígeno disuelto (mg.L^{-1}) y densidad del agua (kg.m^{-3}) mostrando la comparación entre los transectos Amarales, Guascama y Sanquianga de la subregión Sanquianga-Gorgona, frente al delta del río Patía.

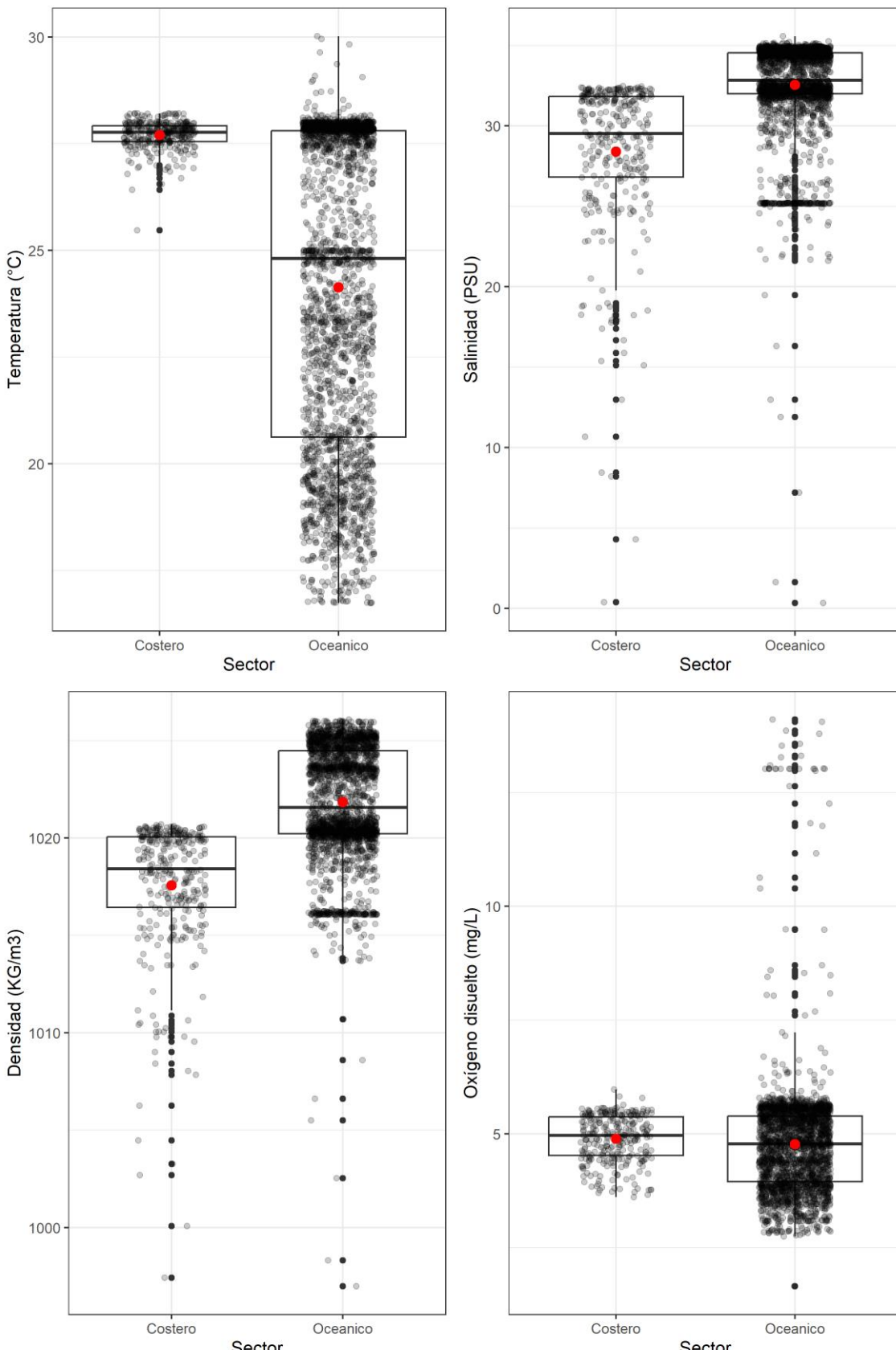


Figura 4. Diagramas de cajas de los datos de las variables de temperatura ($^{\circ}\text{C}$), salinidad (PSU), oxígeno disuelto ($\text{mg} \cdot \text{L}^{-1}$) y densidad del agua ($\text{kg} \cdot \text{m}^{-3}$) mostrando la comparación entre el sector costero y el sector oceánico de la subregión Sanquianga-Gorgona, frente al delta del río Patía.

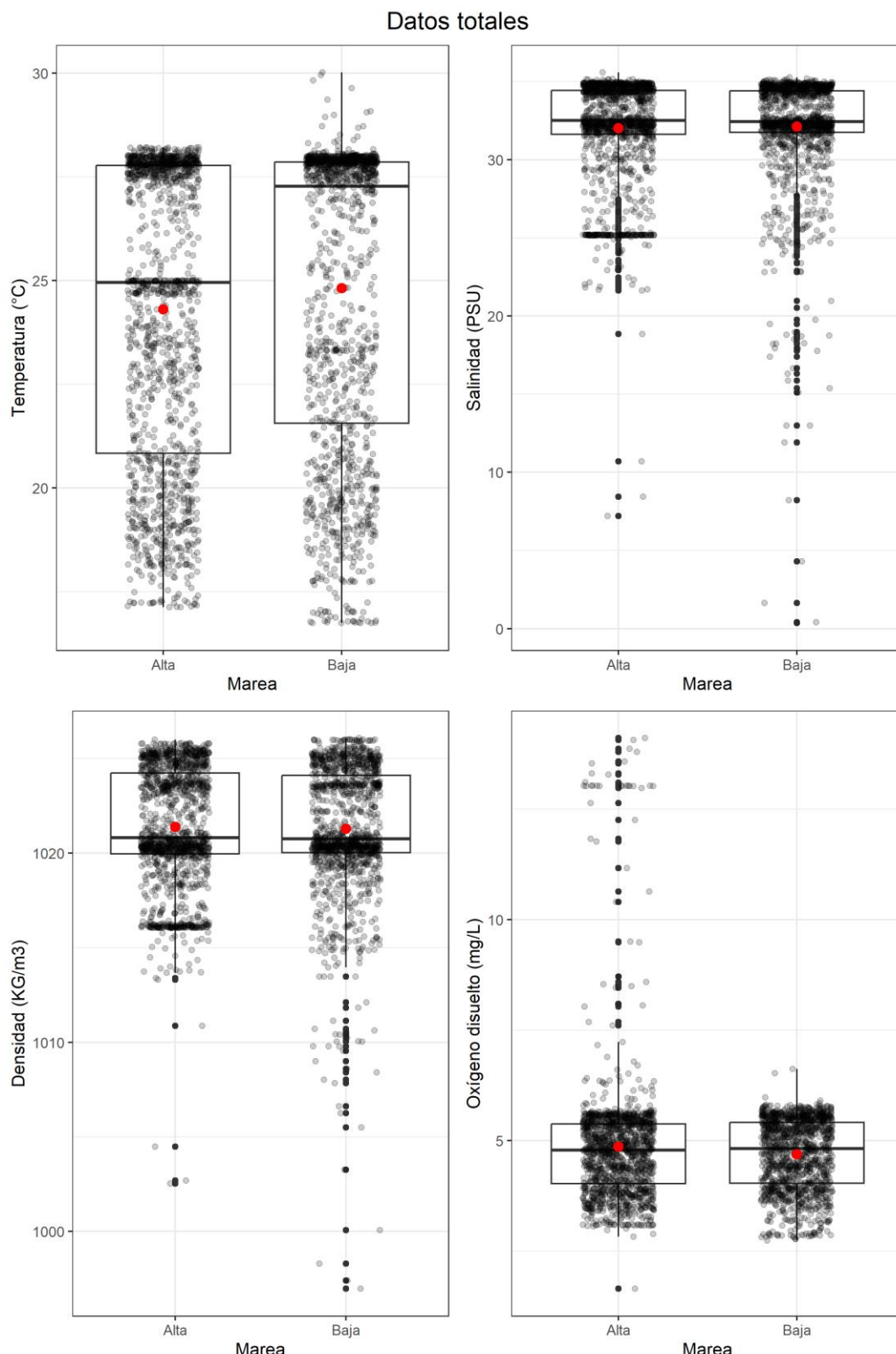


Figura 5. Diagramas de cajas de los datos de las variables de temperatura ($^{\circ}\text{C}$), salinidad (PSU), oxígeno disuelto (mg.L^{-1}) y densidad del agua (kg.m^{-3}) mostrando la comparación entre la marea alta y la marea baja de la subregión Sanquianga-Gorgona, frente al delta del río Patía.

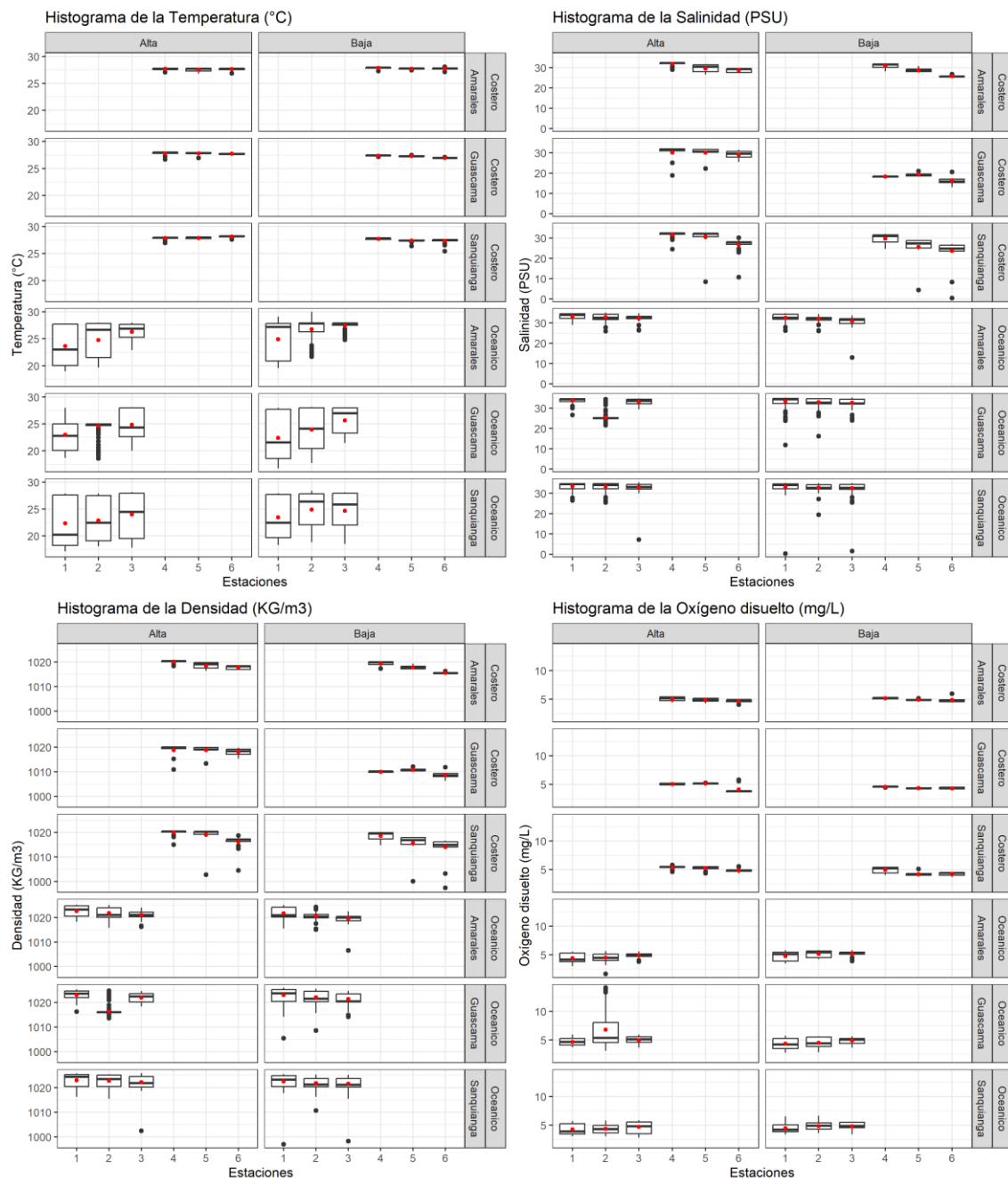


Figura 6. Diagramas de cajas para cada uno de los sectores, transectos y mareas discriminados por cada estación de muestreo mostrando el comportamiento de la temperatura ($^{\circ}\text{C}$), salinidad (PSU), oxígeno disuelto (mg.L^{-1}) y densidad del agua (kg.m^{-3}).



Análisis de las variables en la superficie

Durante el período de tiempo de la toma de muestras, se detectaron diferencias significativas para la variables en general, entre la marea alta y la marea baja en el área mediante la prueba de MRPP ($A = 0.042$, $p < 0.05$), así como entre los diferentes sectores ($A = 0.11$, $p < 0.01$) y para los transectos ($A = 0.05302$, $p < 0.05$).

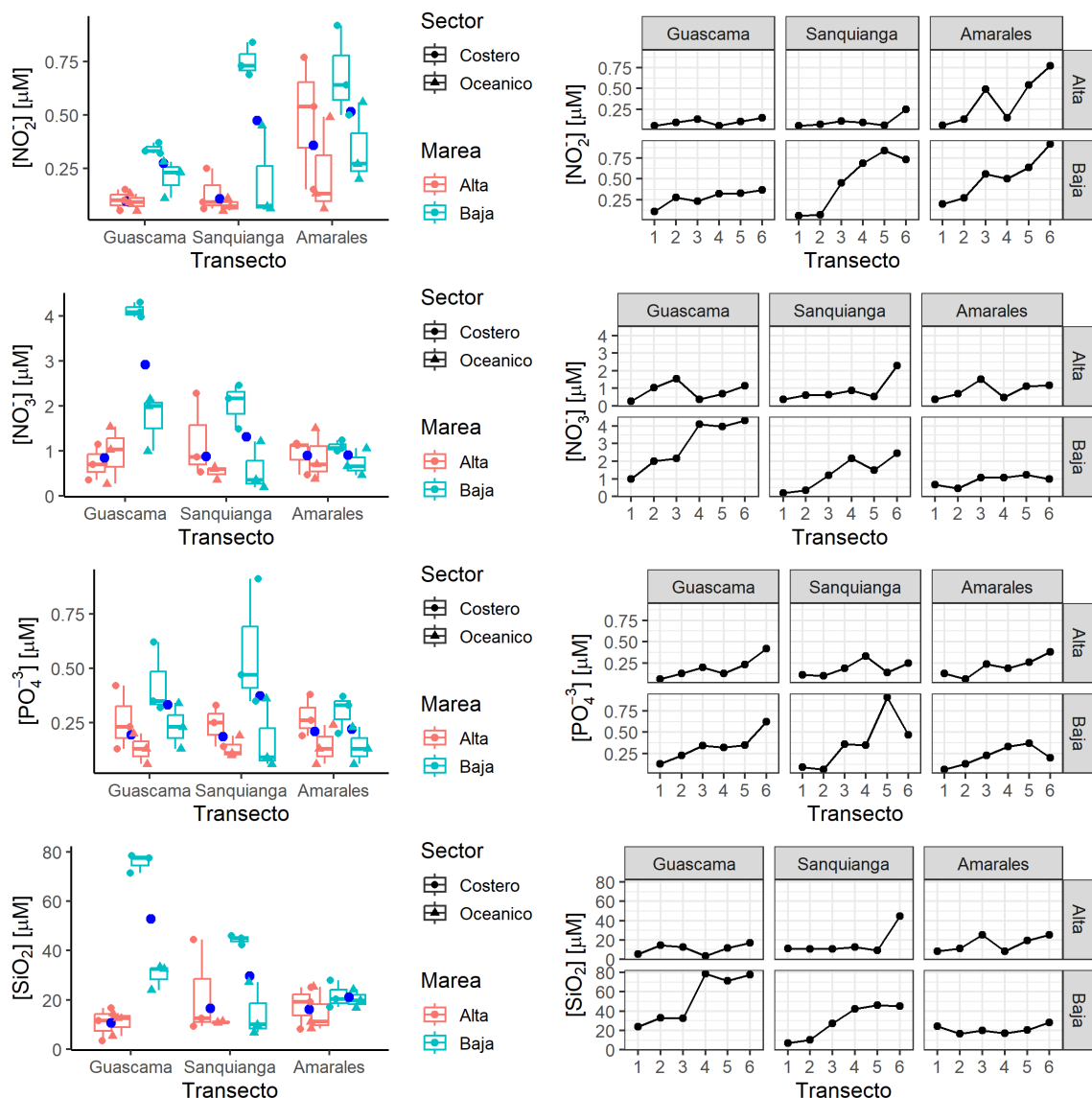


Figura 7. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución de las concentraciones de nitritos, nitratos, fosfatos y silicatos entre los períodosmareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.



Los nitritos en marea alta presentaron un mínimo de concentración de 0.05 μM , una mediana de 0.1 μM y un máximo de concentración de 0.77 μM . Para la marea baja, el mínimo de concentración fue de 0.24 μM , una mediana de 0.35 μM y un máximo de concentración de 0.92 μM (Figura 7). Los nitritos tendieron a presentar una mayor concentración en la bocana Amarales en marea baja seguida de la bocana Sanquianga también en marea baja (Figura 8), la prueba local de Moran mostró una varianza alta para la bocana Amarales más que para el resto de las bocas. Se encontró una correlación espacial global positiva y significativa para ambos períodos mareales (Marea Alta I de Moran= 0.33 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.35 p <0.01).

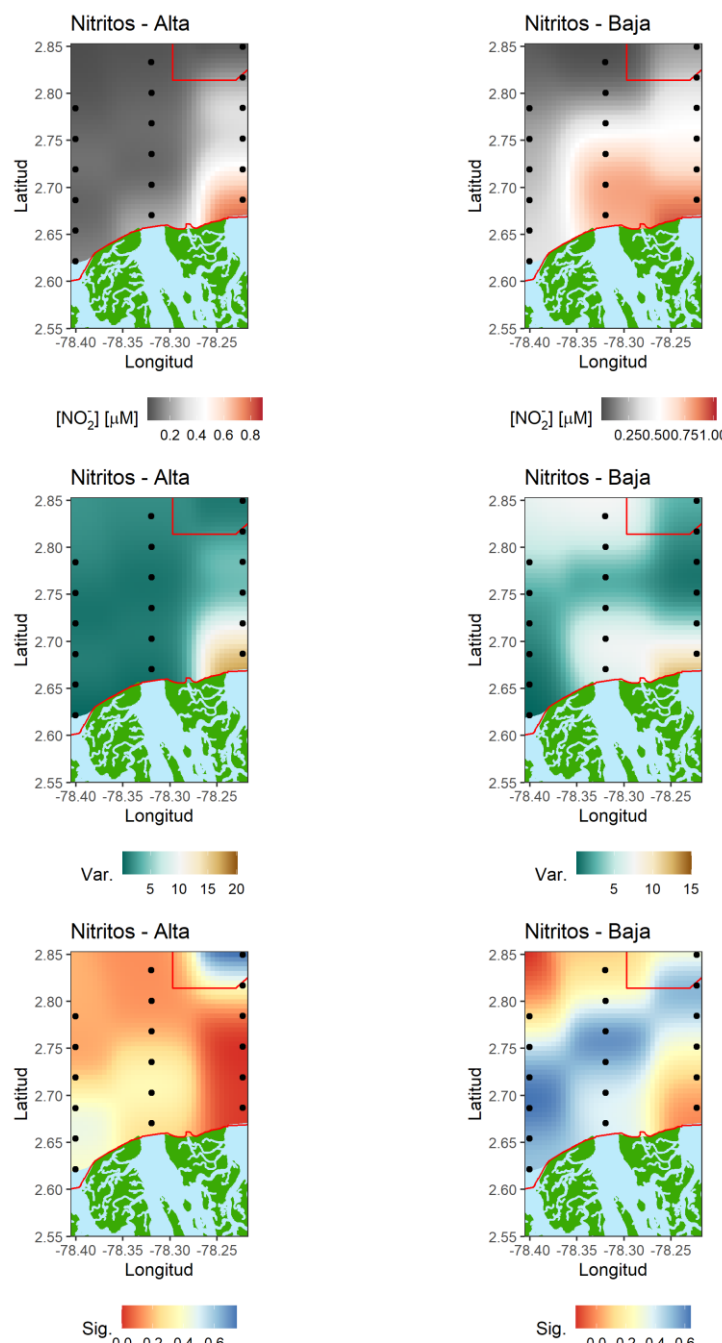


Figura 8. Distribución de la concentración de nitritos $[\text{NO}_2^-]$ [μM] en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



Los nitratos en marea alta presentaron un mínimo de concentración de 0.27 μM , una mediana de 0.7 μM y un máximo de concentración de 2.28 μM . Para la marea baja, el mínimo de concentración fue de 0.19 μM , una mediana de 1.22 μM y un máximo de concentración de 4.3 μM . Estos tendieron a presentar una mayor concentración en marea baja en la bocana Guascama detectándose una alta varianza en esta bocana con un alto nivel de significancia y Sanquianga presentando una correlación espacial global positiva y significativa (I de Moran = 0.55 $p < 0.01$) mientras que, para la marea alta, no se encontró una correlación espacial significativa (I de Moran = -0.05 $p = 0.49$) observándose una mayor aleatoriedad en su distribución (Figura 9).

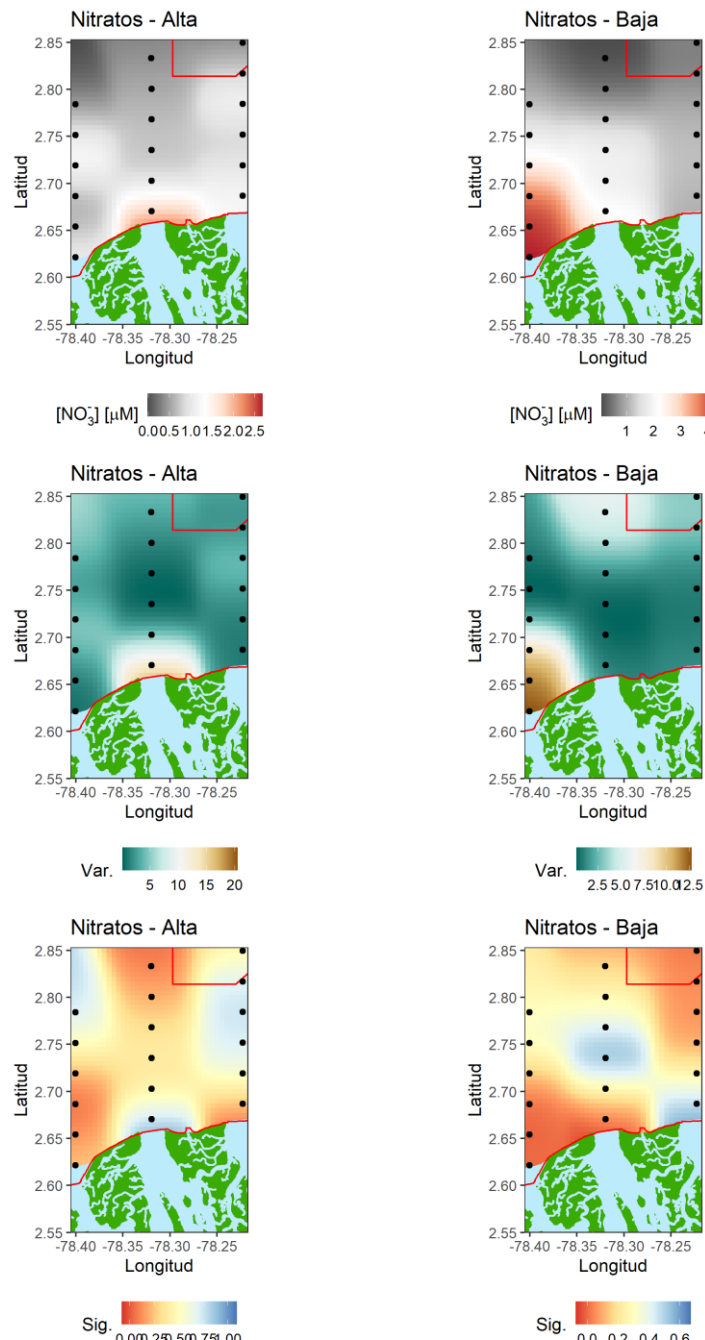


Figura 9. Distribución de la concentración de nitratos $[\text{NO}_3^-]$ [μM] en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

Los fosfatos en marea alta presentaron un mínimo de concentración de 0.06 μM , una mediana de 0.19 μM y un máximo de concentración de 0.42 μM . Para la marea baja, el mínimo de



concentración fue de 0.06 μM , una mediana de 0.32 μM y un máximo de concentración de 0.91 μM . Espacialmente la mayor concentración se encontró en la bocana Sanquianga durante la marea baja presentando una correlación espacial positiva y significativa (I de Moran = 0.30 $p < 0.01$) pero la distribución de estos en marea alta no presentó una estructura espacial (I de Moran = 0.09 $p = 0.1$) (Figura 10).

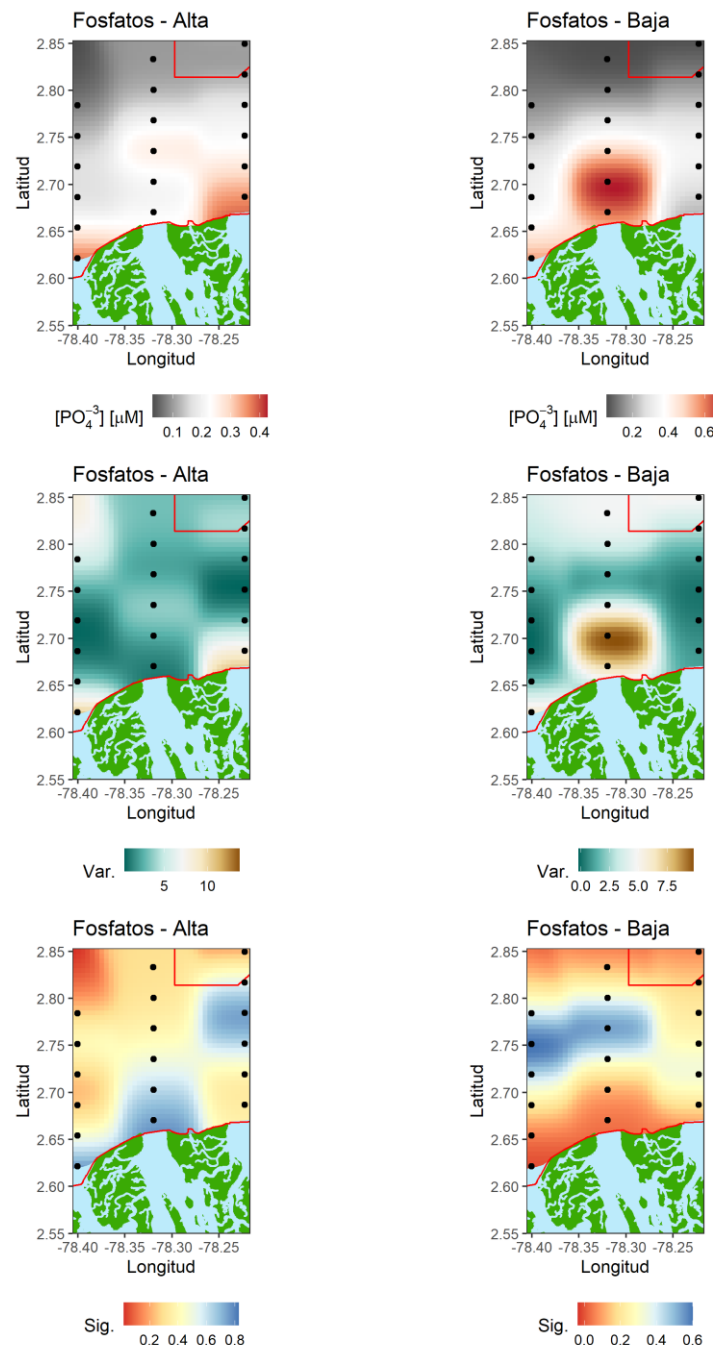


Figura 10. Distribución de la concentración de fosfatos [PO₄³⁻][μM] en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

Los silicatos presentaron la mayor concentración durante la marea baja en la bocana Guascama durante la marea baja con un valor de 78.47 μM con una mediana de 27.64 μM y una mínima concentración de 6.86 μM . En marea alta se registró una mediana de 11.49 μM , un mínimo de 3.51



μM y un máximo de 44.44 μM . Se encontró correlación espacial significativa en la distribución de los silicatos en marea baja (I de Moran = 0.53 $p < 0.01$) pero no se encontró correlación espacial en la marea alta (I de Moran = -0.05 $p = 0.47$).

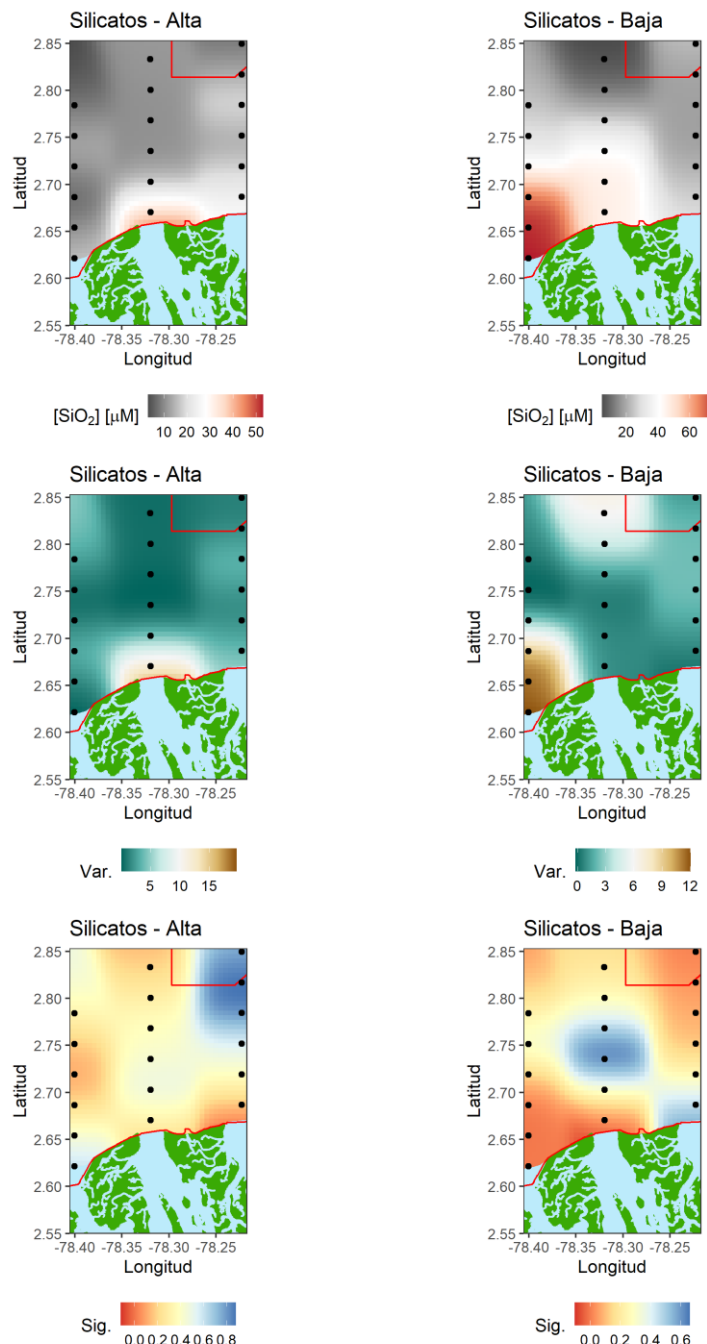


Figura 11. Distribución de la concentración de silicatos $[\text{SiO}_2]$ [μM] en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

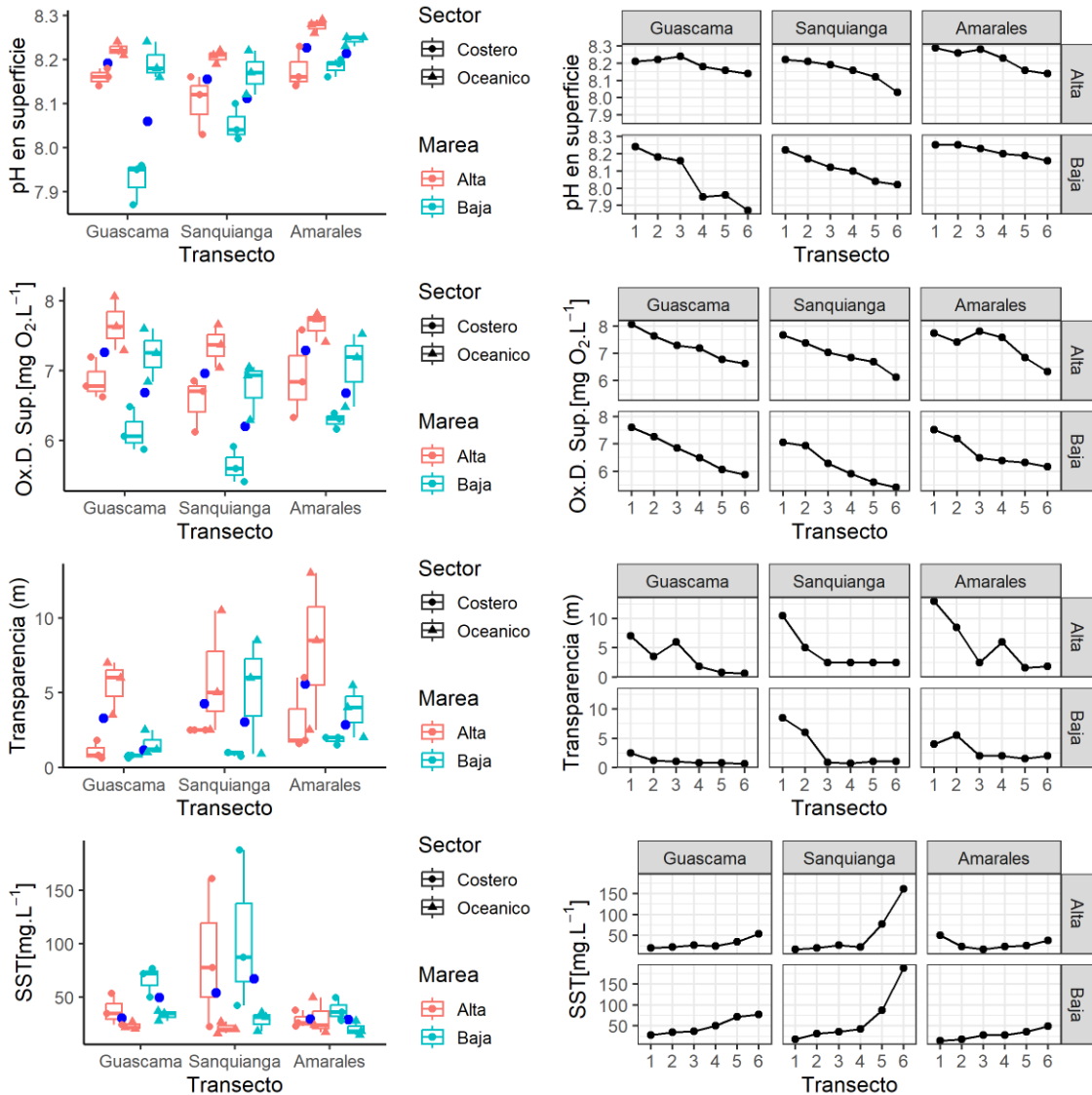


Figura 12. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución de las concentraciones del pH, el oxígeno disuelto en superficie, la transparencia y los sólidos suspendidos totales entre los períodos mareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.

El pH más básico registrado se dio tanto en marea alta como en marea baja con una mediana similar de 8.2. El valor más ácido registrado fue de 7.8. La mayor concentración de oxígeno disuelto se encontró en marea alta en el sector oceánico con un valor de 8.06 mg.L⁻¹ y se presentó una tendencia a disminuir esta concentración hacia las bocanas (Figura 12), alcanzando concentraciones de 6.08 mg.L⁻¹ en marea baja y 6.79 mg.L⁻¹ en marea alta. La mediana para la marea alta fue de 7.2 mg.L⁻¹ y para marea baja fue de 6.435 mg.L⁻¹.

Para ambas mareas se encontró una estructura espacial agregada y muy significativa mareales (Marea Alta I de Moran= 0.34 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.55 p <0.01) presentándose un fuerte descenso en la bocana guascama, ubicándose en esta área la mayor varianza y significancia de la prueba local de Moran (Figura 13).

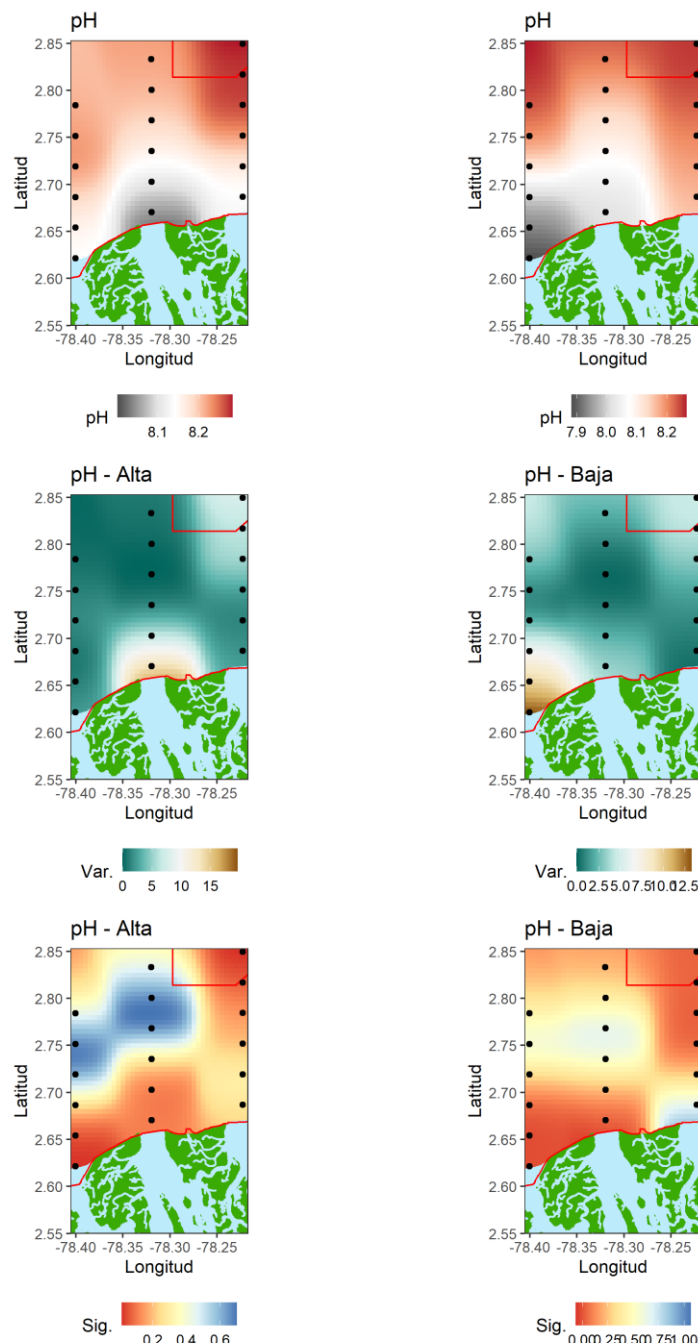


Figura 13. Distribución de la concentración del pH en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



La transparencia con el alcance del disco Secchi mostró una tendencia similar a la encontrada con el oxígeno disuelto, a medida que las estaciones de muestreo se acercan a la costa la transparencia es mayor y esto a su vez se relaciona con los sólidos suspendidos. En la marea alta se obtuvo el mayor valor de profundidad de transparencia de aproximadamente 13 metros en el transecto de Amarales, y una transparencia de aproximadamente de 0.6 metros en todo el sector costero. La mediana para la marea alta fue de 1.97 metros y para la marea baja 1.35 metros.

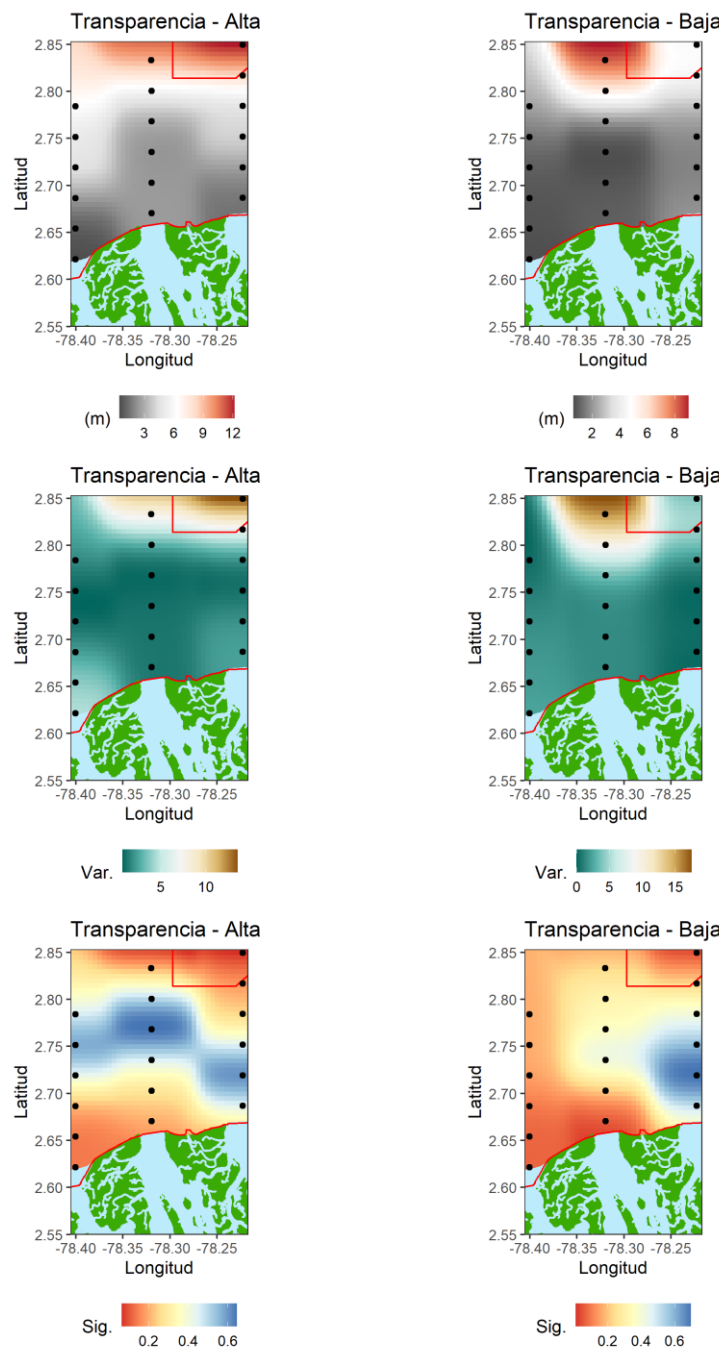


Figura 14. Distribución de la transparencia en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

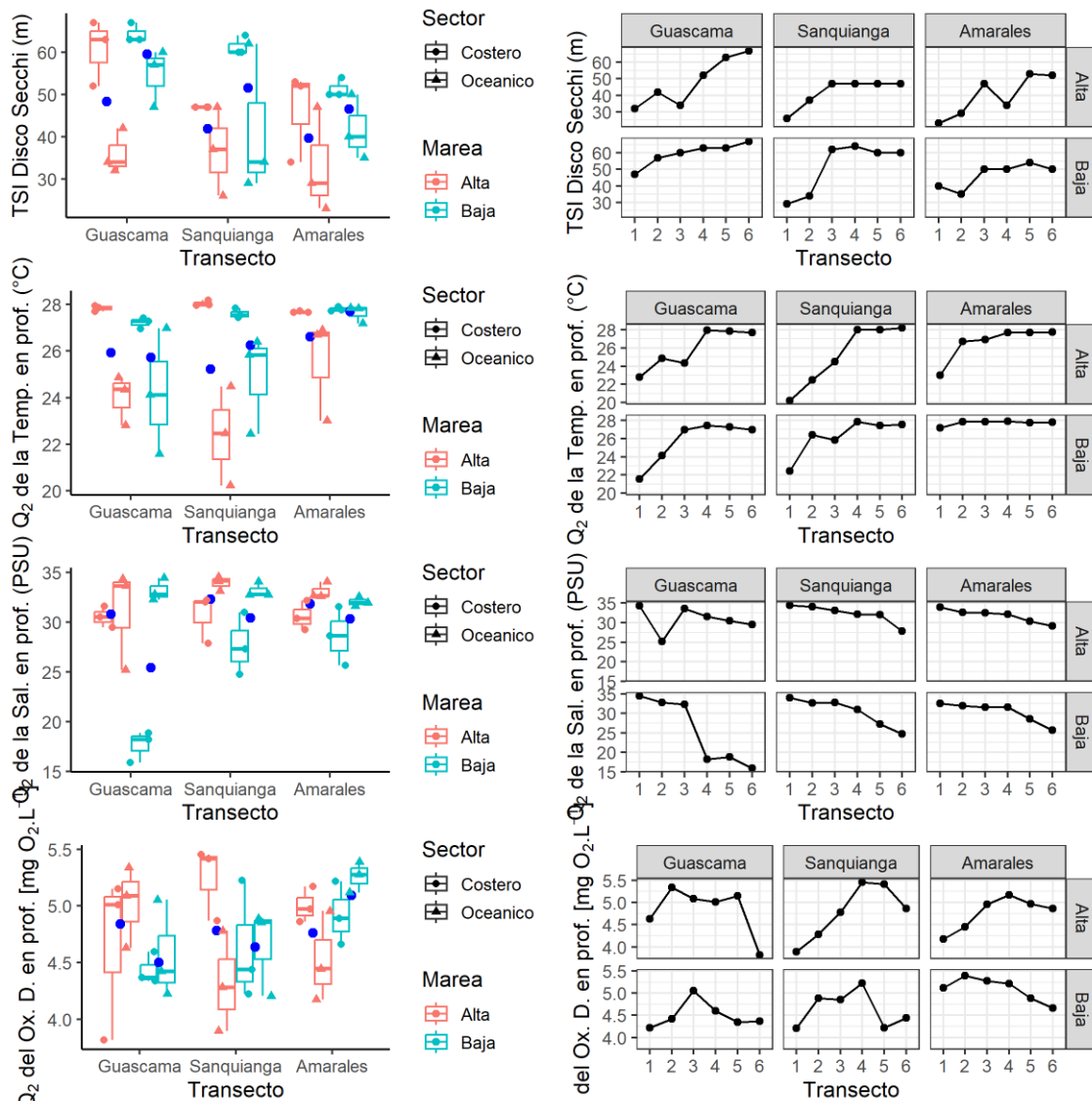


Figura 15. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución del TSI del disco Secchi, la mediana de la temperatura en profundidad, la mediana de la salinidad en profundidad y la mediana del oxígeno disuelto en profundidad entre los períodos mareasles, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.

La mediana del TSI en marea alta fue de 47 con un máximo de 67 y un mínimo de 23, para la marea baja el máximo fue de 67 y el mínimo fue de 29 con una mediana de 55 (Figura 15). La tendencia general del TSI fue la de presentar valores más altos en la costa que hacia la parte oceánica. El TSI presentó mayores valores hacia el sector costero sobre todo en marea baja. En ambas mareas se encontró una correlación espacial positiva y altamente significativa (Marea Alta I de Moran= 0.29 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.27 p <0.01), la mayor fuente de variación en marea alta se encontró hacia la bocana de Guascama, sin embargo, en la marea baja la mayor fuente de variación se encontró hacia el sector oceánico (Figura 16).

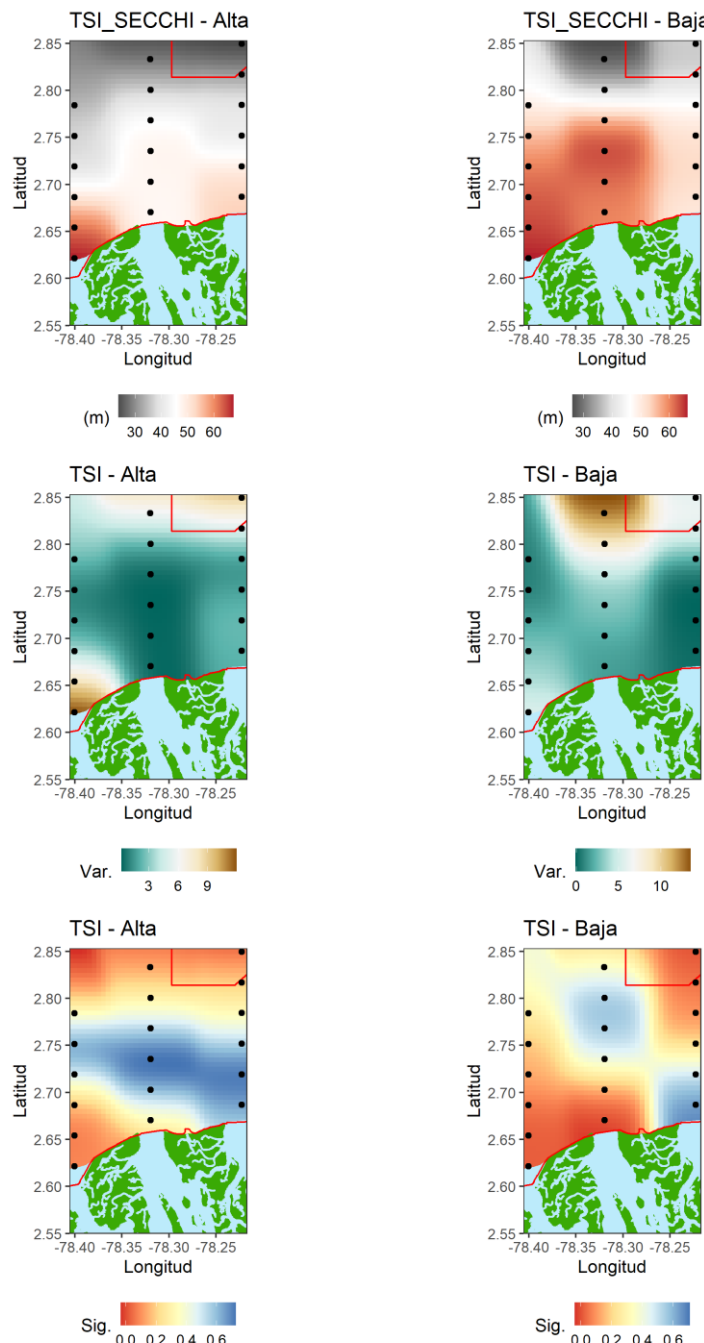


Figura 16. Distribución del TSI en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

La mediana de la temperatura medida en la profundidad mostró una tendencia a aumentar hacia la parte costera, en la bocana de Amarales presentó una estabilización sobre todo en marea baja (Figura 15). El valor mínimo de la mediana en marea alta fue 20.22 °C con un máximo de 28.19 °C, en marea baja, el valor máximo de la mediana fue de 27.9 °C y el mínimo de 21.58 °C. esta variable presentó correlación espacial global positiva y significativa para ambos períodos mareales significativa (Marea Alta I de Moran= 0.44 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.34 p <0.01), presentando la principal fuente de variación hacia el sector oceánico en ambas mareas (Figura 17).

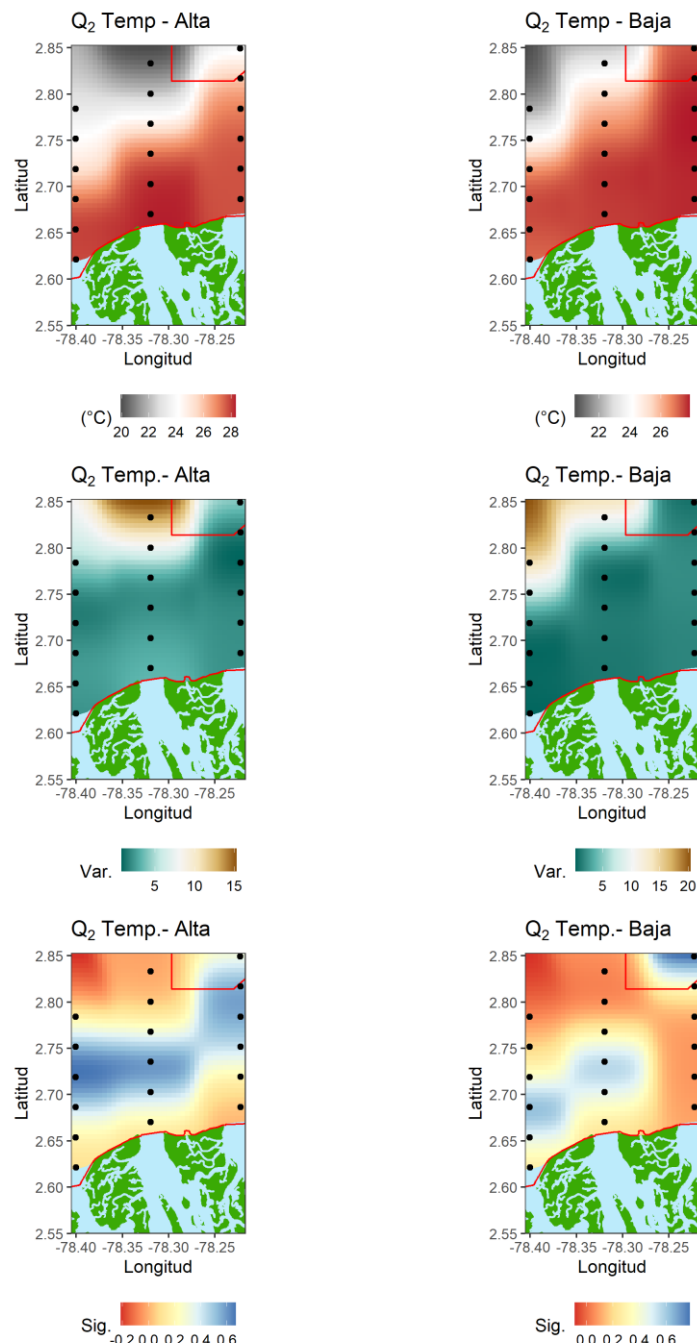


Figura 17. Distribución de la mediana de la temperatura en profundidad en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

La mediana de la salinidad presentó un máximo en marea alta de 34.5 PSU y un mínimo de 25.18 PSU y para la marea alta los valores de la salinidad estuvieron entre los 15.87 PSU y los 34.4 PSU con una tendencia a la disminución hacia el sector costero (Figura 15). En marea alta no se presentó una correlación espacial significativa (I de Moran = 0.03 p = 0.21) pero en la marea baja la correlación fue positiva y muy significativa mostrando una fuente de variación significativa en la bocana de Guascama (Figura 18).

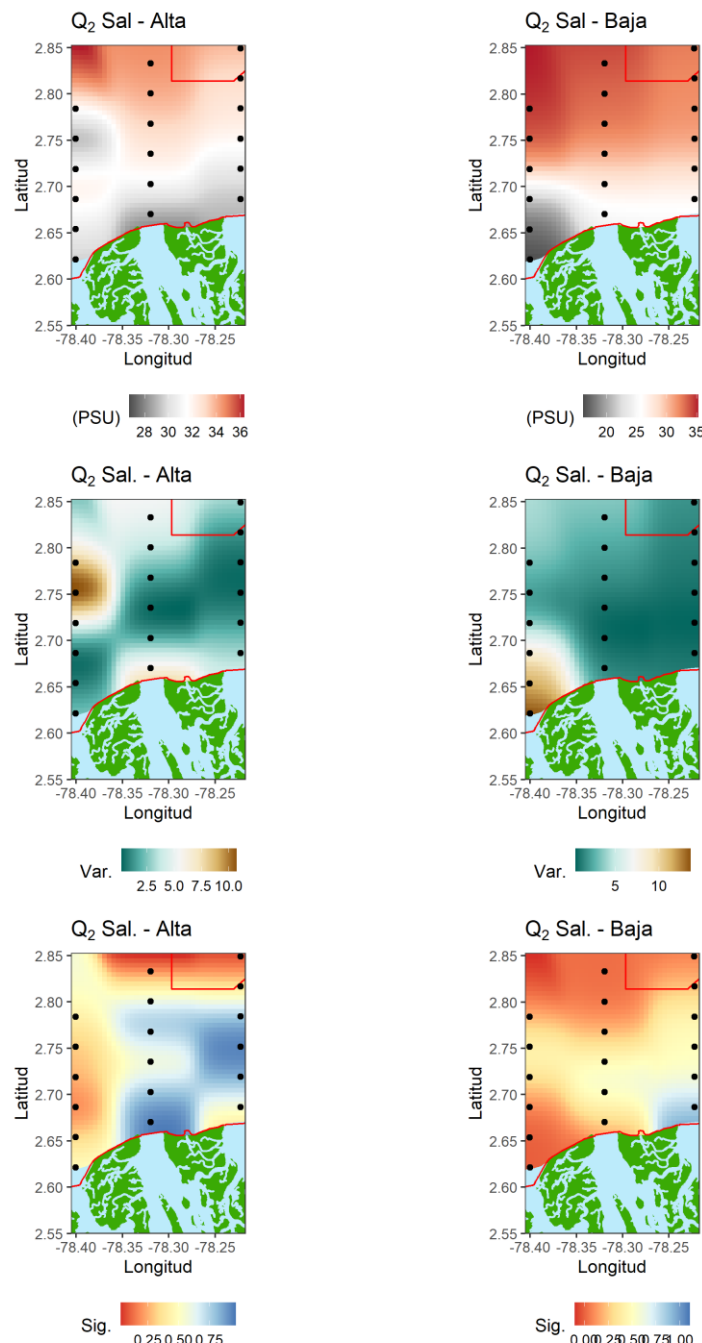


Figura 18. Distribución de la mediana de la salinidad en profundidad en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

La mediana del oxígeno en profundidad presentó un valor máximo de 5.45 mg O₂. L⁻¹ y un mínimo de 3.8 mg O₂. L⁻¹ para la marea alta. Para la marea baja los valores se presentaron entre 4.2 y 5.3 mg O₂. L⁻¹. La mayor concentración se presentó en marea alta en la bocana Sanquianga seguida de la bocana Guascama en el sector oceánico (Figura 18). En marea alta no se presentó una correlación espacial significativa (I de Moran = 0.12 p = 0.06) y en marea baja la correlación fue positiva y significativa (I de Moran = 0.47 p <0.05) presentándose una fuente de oxigenación en la columna de agua hacia el sector oceánico de la bocana Amarales (Figura 19).

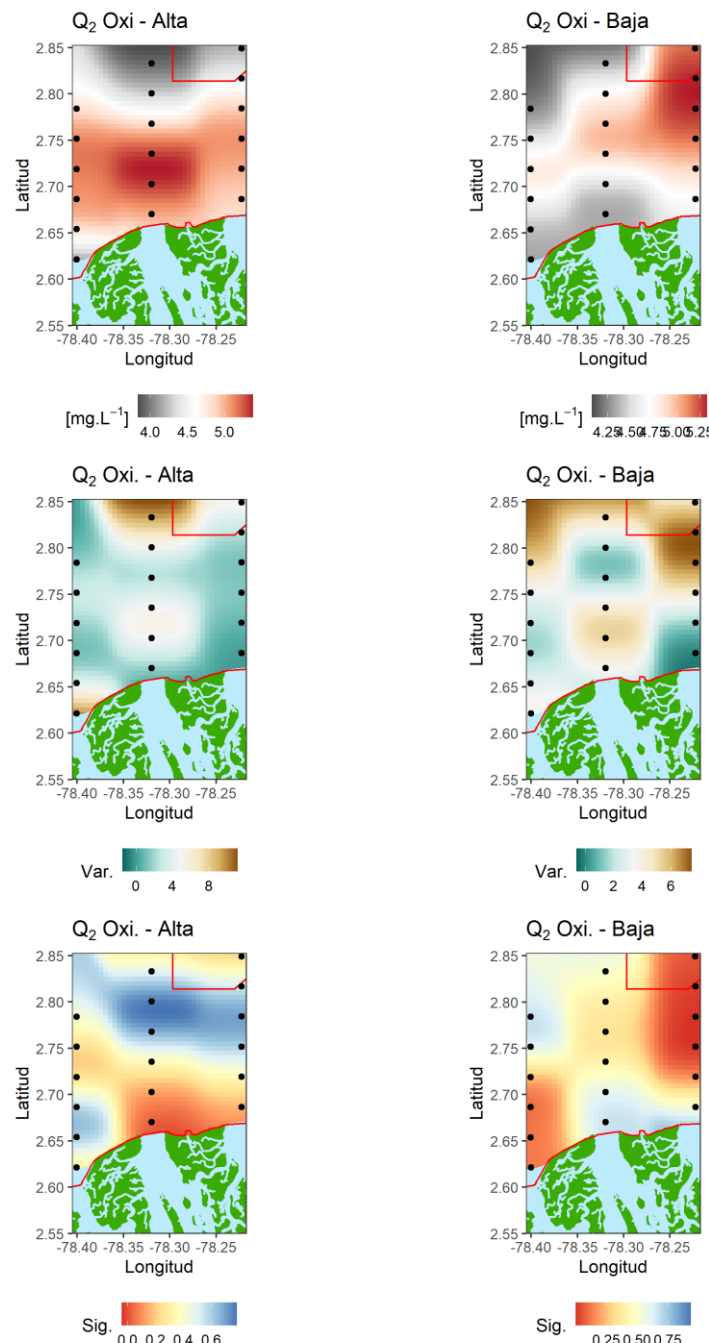


Figura 19. Distribución de la mediana del oxígeno disuelto en la columna de agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

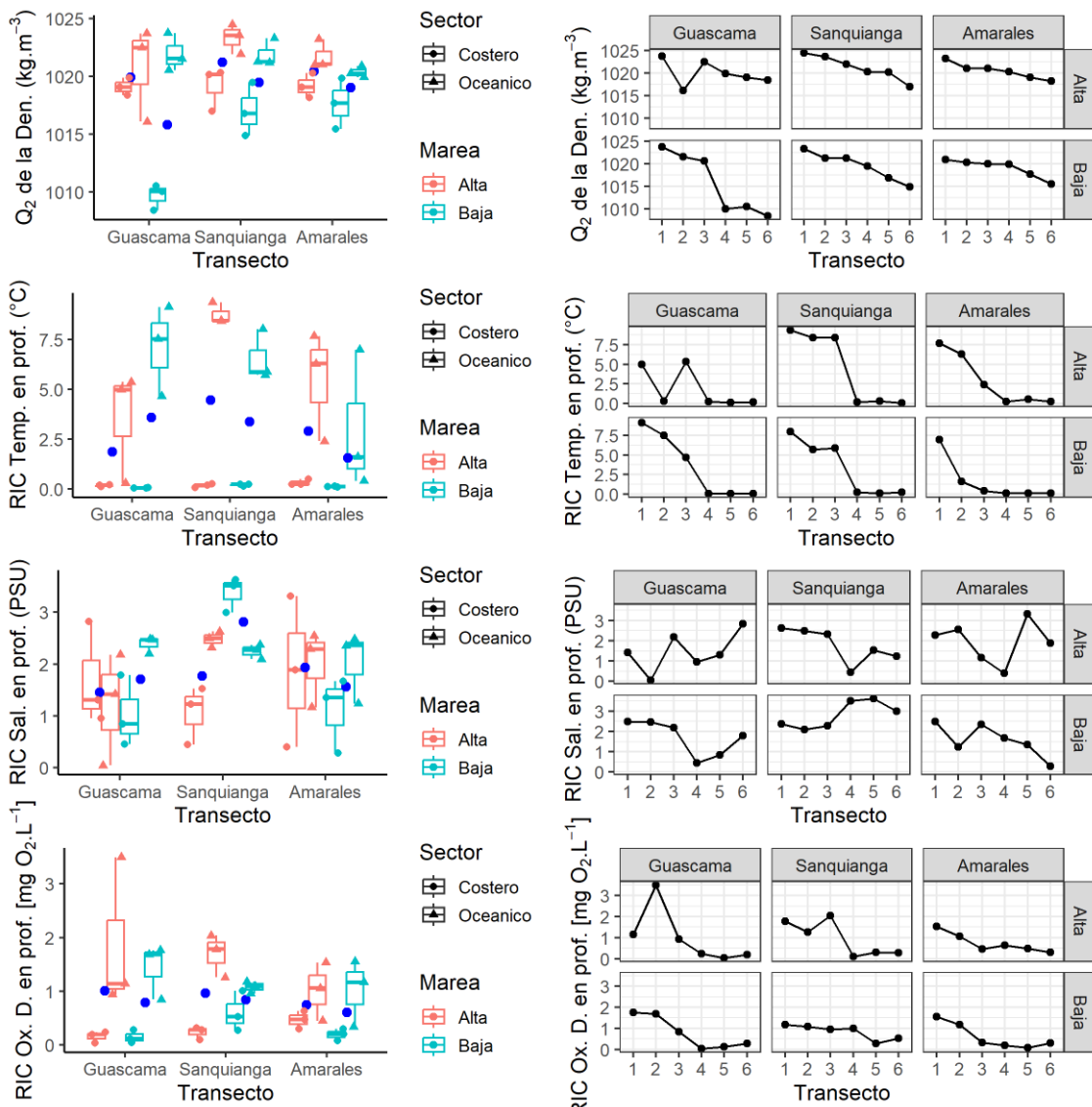


Figura 20. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución de la mediana de la densidad en la profundidad de la columna de agua, el rango intercuartílico de la temperatura medida en profundidad de la columna de agua, el rango intercuartílico de la salinidad medida en profundidad de la columna de agua y el rango intercuartílico del oxígeno disuelto medido en profundidad de la columna de agua entre los períodos mareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.

La mediana de la densidad medida en la profundidad de la columna de agua en la marea alta presentó un mínimo de 1.016 kg.m^{-3} y un máximo de 1.024 kg.m^{-3} , para la marea baja el valor mínimo de la mediana fue de 1.008 kg.m^{-3} y un máximo de 1.024 kg.m^{-3} . La tendencia general de la mediana en la columna de agua fue la disminuir hacia el sector costero (Figura 20). Para ambos períodos mareales se presentó una correlación espacial significativa (Marea Alta I de Moran= 0.21 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.47 p <0.01), con unas fuentes de variación en el sector oceánico en la marea alta y una fuente de variación en la boca de Guascama en la marea baja (Figura 21).

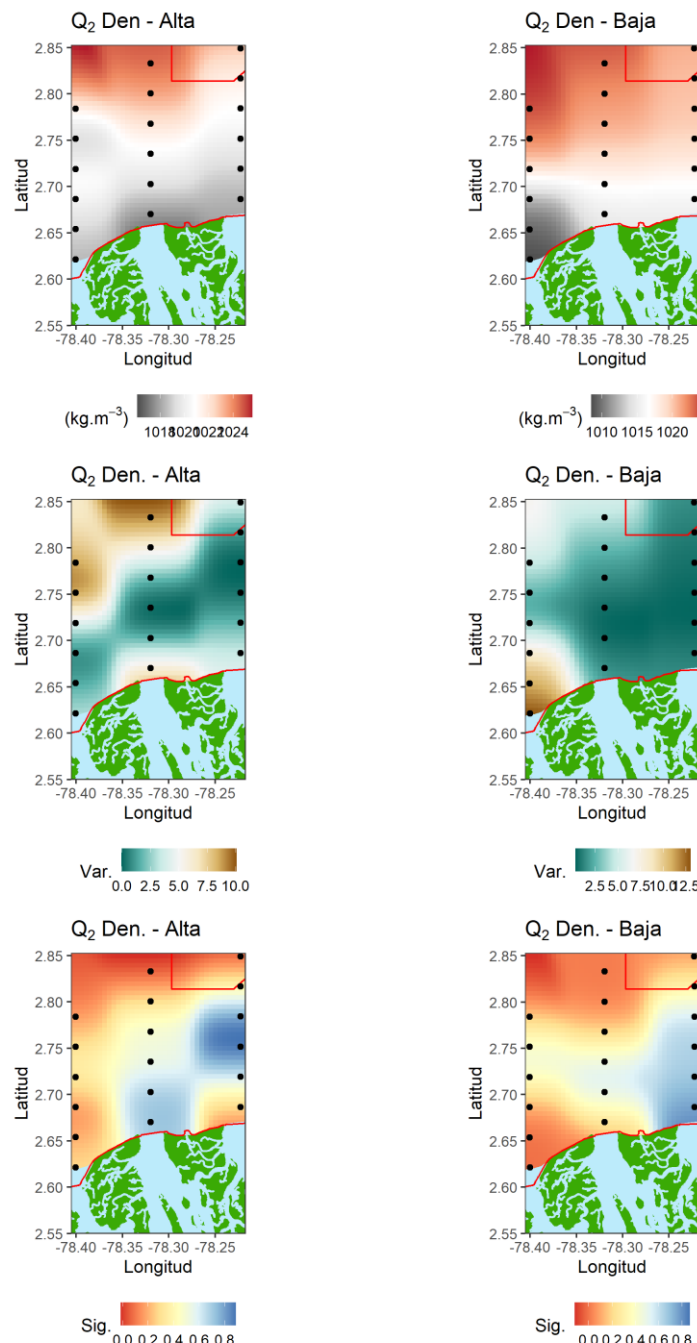


Figura 21. Distribución de la mediana de la densidad en la columna de agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El rango intercuartílico de la temperatura medida en la profundidad de la columna de agua presentó el mayor valor en el sector oceánico de la bocana de Sanquianga durante la marea alta (9.3 °C), seguido de la bocana Guascama en marea baja (Figura 20). Para ambas mareas el rango intercuartílico de la temperatura presentó una correlación espacial positiva y significativa (Marea Alta I de Moran= 0.33 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.45 p <0.01), con una fuente de variación muy marcada hacia los sectores oceánicos de todos los transectos (Figura 22).

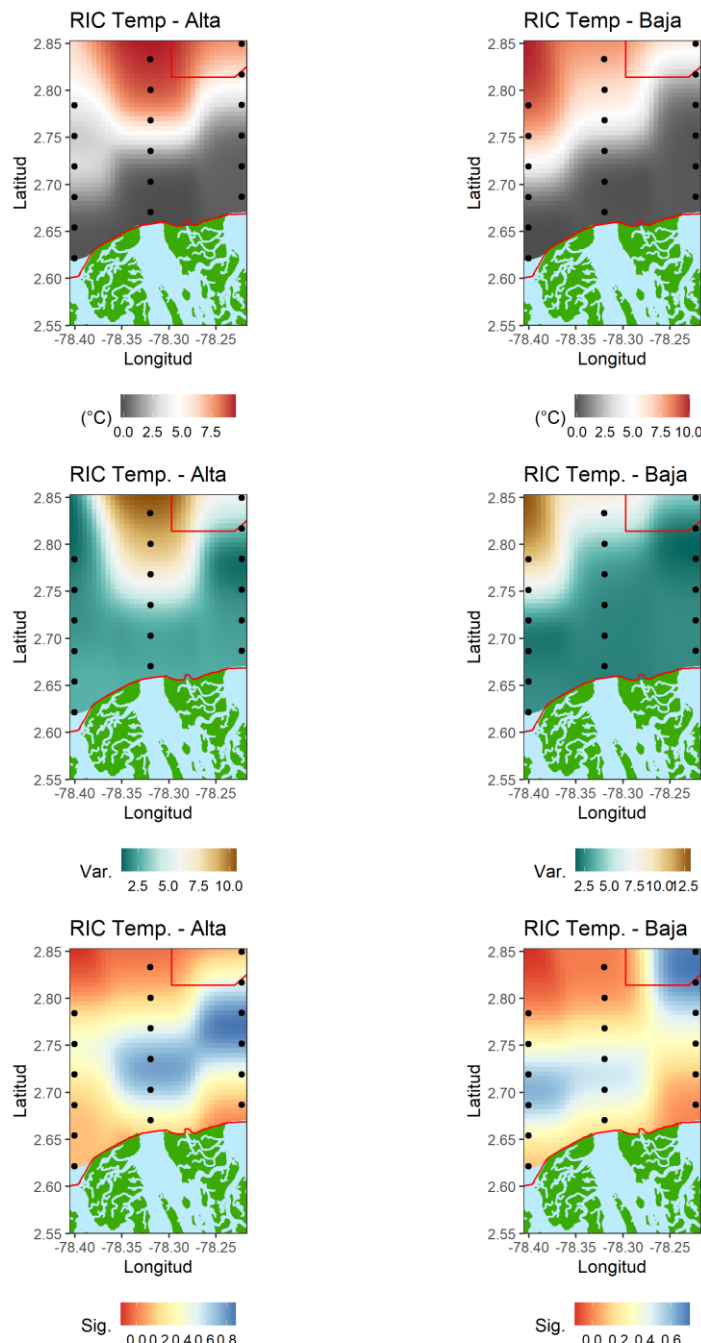


Figura 22. Distribución del rango intercuartílico de la temperatura medida en profundidad en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El rango intercuartílico medido en la profundidad para la salinidad no presentó una tendencia clara entre las estaciones (Figura 20) y el mayo rango fue de 3.3 PSU en marea alta y de 3.6 PSU en marea baja. Tampoco se presentó una correlación espacial en el rango intercuartílico de la salinidad en la columna de agua para ninguno de los dos períodos mareales (Marea Alta I de Moran= -0.09 p =0.60; Marea Baja I de Moran = 0.08 p = 0.11), mostrando una variación aleatoria en toda la zona (Figura 23).

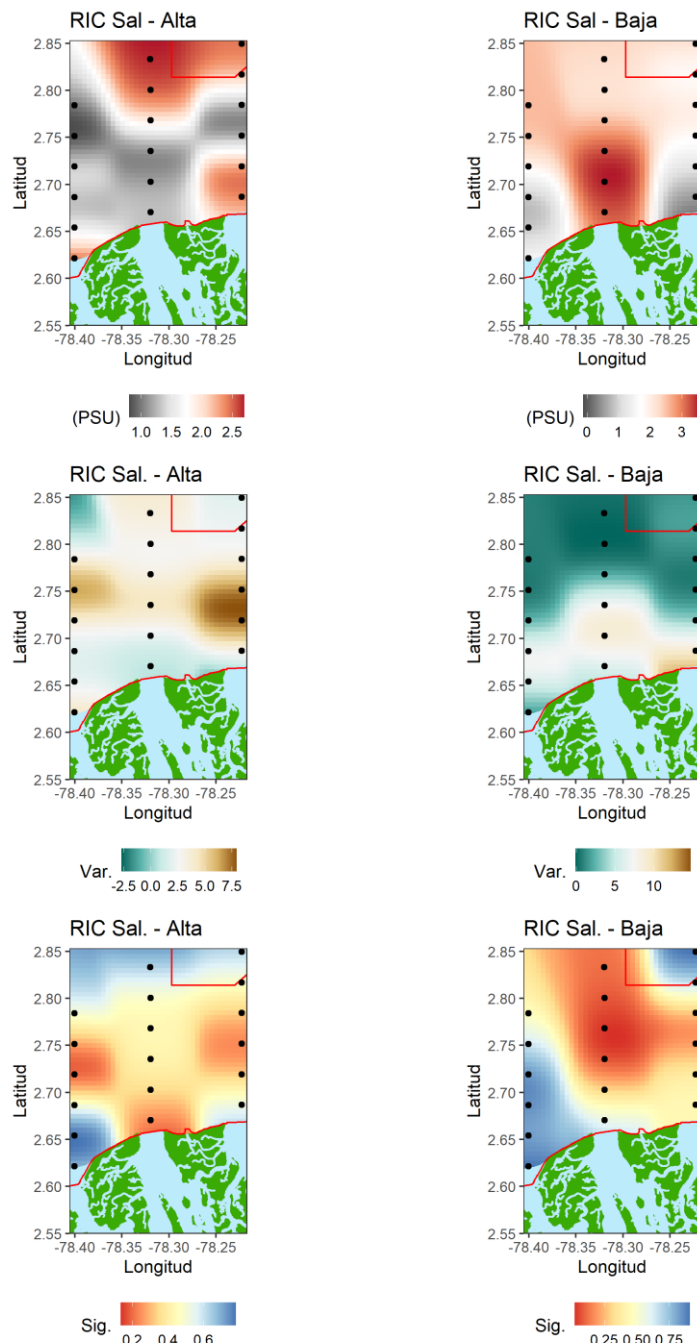


Figura 23. Distribución del rango intercuartílico de la salinidad en la columna de agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El rango intercuartílico para el oxígeno disuelto presentó un valor máximo de $3.4 \text{ mg O}_2 \cdot \text{L}^{-1}$, para la marea alta y un valor máximo de $1.76 \text{ mg O}_2 \cdot \text{L}^{-1}$ para la marea baja (Figura 20). Para ambos períodos mareales se presentó una correlación espacial muy significativa (Marea Alta I de Moran= $0.20 \text{ p} < 0.01$; Marea Baja I de Moran = $0.35 \text{ p} < 0.01$), presentando una fuente de variación hacia el sector oceánico del transecto de la bocana Guascama (Figura 24).

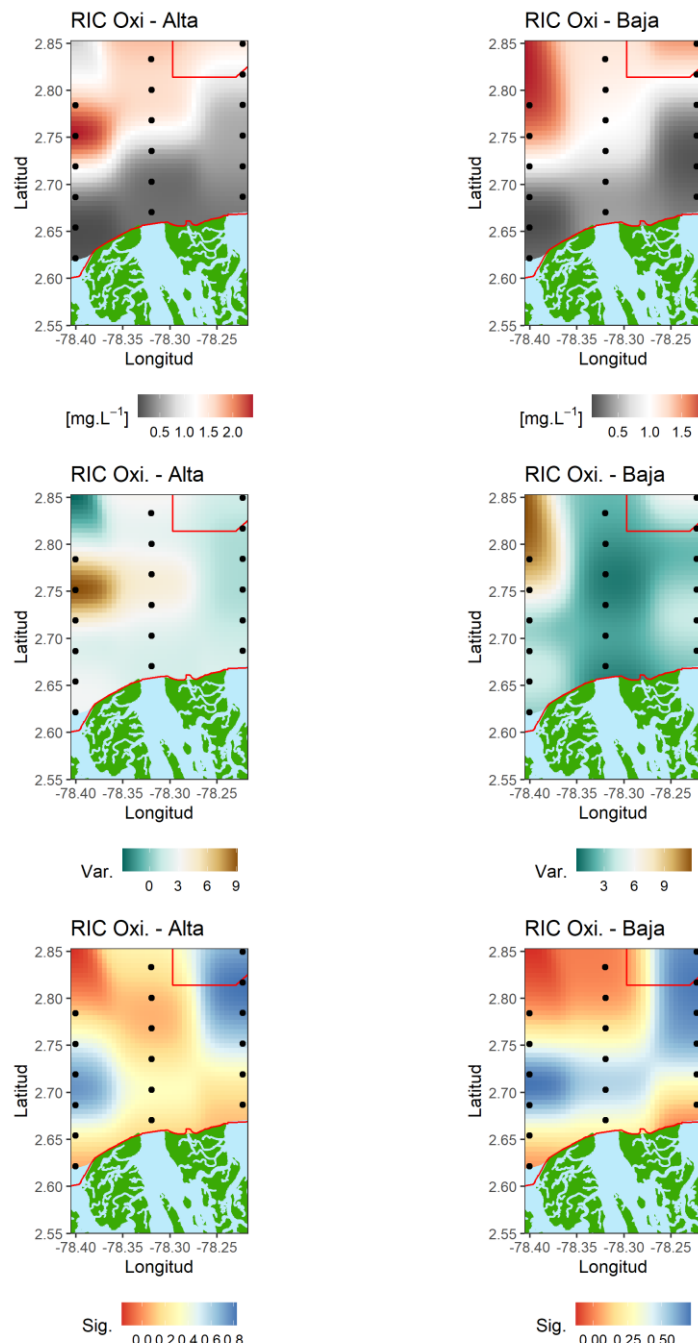


Figura 24. Distribución del rango intercuartílico del oxígeno disuelto medido en la columna de agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

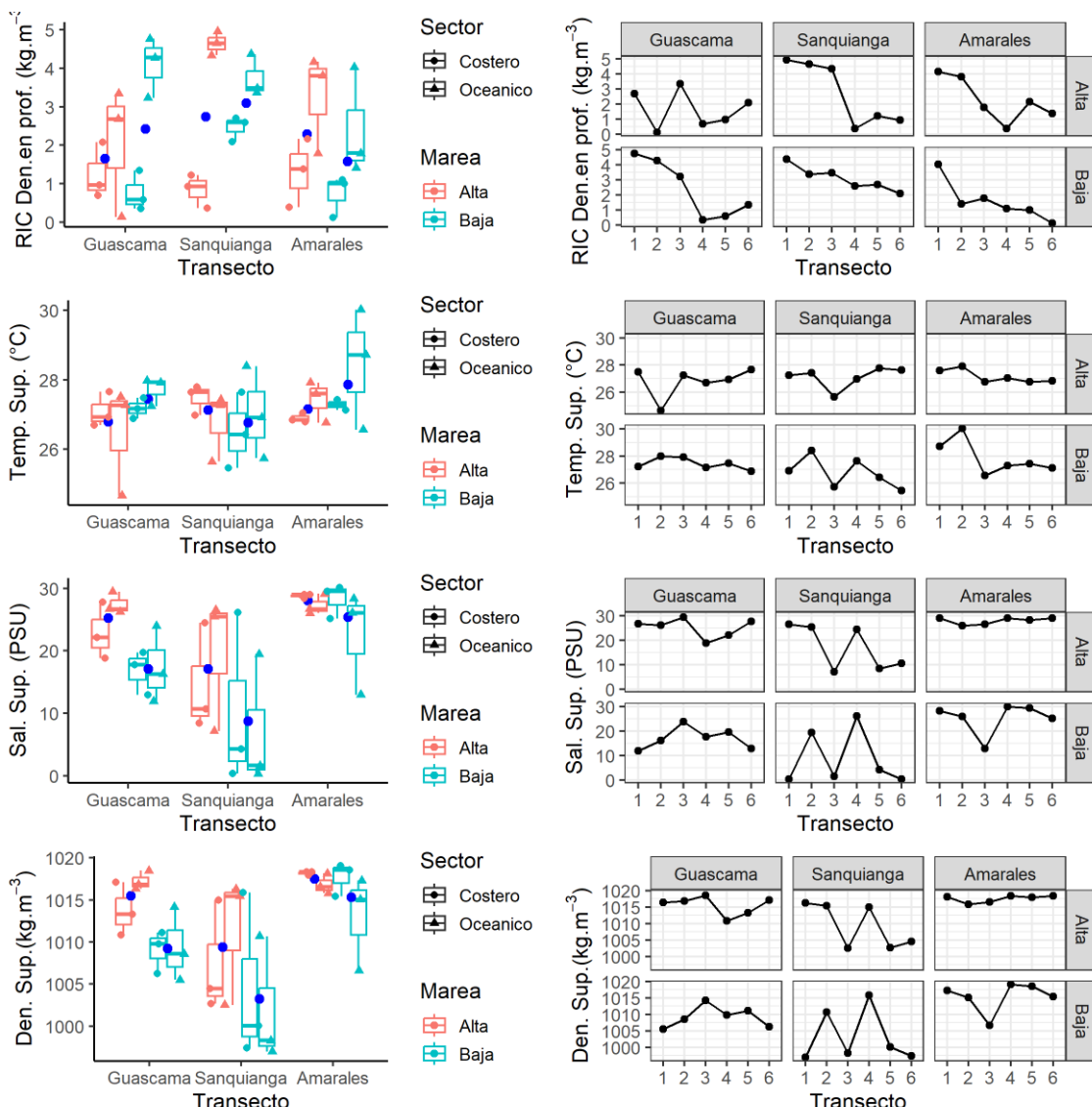


Figura 25. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución del rango intercuartílico de la densidad medida en la columna de agua, la temperatura superficial de mar, la salinidad y la densidad superficiales, entre los períodos mareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.

Existe una tendencia del rango intercuartílico de la densidad a disminuir hacia el sector costero y esta tendencia es más marcada en la marea baja (Figura 25). El valor máximo de este rango fue de 0.005 kg.m^{-3} para ambas mareas (Marea Alta I de Moran= 0.19 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.042 p <0.01), presentando una correlación espacial muy significativa también en ambos períodos mareales (Figura 26).

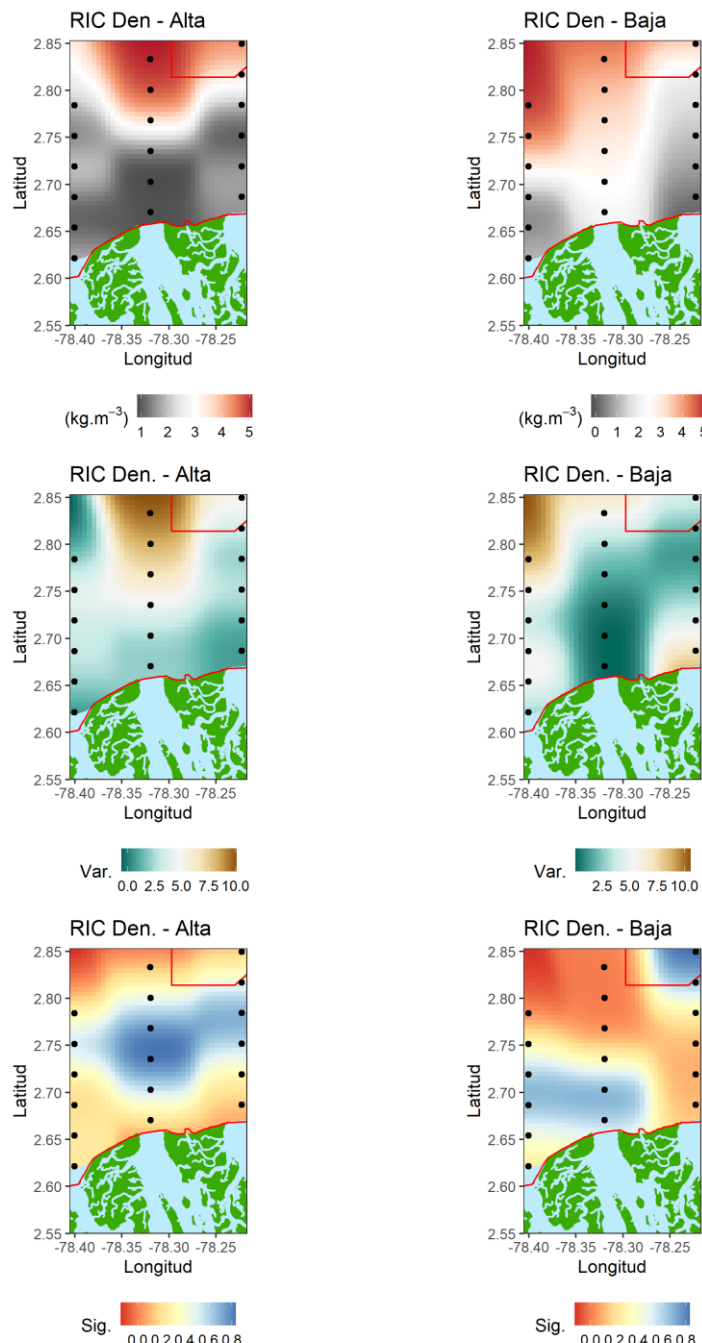


Figura 26. Distribución del rango intercuartílico de la densidad medida en la columna de agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

Durante el período de marea baja en el sector oceánico del transecto Amarales, se registró una temperatura superficial máxima de 30.02 °C y una temperatura superficial mínima de 24.6 °C, sin embargo, no se observó una clara tendencia en los valores de la temperatura superficial (Figura 25). No se presentaron correlaciones significativas para la temperatura superficial del agua en ninguno de los dos períodos mareales (Marea Alta I de Moran= 0.04 p = 0.17; Marea Baja I de Moran = 0.04 p = 0.16) (Figura 27).

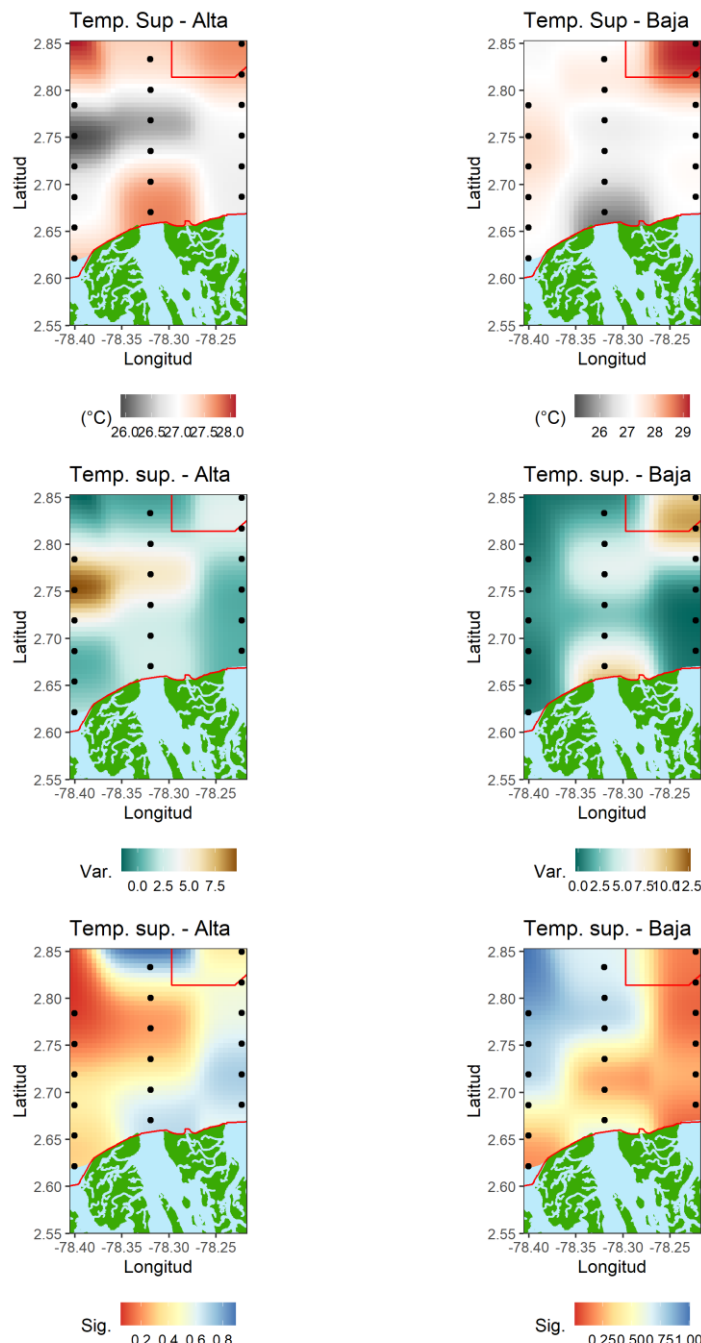


Figura 27. Distribución de la temperatura superficial del agua en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

Para la salinidad superficial no se encontró un patrón claro de distribución en la marea baja (Figura 25), sin embargo, para la marea alta, la tendencia fue a disminuir desde el sector oceánico al sector costero sobre todo en la bocana Sanquianga (Figura 25). La distribución de la salinidad presentó una autocorrelación espacial global para la marea alta pero no para la marea baja (Marea Alta I de Moran= 0.16 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.1 p =0.09), encontrándose una fuente de variación muy significativa en la bocana del Sanquianga (Figura 28).

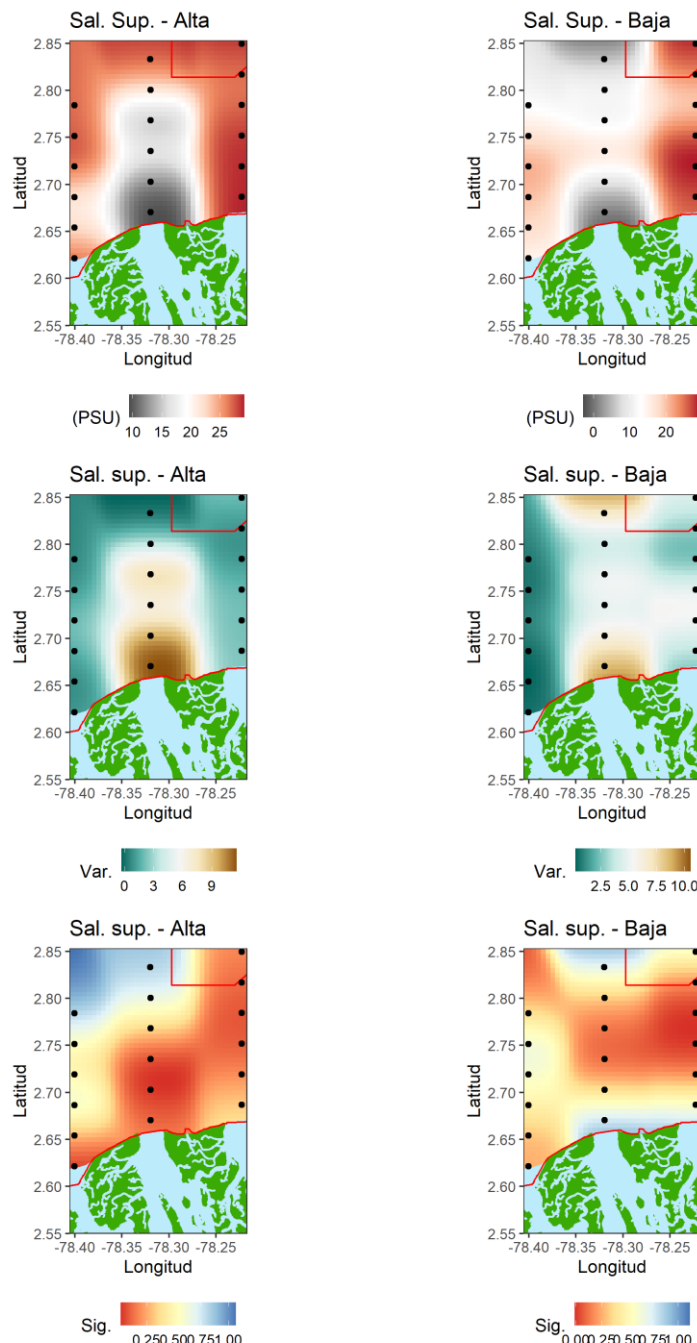


Figura 28. Distribución de la salinidad superficial en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

La densidad superficial está muy relacionada con la salinidad superficial y los patrones para ambas variables prácticamente son los mismos (ver Figura 28 y Figura 29). Ambas variables presentaron una correlación espacial solamente en la marea alta pero no en marea baja (Marea Alta I de Moran= 0.16 p <0.01; Marea Baja I de Moran = 0.1 p =0.08).

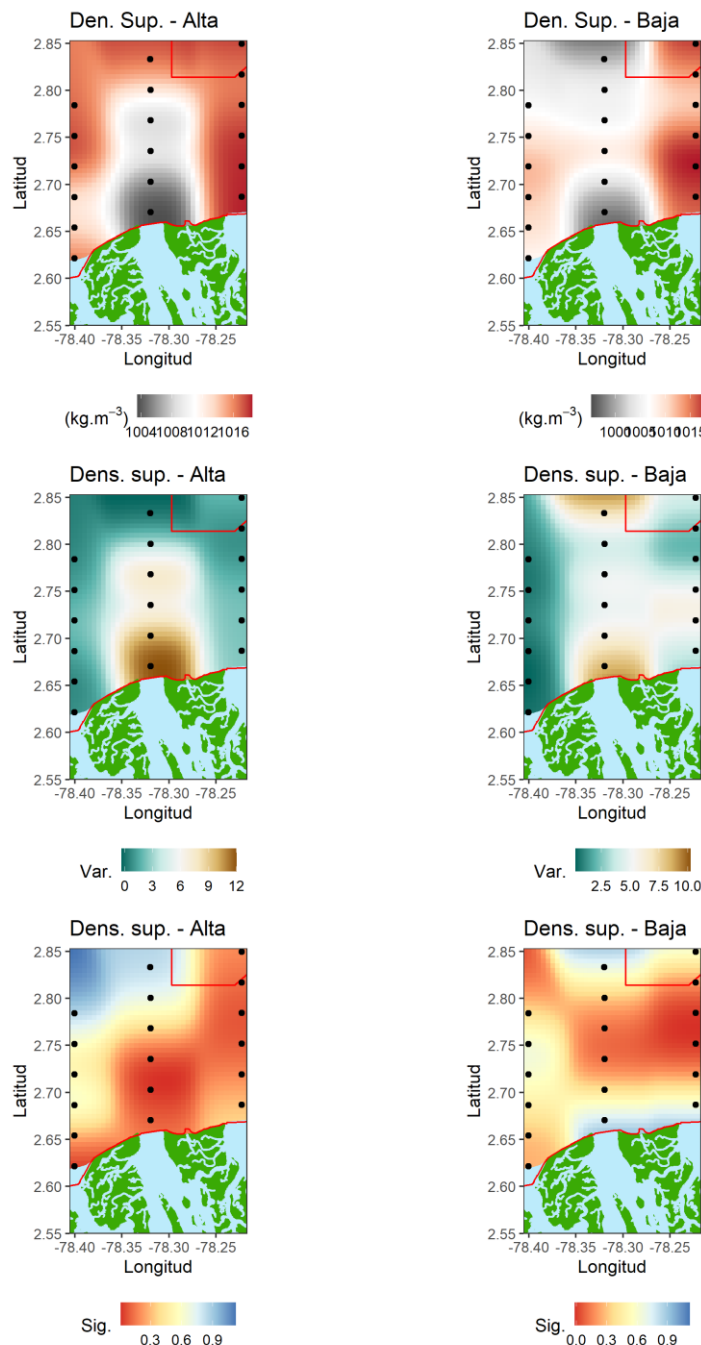


Figura 29. Distribución de la densidad superficial en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

En resumen, 65% (13) de las 20 variables consideradas presentaron correlación espacial positiva y significativa en la marea alta (Tabla 1) y el 80% (16) de las variables en marea baja (Tabla 1). Se realizaron análisis de comparaciones no paramétricos para evaluar las diferencias de las variables entre los transectos, los sectores y las mareas, sin embargo y debido a que se encontró una indicencia alta de autocorrelación espacial en estas variables, el supuesto de independencia entre muestras no se cumple, por lo tanto no se puede confiar en los resultados de estas pruebas. Solo se exponen aquí como referencias pero no se pueden extraer conclusiones a partir de estas pruebas porque la distribución de la mayoría de variables la explica la autocorrelación espacial. Solo las pruebas usadas para la Temperatura en superficie y el rango intercuartílico son validas en este caso.



Tabla 1. Resultados de las pruebas de comparación de las variables entre transectos, sectores y mareas.

Variable	Kruskal-Wallis			Wilcoxon				Autocorrelación Espacial			
	Transectos			Sectores		Mareas		Marea Alta		Marea Baja	
	X2	gl	P	w	P	w	P	I de Moran	P	I de Moran	P
Nitritos	25.70	26	0.49	239.00	< 0.05	67.00	< 0.01	0.33	< 0.01	0.35	< 0.01
Nitratos	28.19	30	0.56	232.00	< 0.05	96.00	< 0.05	-0.05	0.49	0.55	< 0.01
Fosfatos	14.99	22.00	0.86	280.00	< 0.01	111.00	0.10	0.09	0.09	0.30	< 0.01
Silicatos	35.00	35.00	0.46	223.00	< 0.06	55.00	< 0.01	-0.05	0.47	0.53	< 0.05
pH	23.82	21.00	0.30	32.00	< 0.01	207.00	0.10	0.34	< 0.01	0.55	< 0.01
Oxígeno Disuelto en Sup.	26.20	32.00	0.70	34.00	< 0.01	252.00	< 0.01	0.32	< 0.01	0.38	< 0.01
Transparencia	24.50	19.00	0.17	50.50	< 0.01	233.00	< 0.05	0.29	< 0.01	0.27	< 0.01
Solidos Suspendidos Totales	35.00	35.00	0.46	274.00	< 0.01	110.00	0.10	0.07	< 0.05	0.28	< 0.01
TSI_Secchi	24.00	19.00	0.17	273.00	< 0.01	90.00	< 0.05	0.29	< 0.01	0.41	< 0.01
Q2 Temperatura en prof.	35.00	35.00	0.46	300.00	< 0.01	162.00	1.00	0.44	< 0.01	0.34	< 0.01
Q2 Salinidad en prof.	35.00	35.00	0.46	20.00	< 0.01	206.00	0.17	0.03	0.21	0.46	< 0.01
Q2 Oxígeno en prof.	35.00	35.00	0.46	185.00	0.40	117.00	0.60	0.12	0.06	0.19	< 0.05
Q2 Densidad en prof.	35.00	35.00	0.46	169.00	0.83	206.00	0.17	0.21	< 0.05	0.47	< 0.05
RIC Temperatura en prof.	35.00	35.00	0.46	2.00	< 0.01	190.00	0.38	0.33	< 0.01	0.45	< 0.01
RIC Salinidad en prof.*	35.00	35.00	0.46	20.00	< 0.01	136.00	0.42	-0.09	0.60	0.08	0.11
RIC Oxígeno en prof.	35.00	35.00	0.46	11.00	< 0.01	172.00	0.76	0.20	< 0.01	0.35	< 0.01
RIC Densidad en prof.	35.00	35.00	0.46	33.00	< 0.01	152.00	0.76	0.19	< 0.05	0.42	< 0.01
Temperatura en sup.*	35.00	35.00	0.46	129.00	0.30	139.00	0.48	0.04	0.17	0.04	0.16
Salinidad en sup.	35.00	35.00	0.46	120.00	0.19	224.00	< 0.05	0.16	< 0.05	0.10	0.09
Densidad en sup.	35.00	35.00	0.46	169.00	0.83	228.00	< 0.05	0.17	< 0.05	0.10	0.08

*solo estos análisis son válidos debido a que no se detectaron autocorrelación espacial en estas variables en ninguno de los períodos mareales , cumpliéndose así el supuesto de independencia de las muestras.



Para disminuir la complejidad del análisis de las variables fisicoquímicas se realizó un análisis de componentes principales, sin embargo, debido al escenario de una alta autocorrelación espacial estos resultados hay que considerarlos NO concluyentes completamente ya que este escenario viola los supuestos de independencia entre las muestras, presentándose pseudoreplicación.

Para la primera dimensión se observa que ocho variables tienen correlaciones fuertes cuatro positivas muy relacionadas con los nutrientes sólidos suspendidos y la calidad del agua (TSI) y cuatro negativas relacionadas con el pH, densidad, transparencia y oxígeno disuelto. En la segunda dimensión las correlaciones fuertes positivas se presentaron con las variables de la mediana de oxígeno medida en la columna de agua, la salinidad superficial y la densidad superficial. Las correlaciones negativas se presentaron para el rango intercuartílico de la salinidad, la temperatura y la densidad (Figura 30).

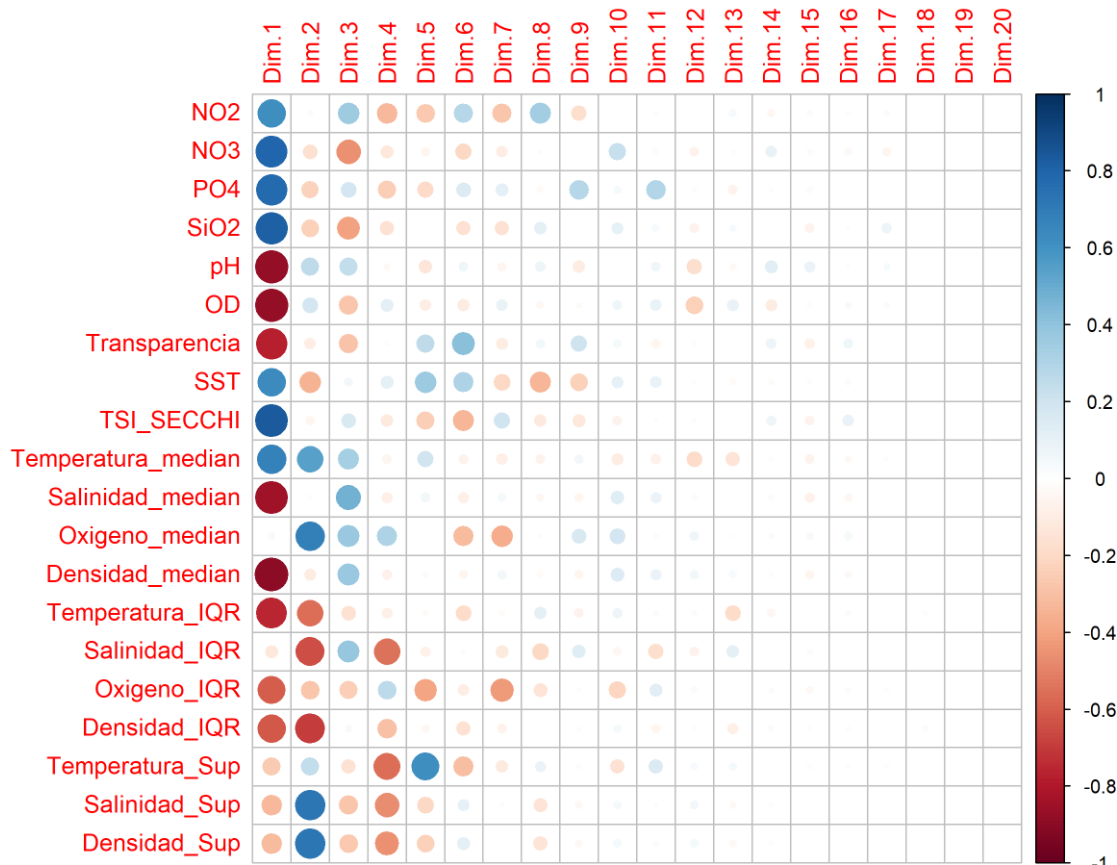


Figura 30. Correlación múltiple de las variables analizadas por dimensiones del análisis del componente principales.

En este análisis arrojó que el primer componente aportó un 45.3% aproximadamente a la variación total del conjunto de variables y las variables que más aportaron a este componente fueron la mediana del oxígeno disuelto, el pH, el oxígeno disuelto en la superficie y la mediana de la salinidad medida en la columna de agua. El segundo componente aportó aproximadamente el 17% de la variación total del conjunto de variables y las variables que más aportaron a este componente fueron la densidad superficial la salinidad superficial y el rango intercuartílico de la densidad medido en la columna del agua. Para el tercer componente las variables que mas aportaron fueron la mediana de la salinidad medida en la profundidad, los nitratos y los silicatos, con un aporte del 9% a la explicación de la variabilidad total. Estos tres componentes explican alrededor de un 70 % de la variabilidad total de las variables obtenidas en el estudio.

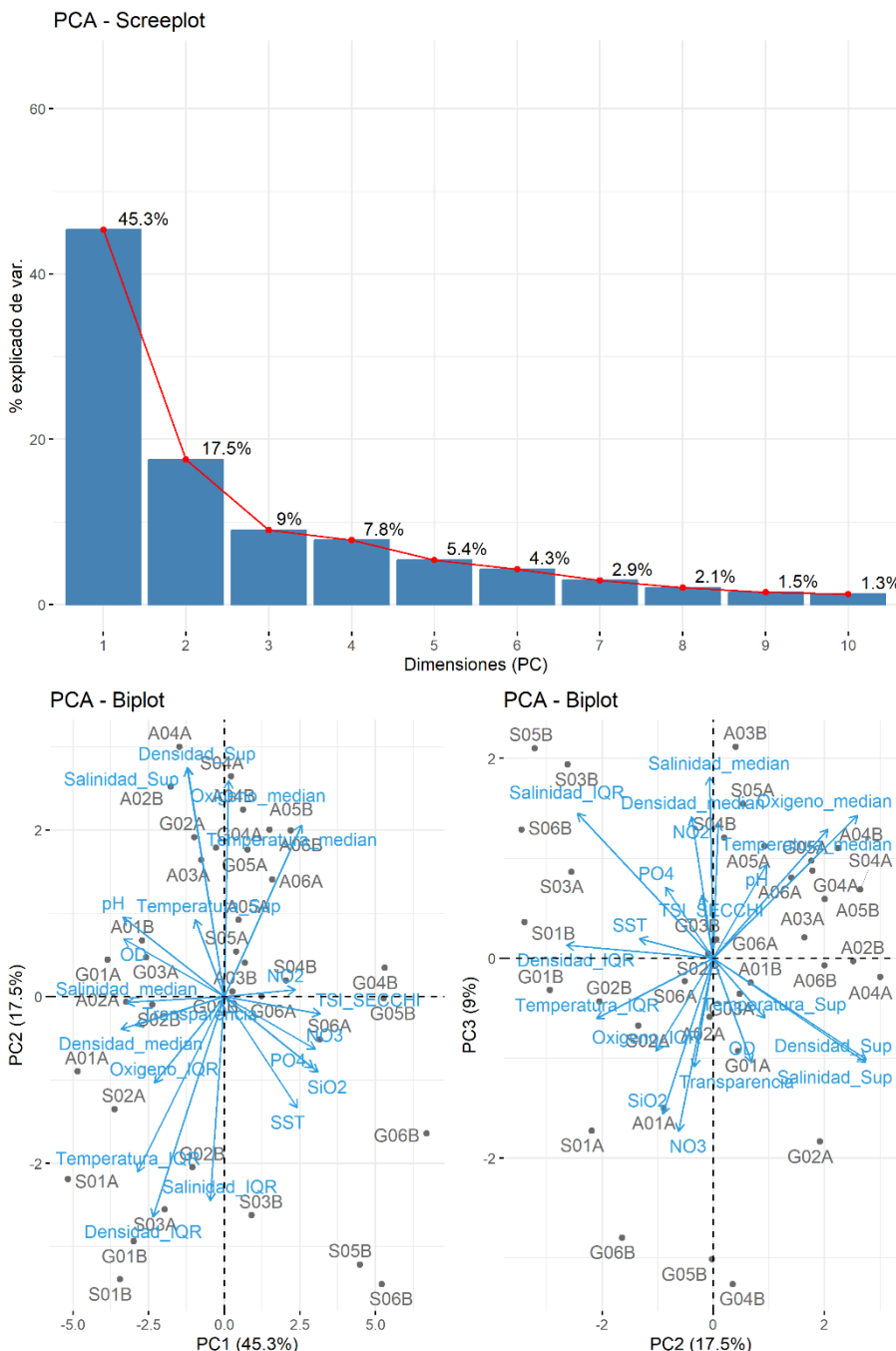


Figura 31. Gráfico de sedimentación (Screeplot) y gráfico de coordenadas paralelas de los componentes principales para las 20 variables físico químicas obtenidas en este estudio.

Al examinar las agrupaciones por las diferentes categorías consideradas para el área de estudio, no se encontraron agrupamientos ni por marea, ni por transecto ni por sector (Figura 32).

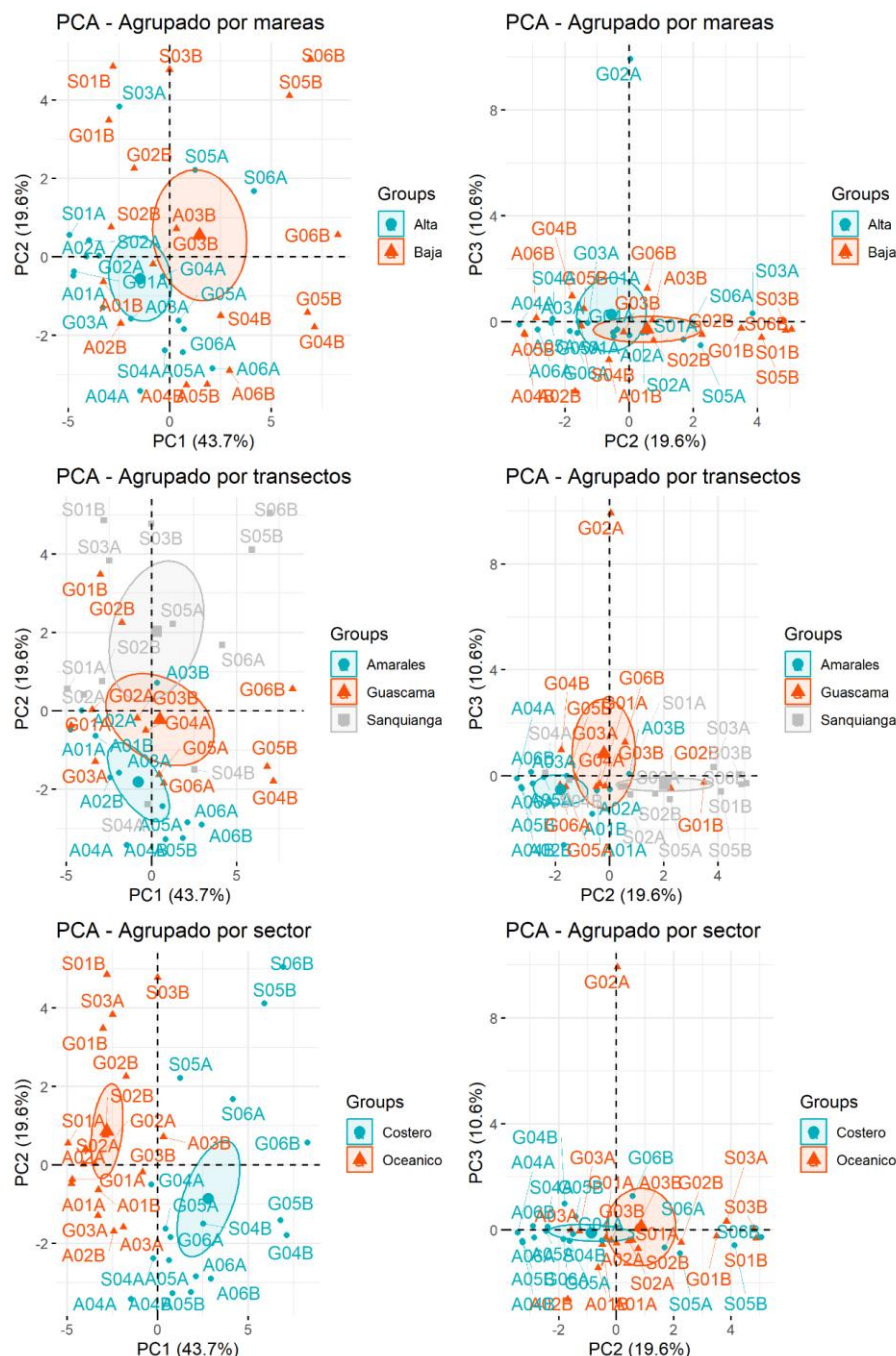


Figura 32. Gráfico de coordenadas paralelas de los componentes principales, discriminando las diferentes categorías de períodosmareales, transectos y sectores.



6.2 Análisis biológico

Fitoplancton

Se identificaron un total de 150 especies y UTO, de las cuales 95 pertenecen a la clase *Bacillarophyceae* y 55 a la clase *Dinophyceae*. Los órdenes más representativos de la clase *Bacillarophyceae* fueron *Chaetocerotanae*, con 21 especies, y *Coscinodiscales*, con 14 especies. Por su parte, la clase *Dinophyceae* estuvo mayormente representada por los órdenes *Gonyaulacales* (23 especies), *Dinophysiales* (7 especies) y *Peridiniales* (7 especies) (Tabla 2).

Tabla 2. Listado de especies del fitoplancton de la desembocadura del delta Sanquianga. (+) Presencia en cada transecto.

Taxón	Transecto		
	Amarales	Guascama	Sanquianga
Bacillariophyceae			
Asterolamprales			
<i>Asteromphalus</i>	+		+
<i>Asteromphalus flabellatus</i>		+	+
Bacillariales			
<i>Bacillaria paxillifera</i>	+	+	+
<i>Nitzschia sp</i>	+		+
<i>Nitzschia closterium</i>			+
<i>Nitzschia sigmaformis</i>	+	+	+
<i>Nitzschia sigmoidea</i>		+	+
<i>Pseudonitzschia</i>	+	+	
Chaetocerotanae			
<i>Bacteriastrum delicatulum</i>	+	+	+
<i>Bacteriastrum furcatum</i>		+	
<i>Bacteriastrum hyalinum</i>		+	+
<i>Chaetoceros sp</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros affinis</i>	+		+
<i>Chaetoceros brevis</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros coarctatus</i>		+	
<i>Chaetoceros compressus</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros curvisetus</i>		+	+
<i>Chaetoceros danicus</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros debilis</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros denticulatus</i>		+	
<i>Chaetoceros diversus</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros lacinosus</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros lorenzianus</i>	+		+
<i>Chaetoceros paradoxus</i>	+		
<i>Chaetoceros peruvianus</i>	+	+	+
<i>Chaetoceros protuberans</i>		+	+
<i>Chaetoceros pseudocurvisetus</i>	+	+	
<i>Chaetoceros radicans</i>		+	+



Taxón	Transecto		
	Amarales	Guascama	Sanquianga
<i>Chaetoceros subtilis</i>	+	+	+
<i>Coscinodiscus</i>			
<i>Actinocyclus sp</i>	+	+	
<i>Actinoptychus senarius</i>	+	+	+
<i>Aulacodiscus archangelskianus</i>		+	+
<i>Aulacodiscus kittonii</i>	+	+	
<i>Coscinodiscopsis sp</i>	+	+	+
<i>Coscinodiscopsis jonesiana</i>		+	+
<i>Coscinodiscus sp</i>	+	+	+
<i>Coscinodiscus aff asteromphalus</i>		+	
<i>Coscinodiscus centralis</i>		+	+
<i>Coscinodiscus gigas</i>	+		+
<i>Coscinodiscus granii</i>	+	+	
<i>Coscinodiscus marginatus</i>	+	+	
<i>Coscinodiscus perforatus</i>	+	+	
<i>Coscinodiscus radiatus</i>		+	+
<i>Coscinodiscus wailesii</i>	+	+	+
<i>Stellarima sp</i>	+	+	
Fragilariales			
<i>Synedra sp</i>	+	+	+
Hemiaulales			
<i>Cerataulina bicornis</i>	+	+	+
<i>Cerataulina dentata</i>	+	+	+
<i>Cerataulina pelagica</i>	+	+	+
<i>Climacodium frauendorfianum</i>	+	+	+
<i>Eucampia zodiacus</i>	+	+	+
<i>Hemiaulus membranaceus</i>	+		+
<i>Hemiaulus sinensis</i>	+	+	+
<i>Streptotheca tamesis</i>	+	+	+
Leptocylindrales			
<i>Leptocylindrus danicus</i>	+	+	+
Lithodesmiales			
<i>Ditylum brightwellii</i>	+	+	+
<i>Lithodesmium undulatum</i>	+	+	+
Lyrellaales			
<i>Lyrella sp</i>	+	+	+
Melosirales			
<i>Melosira sp</i>			+
<i>Stephanopyxis turris</i>	+	+	
Naviculales			
<i>Diploneis gruendleri</i>	+	+	+
<i>Gyrosigma sp</i>	+		+
<i>Meuniera membranacea</i>		+	+
<i>Navicula sp</i>		+	



Taxón	Transecto		
	Amarales	Guascama	Sanquinga
<i>Phaeodactylum sp</i>		+	
<i>Plagiotropis sp</i>	+	+	+
Rhaponeidales			
<i>Neodelphineis pelagica</i>	+	+	+
Rhizosoleniales			
<i>Guinardia delicatula</i>		+	+
<i>Guinardia flaccida</i>	+		+
<i>Guinardia striata</i>	+	+	+
<i>Neocalyprella robusta</i>		+	+
<i>Proboscia alata</i>	+	+	
<i>Pseudosolenia calcar-avis</i>	+	+	+
<i>Rhizosolenia bergenii</i>	+		+
<i>Rhizosolenia cf. habetata</i>	+	+	+
<i>Rhizosolenia imbricata</i>	+	+	
<i>Rhizosolenia setigera</i>	+	+	+
Surirellales			
<i>Entomoneis sp</i>	+	+	+
<i>Surirella sp</i>	+	+	+
Thalassionematales			
<i>Lioloma elongatum</i>		+	+
<i>Lioloma pacificum</i>	+	+	+
<i>Thalassionema sp</i>	+		+
<i>Thalassionema frauenfeldii</i>	+	+	+
<i>Thalassionema nitzschiooides</i>	+	+	+
Thalassiosirales			
<i>Cyclotella striata</i>	+	+	+
<i>Planktoniella muriformis</i>	+	+	+
<i>Skeletonema costatum</i>		+	
<i>Skeletonema pseudocostatum</i>	+	+	+
<i>Skeletonema tropicum</i>	+	+	+
<i>Thalassiosira sp</i>	+	+	+
Triceratiales			
<i>Hobaniella longicruris</i>	+	+	
<i>Odontella sp</i>	+	+	+
<i>Odontella aurita</i>		+	+
<i>Trieres chinensis</i>	+	+	+
<i>Trieres mobiliensis</i>	+	+	+
Dinophyceae			
Dinophysiales			
<i>Dinophysis caudata</i>	+	+	+
<i>Ornithocercus sp</i>		+	+
<i>Ornithocercus steinii</i>	+		+
<i>Ornithocercus thumii</i>		+	
<i>Phalacroma sp</i>	+	+	+



Taxón	Transecto		
	Amarales	Guascama	Sanquinga
<i>Phalacroma mitra</i>		+	
<i>Phalacroma rapa</i>	+	+	+
Gonyaulacales			
<i>Alexandrium sp</i>	+		+
<i>Ceratocoris horrida</i>	+		
<i>Gonyaulax sp</i>	+	+	+
<i>Gonyaulax polygramma</i>			+
<i>Pyrodinium bahamense</i>	+	+	+
<i>Pyrophacus sp</i>		+	+
<i>Tripos sp</i>	+	+	+
<i>Tripos arietinus</i>	+	+	+
<i>Tripos brevis</i>	+		+
<i>Tripos candelabrum</i>	+	+	+
<i>Tripos declinatum</i>			+
<i>Tripos eugrammus</i>	+	+	+
<i>Tripos extensus</i>	+	+	
<i>Tripos fusus</i>	+	+	+
<i>Tripos karstenii</i>	+		+
<i>Tripos lunula</i>	+	+	+
<i>Tripos macroceros</i>	+	+	
<i>Tripos massiliensis</i>	+		+
<i>Tripos muelleri</i>	+	+	+
<i>Tripos pentagonus</i>	+	+	+
<i>Tripos teres</i>	+	+	
<i>Tripos trichoceros</i>	+	+	+
<i>Tripos vultur</i>	+		+
Gymnodiniales			
<i>Gyrodinium spirale</i>	+	+	+
Peridiniales			
<i>Podolampas bipes</i>	+	+	+
<i>Protoperidinium sp 1</i>		+	+
<i>Protoperidinium sp2</i>	+	+	
<i>Protoperidinium sp3</i>	+	+	+
<i>Protoperidinium pyriforme</i>	+	+	+
<i>Protoperidinium pyrum</i>	+	+	+
<i>Scripsiella sp</i>	+	+	+
Prorocentrales			
<i>Prorocentrum sp</i>	+		+
<i>Prorocentrum compressum</i>	+	+	+
<i>Prorocentrum cordatum</i>		+	+
<i>Prorocentrum lima</i>	+		
<i>Prorocentrum mexicanum</i>	+	+	+
<i>Prorocentrum rhabdium</i>	+	+	+
Pyrocystales			



Taxón	Transecto	Amarales	Guascama	Sanquianga
<i>Pyrocistis sp</i>	+			

Combinando las diferentes medidas de biodiversidad (0D , 1D y 2D) del fitoplancton, no se encontraron diferencias significativas entre los períodos mareales MRPP ($A = -0.0043$, $p = 0.25$) y entre los transectos ($A = -0.0043$, $p = 0.17$), pero si se encontró diferencias entre los sectores, aunque con una significancia un poco mayo de 0.05 ($A = 0.03$, $p = 0.07$) (Figura 33).

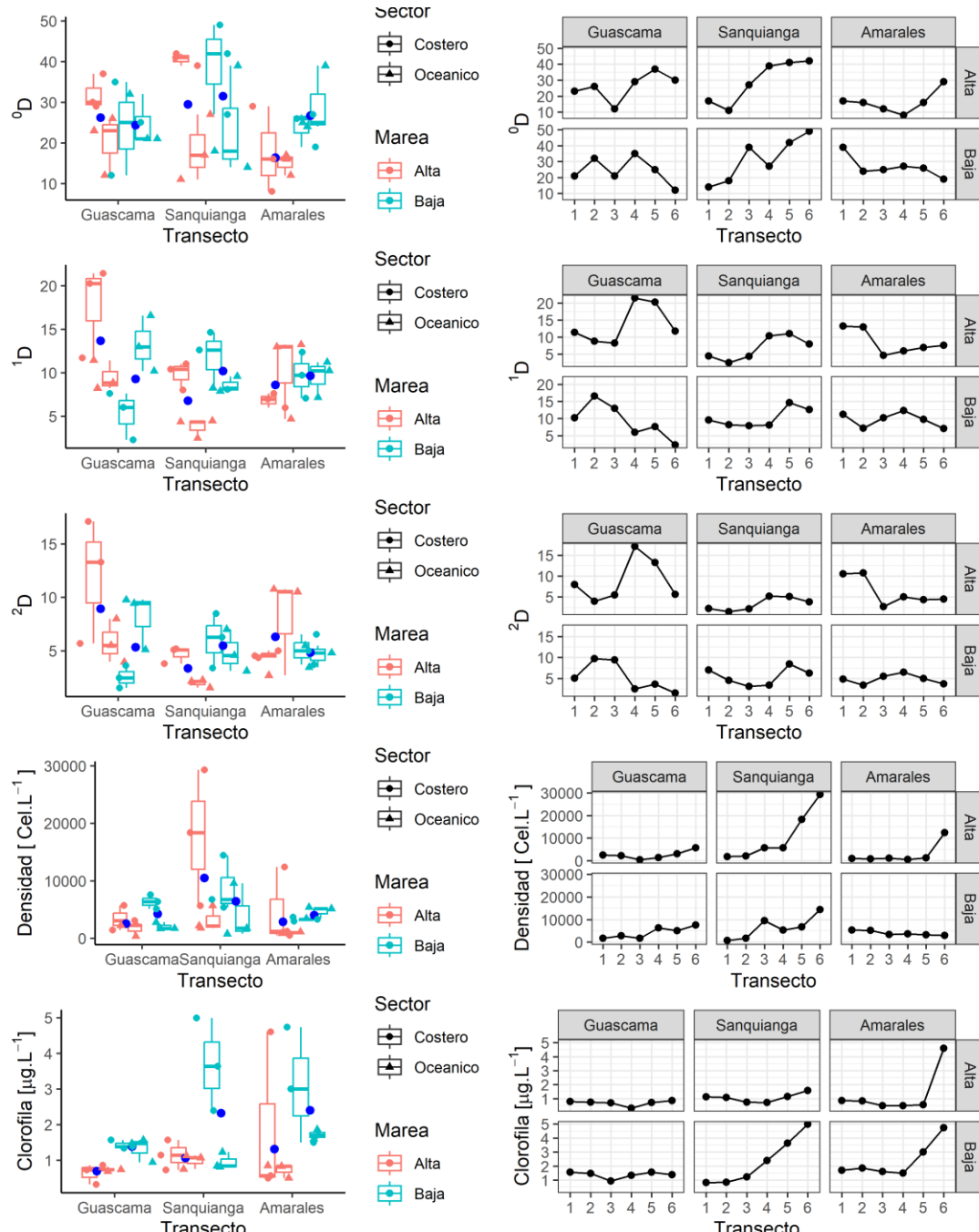


Figura 33. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución de medidas de la biodiversidad 0D , 1D y 2D , la densidad de células de fitoplancton y la concentración de clorofila a, entre los períodos mareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.



El valor más alto de la diversidad de nivel 0D fue de 49 para la marea baja en el transecto de Sanquianga y el menor fue de 8 para la marea baja en el transecto de Sanquianga. Esta medida de diversidad presentó una correlación espacial positiva y altamente significativa en la marea alta (I de Moran= 0.33 $p <0.01$) pero para la marea baja no presentó ningún tipo de estructura espacial siendo su variación completamente azarosa (I de Moran = -0.0053 $p =0.5$) (Figura 34).

La mayor fuente de variación para la estructura espacial se presentó en la bocana Sanquianga alcanzando todo el sector costero.

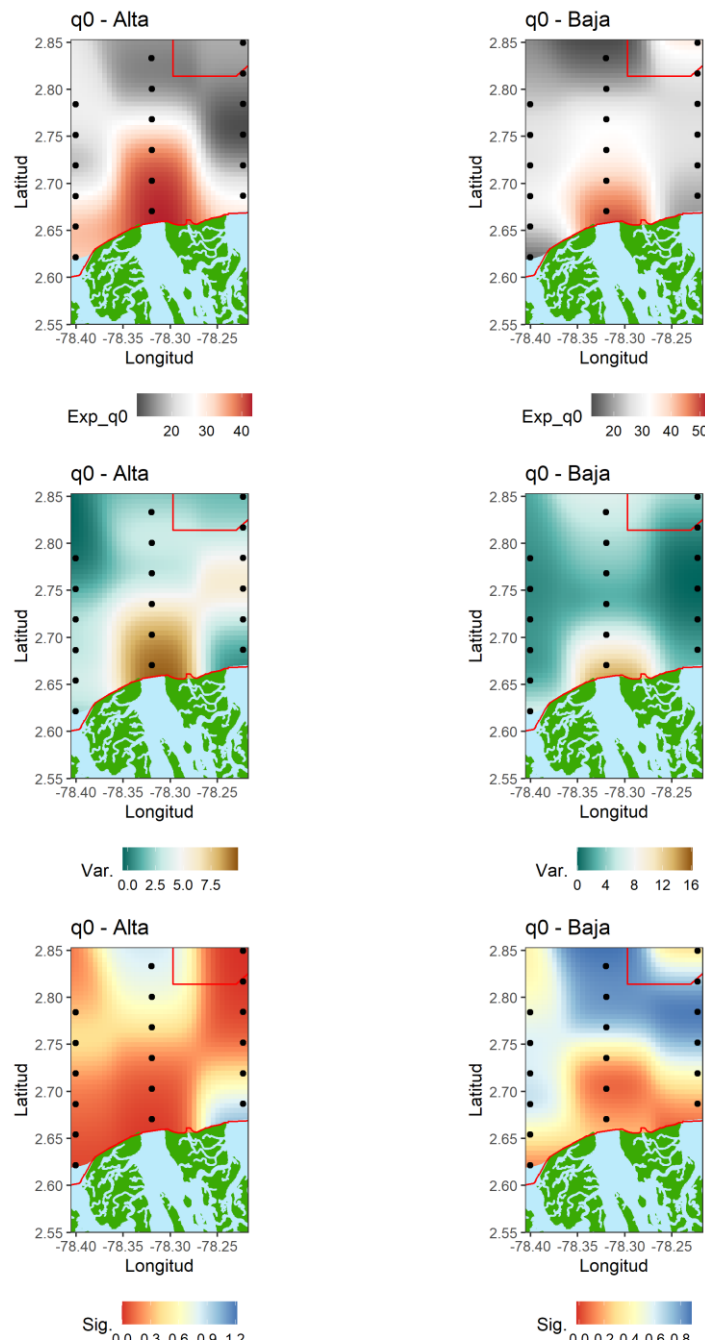


Figura 34. Distribución de la diversidad de nivel cero 0D del fitoplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



El valor más alto de la diversidad de nivel 1D fue de 21 para la marea alta en el transecto de Guascama y el menor fue de 2 para la marea baja en el mismo transecto. Esta medida de diversidad presentó una correlación espacial positiva y significativa en la marea alta (I de Moran= 0.11 $p < 0.1$) pero para la marea baja no presentó ningún tipo de estructura espacial siendo su variación completamente azarosa (I de Moran = -0.14 $p = 0.8$) (Figura 35). La mayor fuente de variación para la estructura espacial se presentó en la bocana Guascama entre la cuarta y la sexta estación.

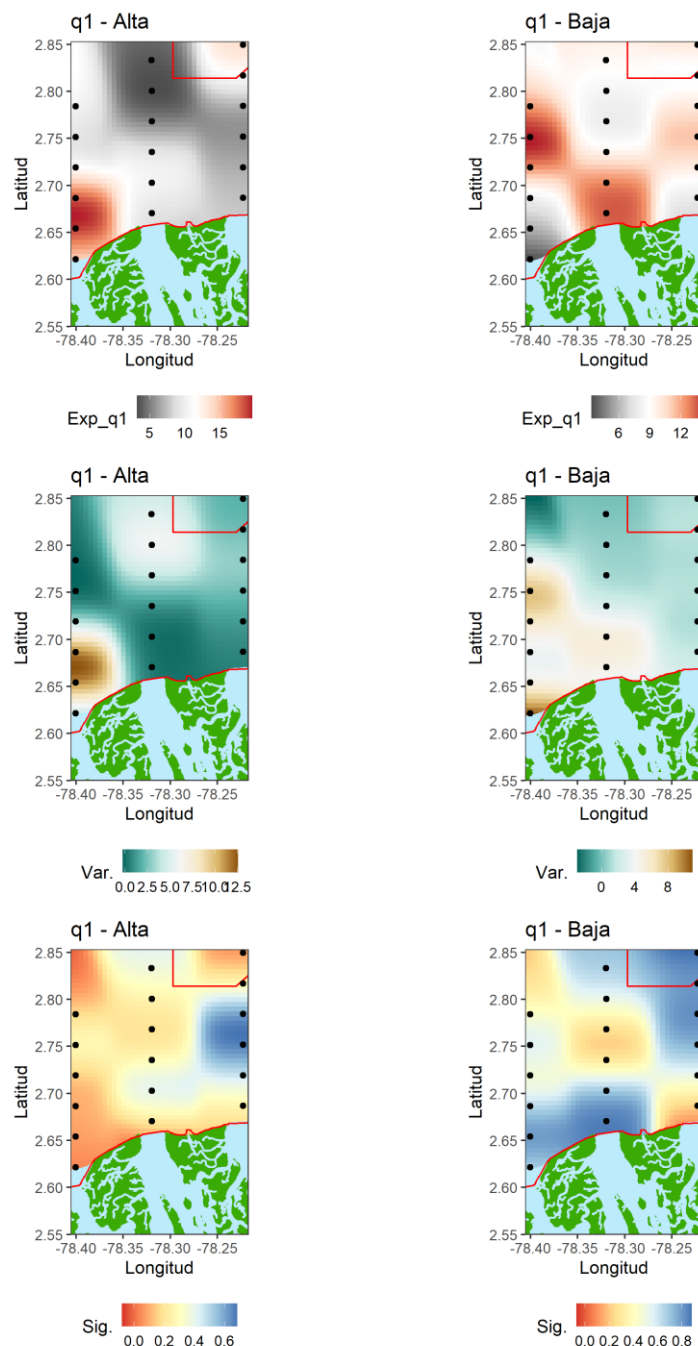


Figura 35. Distribución de la diversidad de nivel 1D del fitoplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



El valor más alto de la diversidad de nivel 2D fue de 17 para la marea alta en el transecto de Guascama y el menor fue de 1.49 para la marea baja en el mismo transecto. Esta medida de diversidad no presentó una correlación espacial en ninguno de los períodos mareales (Marea Alta I de Moran= 0.01 p =0.2, Marea Baja I de Moran = -0.18 p =0.84) (Figura 36).

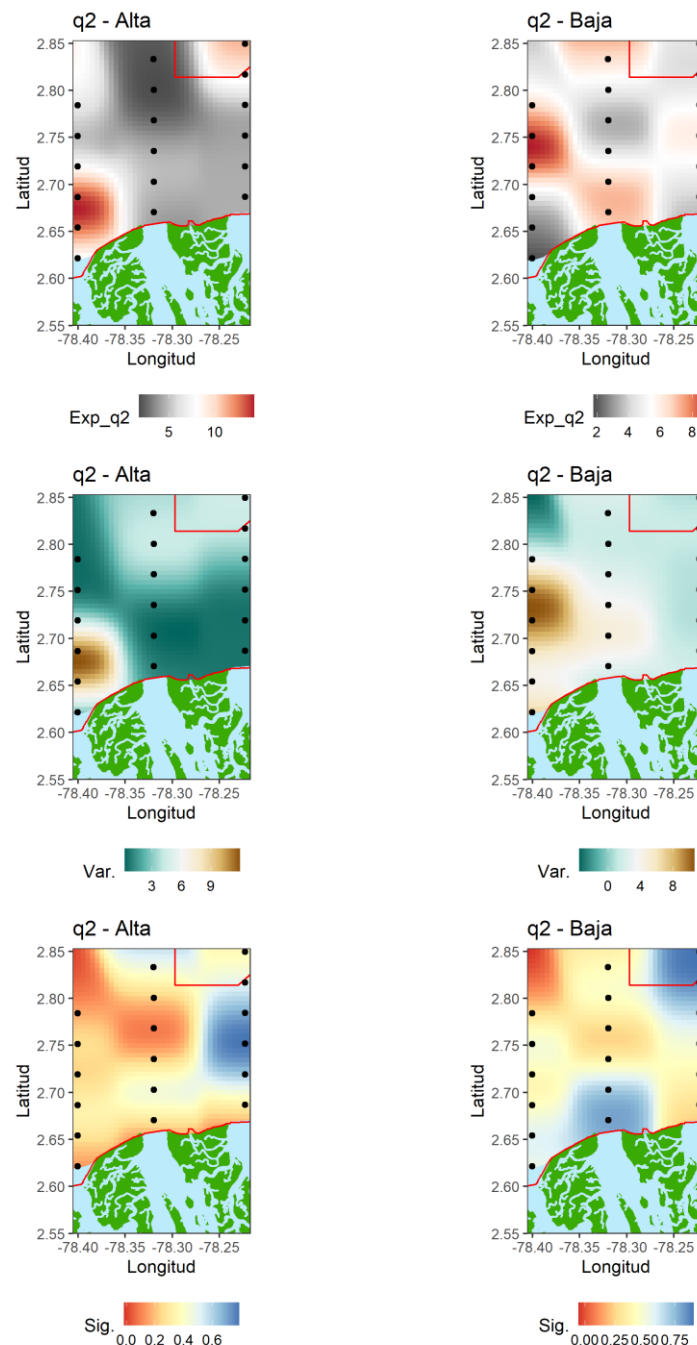


Figura 36. Distribución de la diversidad de nivel 2D del fitoplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



El valor máximo de densidad celular que se encontró fue de 29298 cel.L^{-1} y el valor mínimo fue de 360 cel.L^{-1} , estos valores presentaron una tendencia a aumentar en el sector costero de los transectos. La densidad celular presentó una autocorrelación espacial positiva en la marea alta (I de Moran = 0.15 $p < 0.01$) y una correlación positiva pero no significativa con $p < 0.05$, pero siendo significativa con un $p < 0.1$ (I de Moran = 0.09 $p = 0.07$). La mayor fuente de variación significativa encontrada con el I de Moran local se ubicó justo en la boca de Sanquianga (Figura 37).

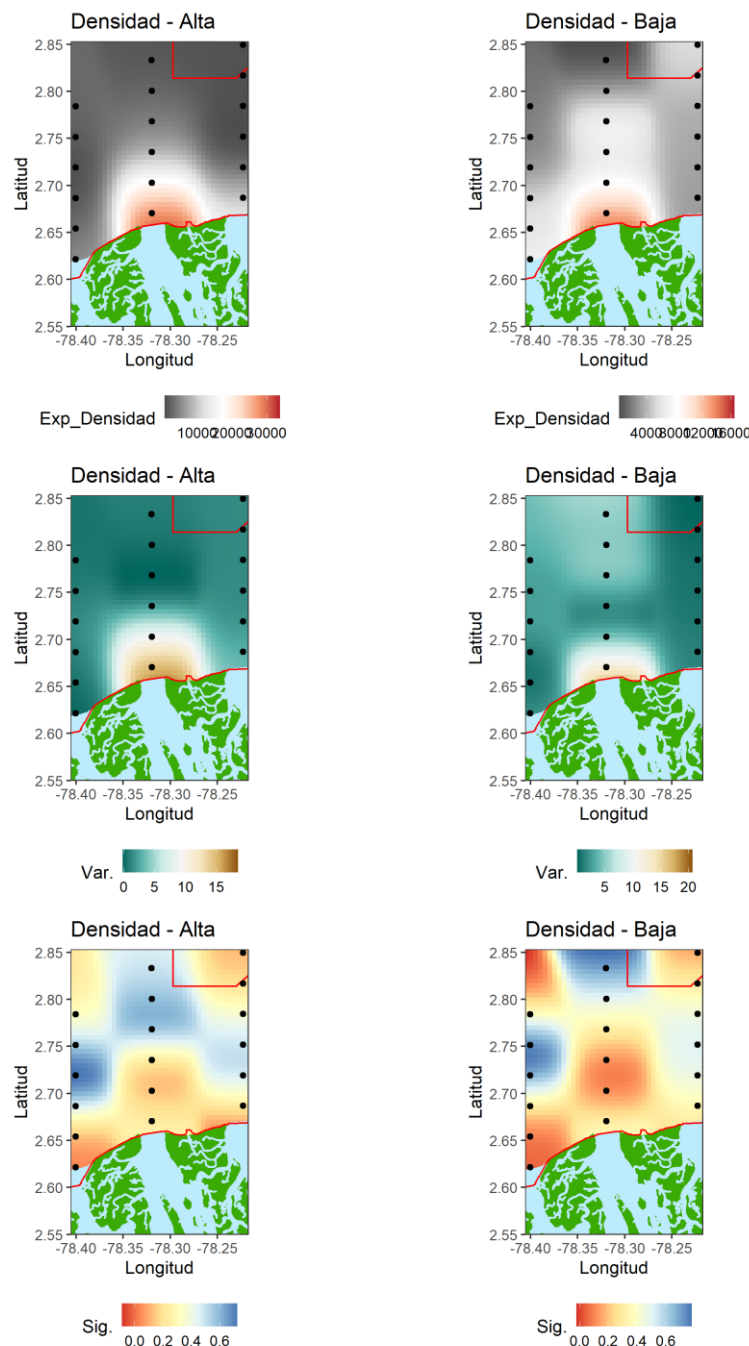


Figura 37. Distribución de la densidad celular de fitoplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



La clorofila presentó los mayores valores en el sector costero de los transectos de Sanquianga y Amarales durante la marea baja. Los mayores valores de concentración registrados fueron de $4.99 \mu\text{g} \cdot \text{L}^{-1}$ y los menores fueron de $0.33 \mu\text{g} \cdot \text{L}^{-1}$. Se encontró una correlación positiva y significativa para la marea baja (I de Moran = $0.17 p < 0.05$) pero no para la marea alta (I de Moran = $0.0-0.15 p = 0.56$). La principal fuente de variación de la concentración de la clorofila a en la marea baja se encontró en las inmediaciones de la bocana de Amarales y Sanquianga en el sector costero (Figura 38).

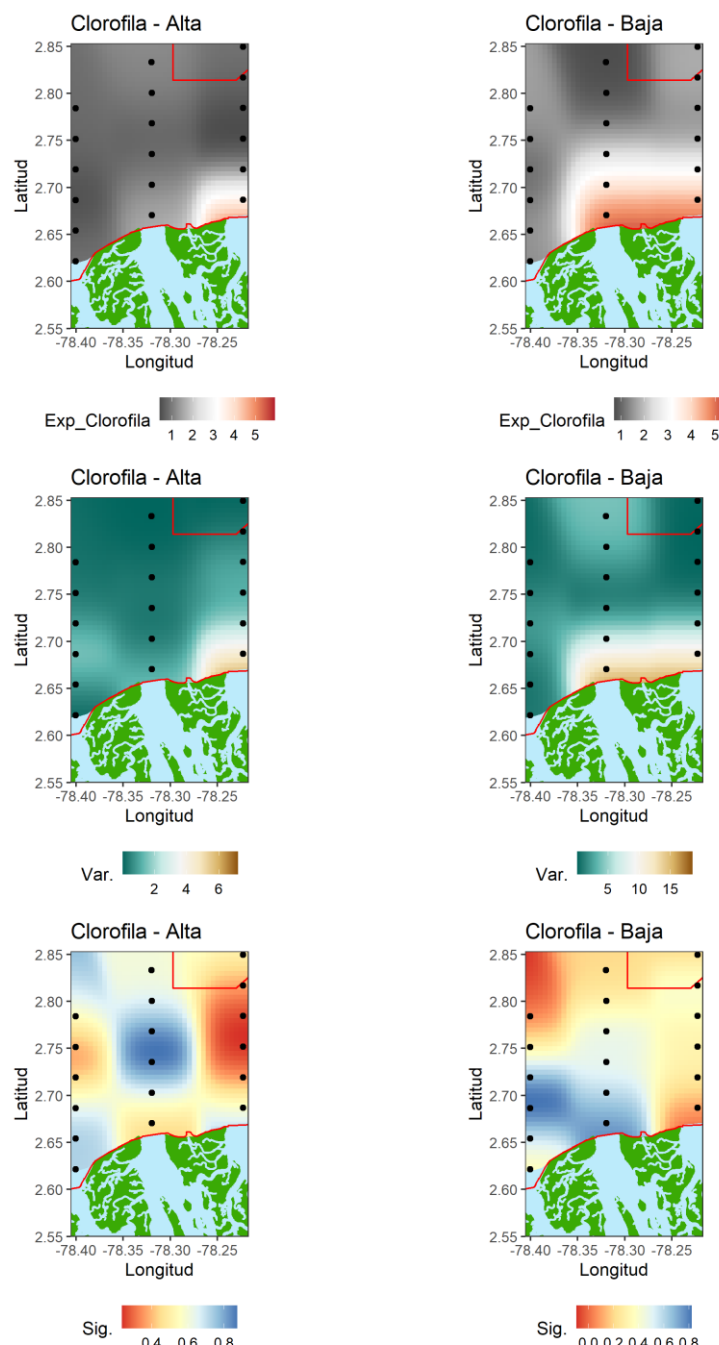


Figura 38. Distribución de la concentración de clorofila a en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.



La estimación de los diferentes niveles de diversidad, basados en la densidad colectada (Número de individuos) para los transectos mostró que la diversidad 0D es mayor en el transecto del Sanquianga con un valor de aproximadamente 110 especies, seguido del transecto Guascama con aproximadamente 90 especies y por último el transecto Amarales con 75 especies, encontrándose diferencias entre estas. Para la diversidad 1D y 2D , no se encontraron diferencias entre los transectos (Figura 39). Al comparar las mareas no se encontraron diferencias en la medición de ninguno de los niveles de diversidad, si embargo para los sectores se presentaron diferencias en la diversidad 0D donde el sector costero fue mayor que el oceánico. La diversidad 1D y 2D no presentaron diferencias entre los sectores (Figura 39).

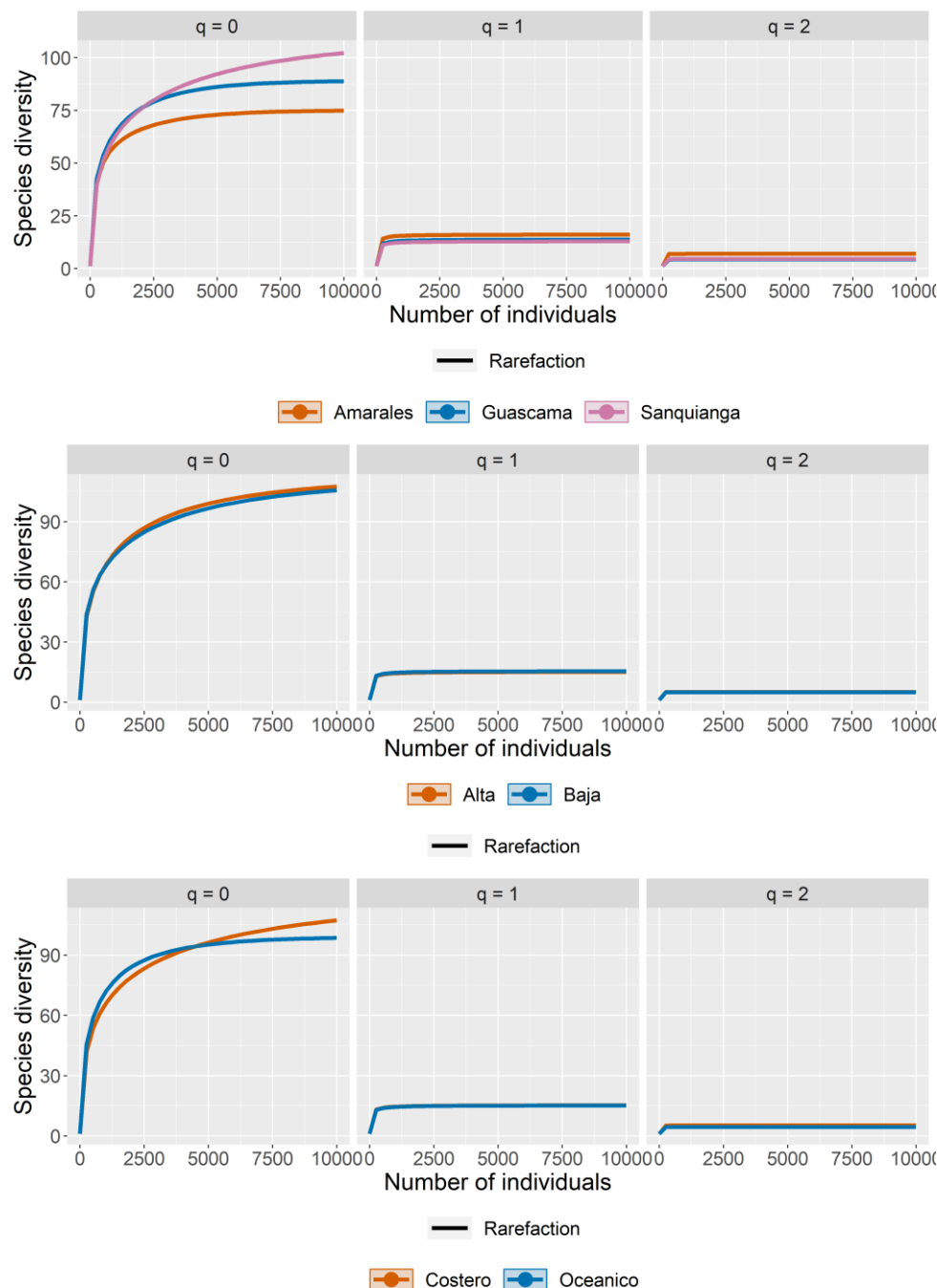


Figura 39. Estimación y extrapolación de la diversidad 0D , 1D y 2D del fitoplancton, en los transectos, períodosmareales y sectores en el delta del río Sanquianga.



El análisis de agrupamiento con el escalamiento multidimensional no métrico basado en la composición de las especies de fitoplancton no evidenció la separación de ninguna de las categorías evaluadas y no se formaron grupos independientes, evidenciando homogeneidad espacial en la composición (Figura 40).

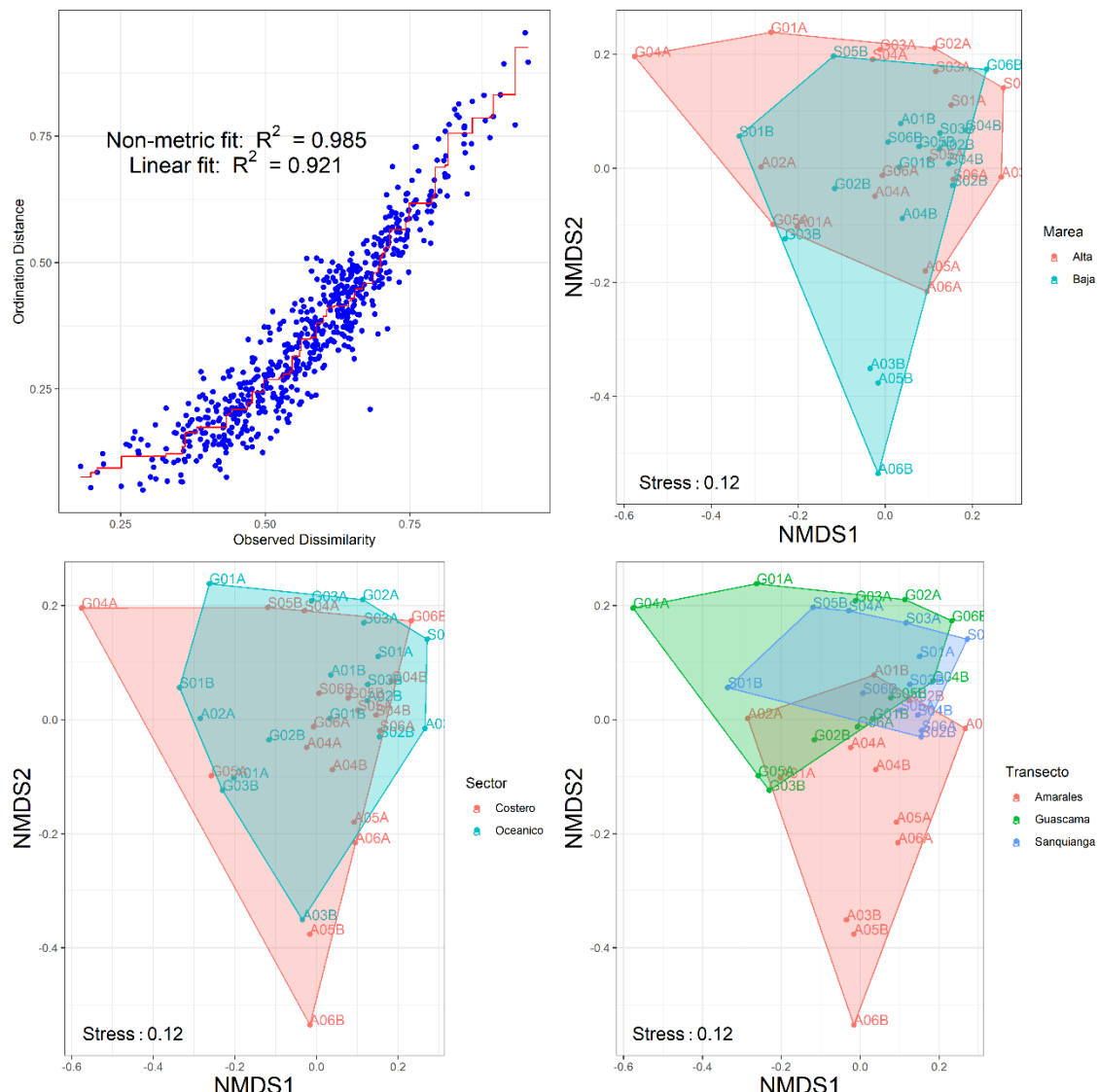


Figura 40. Análisis de escalamiento multidimensional no métrico (NMDS) basado en la composición de especies de fitoplancton agrupado por mareas, sectores y transectos.

Ictioplancton

Se identificaron un total de 33 especies y UTO, con 13 familias de la cual la más diversa fue Scianidae seguida de Engraulidae, Scombridae y Gobiidae.



Tabla 3. Listado de especies del ictioplancton de la desembocadura del delta Sanquianga. (+) Presencia en cada transecto.

Taxón	Sitios		
	Amarales	Guascama	Sanquianga
Achiridae			
<i>Achirus sp.1 cf:A. kluzingeri</i>	+	+	+
<i>Achiridae sp.1</i>	+	+	+
Carangidae			
<i>Seriola lalandi</i>	+		+
<i>Chloroscombrus orqueta</i>	+	+	+
Engraulidae			
<i>Anchoa sp.1</i>	+	+	
<i>Anchoa sp.2</i>	+	+	+
<i>Cetengraulis mysticetus</i>	+	+	+
Gerreidae			
<i>Gerreidae sp.1</i>	+	+	
Gobiesocidae			
<i>Gobiesox sp.1</i>	+	+	+
Gobiidae			
<i>Gobiidae sp.7</i>	+	+	+
<i>Gobiidae cf: Gobulus sp.1</i>	+	+	+
<i>Gobiidae sp.8</i>	+		+
Haemulidae			
<i>Haemulidae sp.1</i>	+	+	+
Kyphosidae			
<i>Kyphosidae sp.1</i>	+		+
Paralichthyidae			
<i>Paralichthyidae sp.1</i>	+	+	
Sciaenidae			
<i>Larimus sp.4</i>	+		+
<i>Sciaenidae cf:Menticirrhus sp.</i>	+		+
<i>Sciaenidae cf: Larimus sp.</i>	+		+
<i>Stellifer sp.2</i>	+	+	
<i>Cynoscion sp.1</i>	+	+	+
<i>Sciaenidae sp. cf: Cynoscion sp.</i>	+	+	+
<i>Sciaenidae sp.1</i>	+	+	+
<i>Stellifer sp.1</i>	+	+	
<i>Menticirrhus sp.2</i>	+		
<i>Larimus sp.1</i>	+	+	+
<i>Stellifer sp.3</i>	+	+	
<i>Isopisthus remifer</i>	+	+	+
Scombridae			
<i>Scomber japonicus</i>	+	+	+
<i>Scomber sp1</i>	+	+	
<i>Scombridae sp.1</i>	+	+	



Taxón	Sitios		
	Amarales	Guascama	Sanquianga
Serranidae			
<i>Serranidae sp.1</i>	+	+	
<i>Hemanthias sp.1</i>	+	+	+
Tetraodontidae			
<i>Sphoeroides cf. lobatus</i>	+	+	
NO ID.	+	+	+

Combinando las diferentes medidas de biodiversidad (⁰D, ¹D y ²D) del fitoplancton, se encontraron diferencias significativas entre los períodos mareales MRPP ($A = 0.05$, $p < 0.01$) y entre los transectos ($A = 0.17$, $p < 0.01$), pero no se encontró diferencias entre los sectores ($A = -0.018$, $p = 0.96$), (Figura 33).

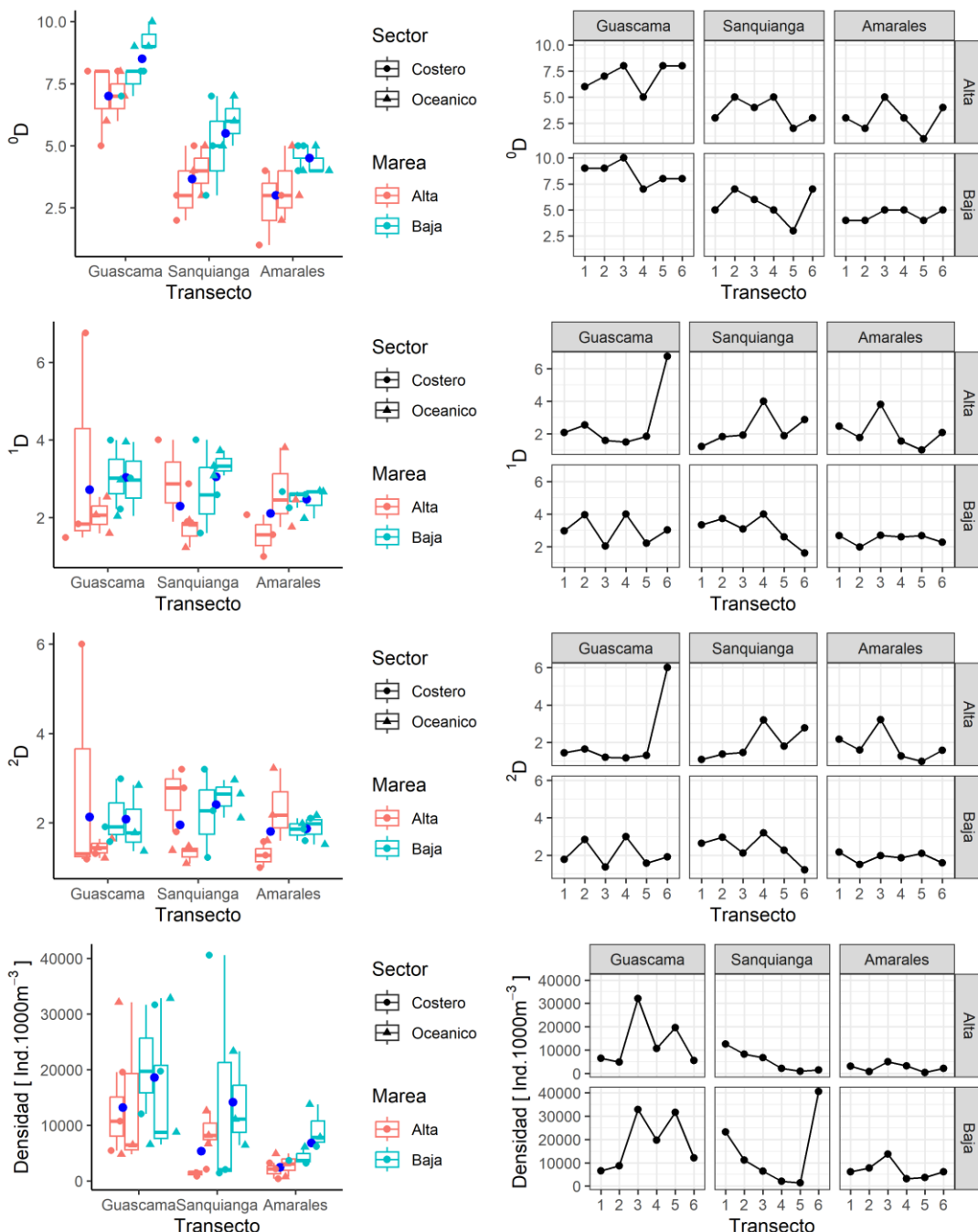


Figura 41. Diagrama de cajas y líneas mostrando la distribución de medidas de la biodiversidad 0D , 1D y 2D , la densidad de individuos de Ictioplancton, entre los períodos mareales, los sectores y los transectos de las bocanas de delta del río Sanquianga.

El valor más alto de la diversidad de nivel 0D fue de 10 para la marea baja en el transecto de Amarales en el sector costero y el menor fue de 1 para la marea baja en el transecto de Sanquianga. Esta medida de diversidad presentó una correlación espacial positiva y altamente significativa en ambos períodos mareales (Marea Alta: I de Moran = 0.24 p <0.01, Marea Baja: I de Moran = -0.38 p <0.01) (Figura 34). La mayor fuente de variación para la estructura espacial en el transecto de Guascama moviéndose desde la boca del río en marea alta hasta la porción medio del transecto en marea baja (Figura 42).

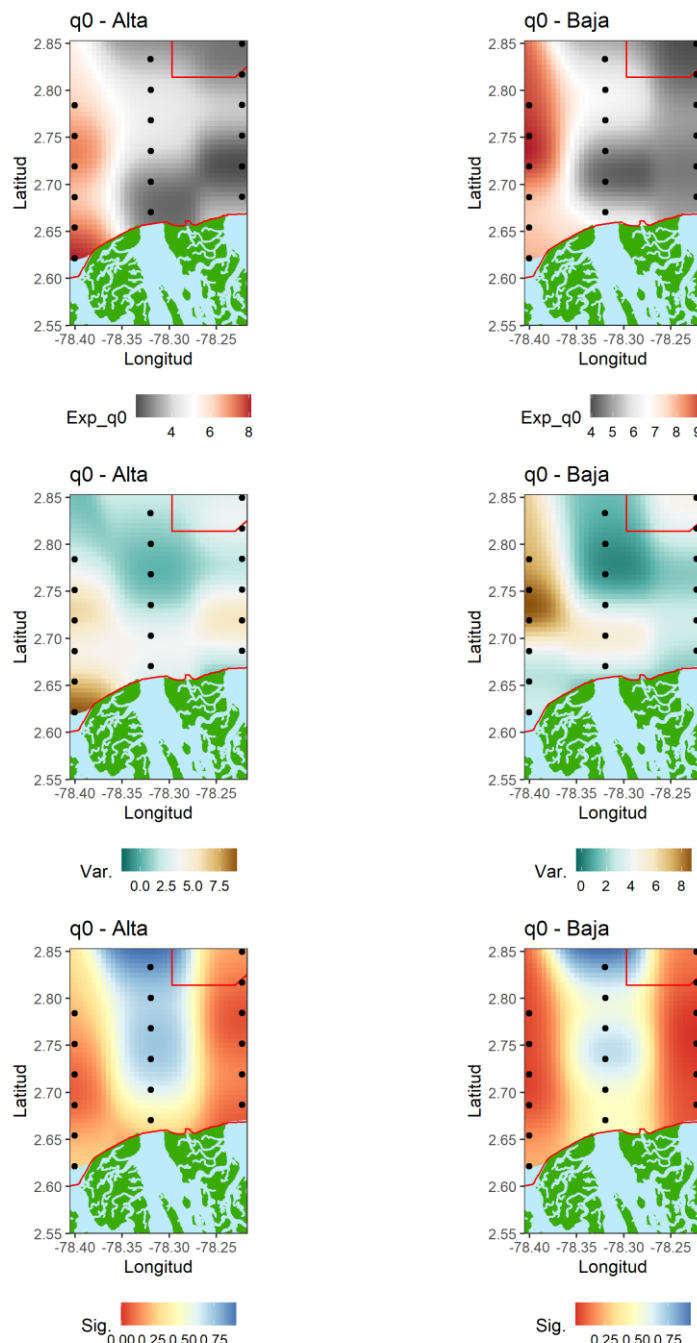


Figura 42. Distribución de la diversidad de nivel cero 0D del ictioplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El valor más alto de la diversidad de nivel 1D fue de 6.7 para la marea alta en el transecto de Guascama y el menor fue de 1 para la marea baja en el mismo transecto. Esta medida de diversidad no presentó correlación espacial en la marea alta (I de Moran = -0.65 $p = 0.74$) pero para la marea baja se presentó una correlación positiva (I de Moran = 0.14 $p < 0.05$) (Figura 42Figura 35).

La mayor fuente de variación para la estructura espacial se presentó en el transecto Guascama entre la segunda y la cuarta estación.

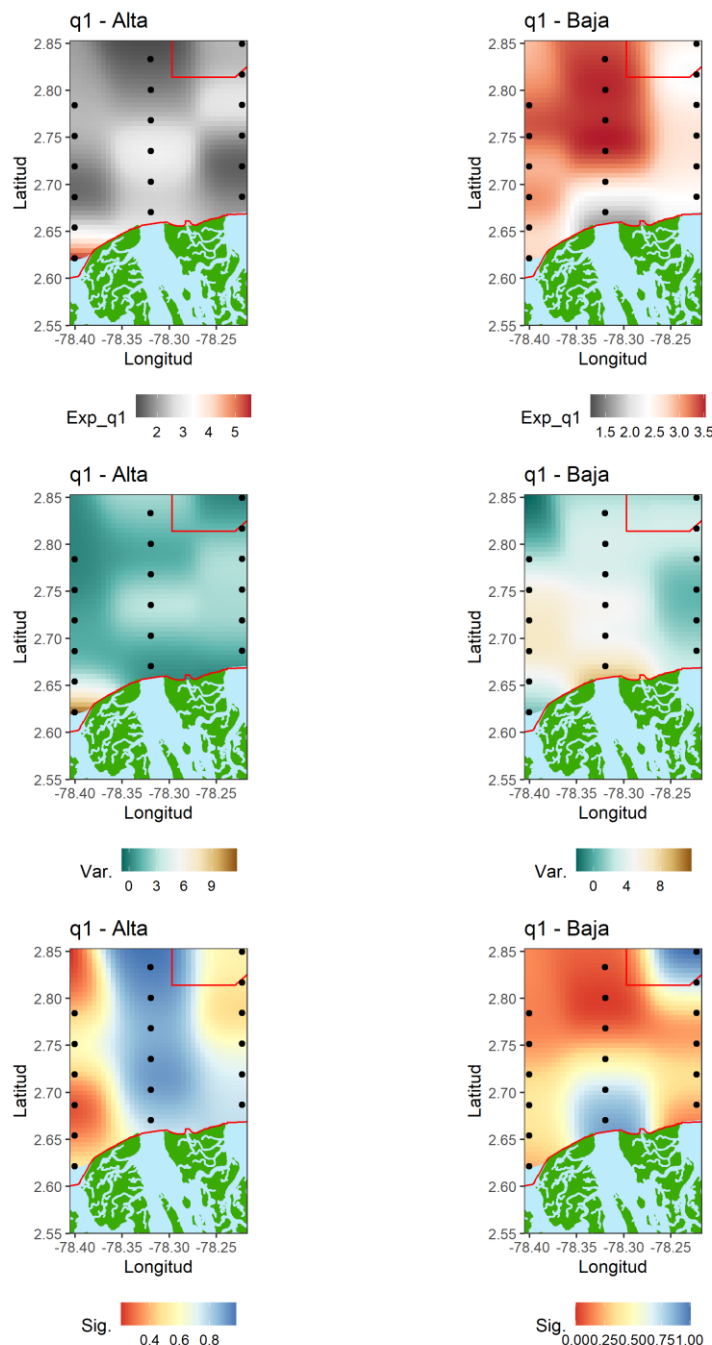


Figura 43. Distribución de la diversidad de nivel cero 1D del ictioplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El valor más alto de la diversidad de nivel 2D del ictioplancton fue de 6 para la marea alta en el transecto de Guascama en el sector costero y el menor fue de 1 para la marea baja en el transecto de Sanquianga. Esta medida de diversidad no presentó una correlación espacial en ninguno de los períodos mareales (Marea Alta I de Moran= -0.33 p =0.6, Marea Baja I de Moran = 1.1 p =0.1) (Figura 44).

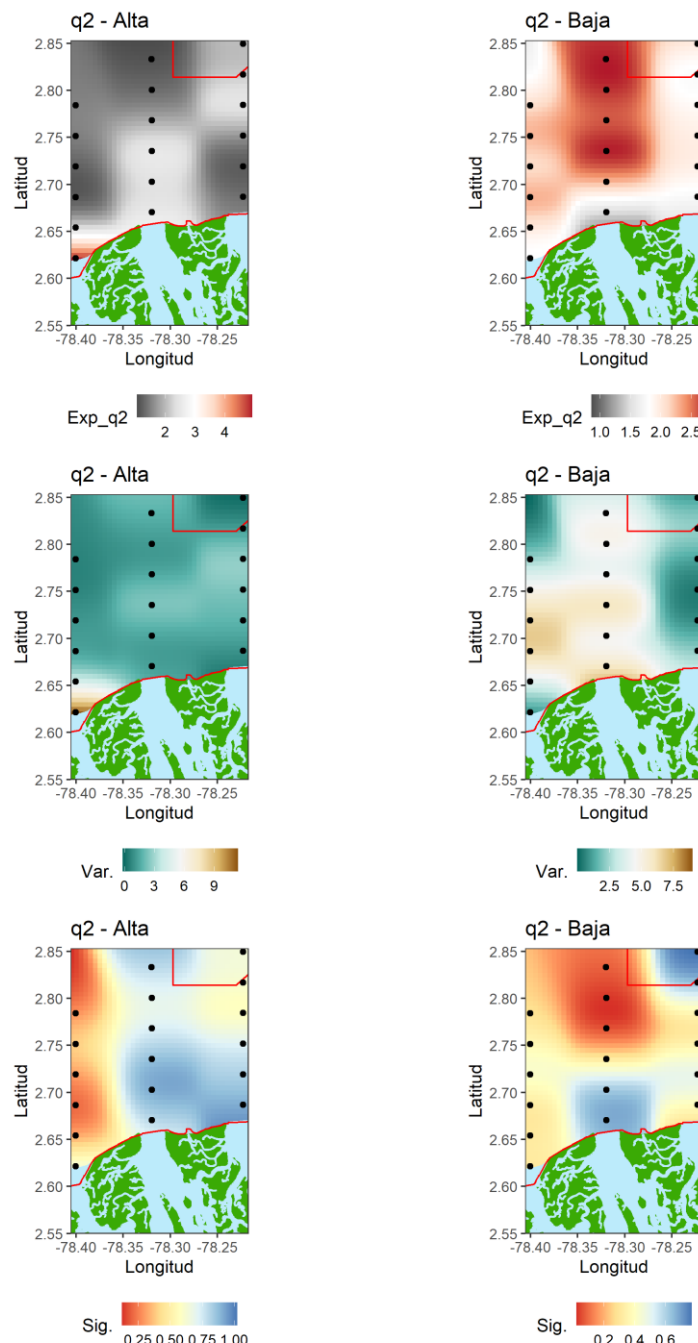


Figura 44. Distribución de la diversidad de nivel 2D del ictioplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

El valor máximo de densidad que se encontró fue de 40587.7 ind. 1000 m⁻³ y el valor mínimo fue de 375 ind. 1000 m⁻³, estos se presentaron en el transecto Sanquianga en la marea baja. La densidad presentó una autocorrelación espacial positiva en la marea alta (I de Moran = 0.11 p <0.05) y una correlación positiva significativa en marea baja (I de Moran = 0.15 p <0.05). la mayor fuente de variación significativa encontrada con el I de moran local se ubicó en el transecto Guascama en la estación 3 (Figura 37).

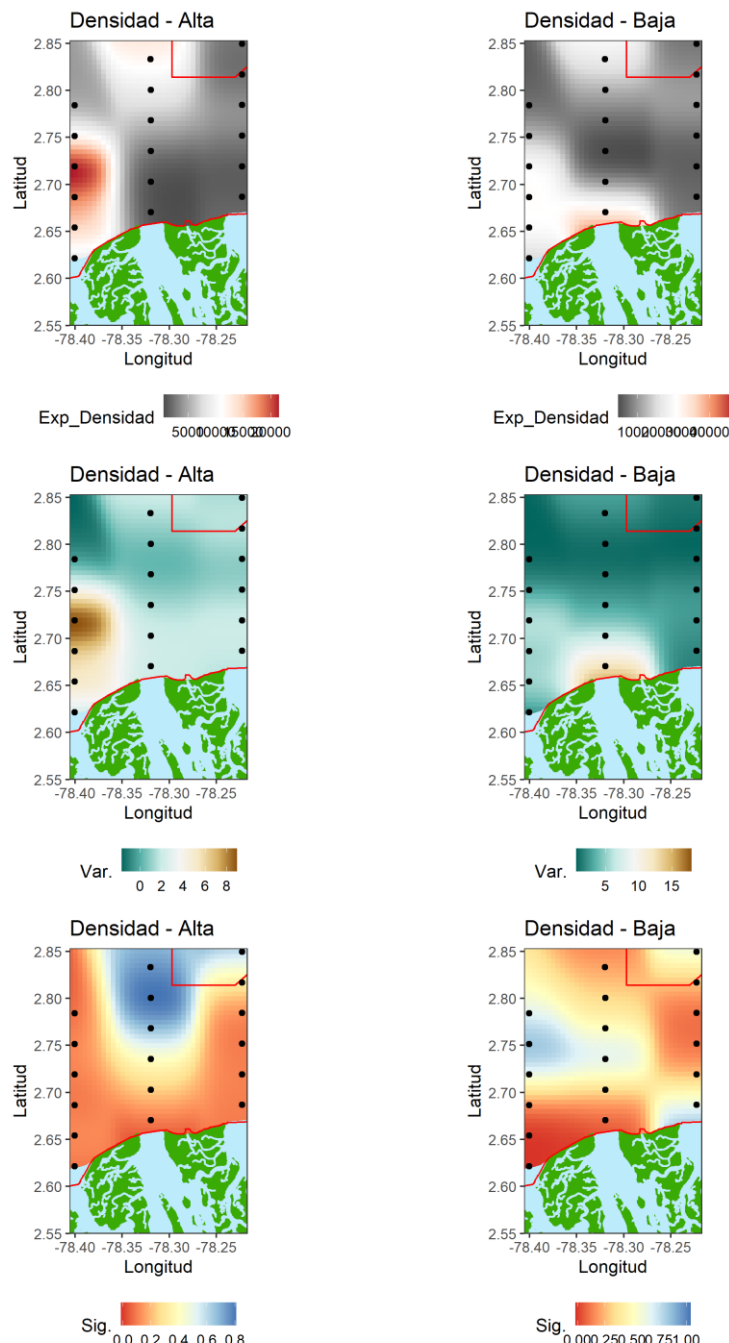


Figura 45. Distribución de la densidad del ictioplancton en relación con la distribución de la varianza espacial y la significancia de la prueba local de Moran para determinar autocorrelación espacial.

La estimación de los diferentes niveles de diversidad para el ictioplancton, basados en la densidad colectada (Número de individuos) para los transectos mostró que la diversidad 0D es mayor en el transecto del Guascama con un valor de aproximadamente 26 especies, seguido del transecto Sanquianga con aproximadamente 22 especies y por último el transecto Amarales con 19 especies, encontrándose diferencias entre estas. Para la diversidad 1D , los transectos Amarales y Sanquianga no presentaron diferencias pero la 1D en Guascama fue muy inferior a los demás transectos. Para la diversidad 2D , los tres transectos presentaron diferencias siendo el de mayor diversidad el transecto de Sanquianga, seguido por Amarales y Guascama. Para las mareas, los tres niveles de diversidad presentaron diferencias siendo la marea baja la de mayor



diversidad para 0D , 1D y 2D del ictioplancton. Para los sectores, también se encontraron diferencias en todos los niveles de diversidad siendo el sector costero más diverso que el sector oceánico (Figura 46).

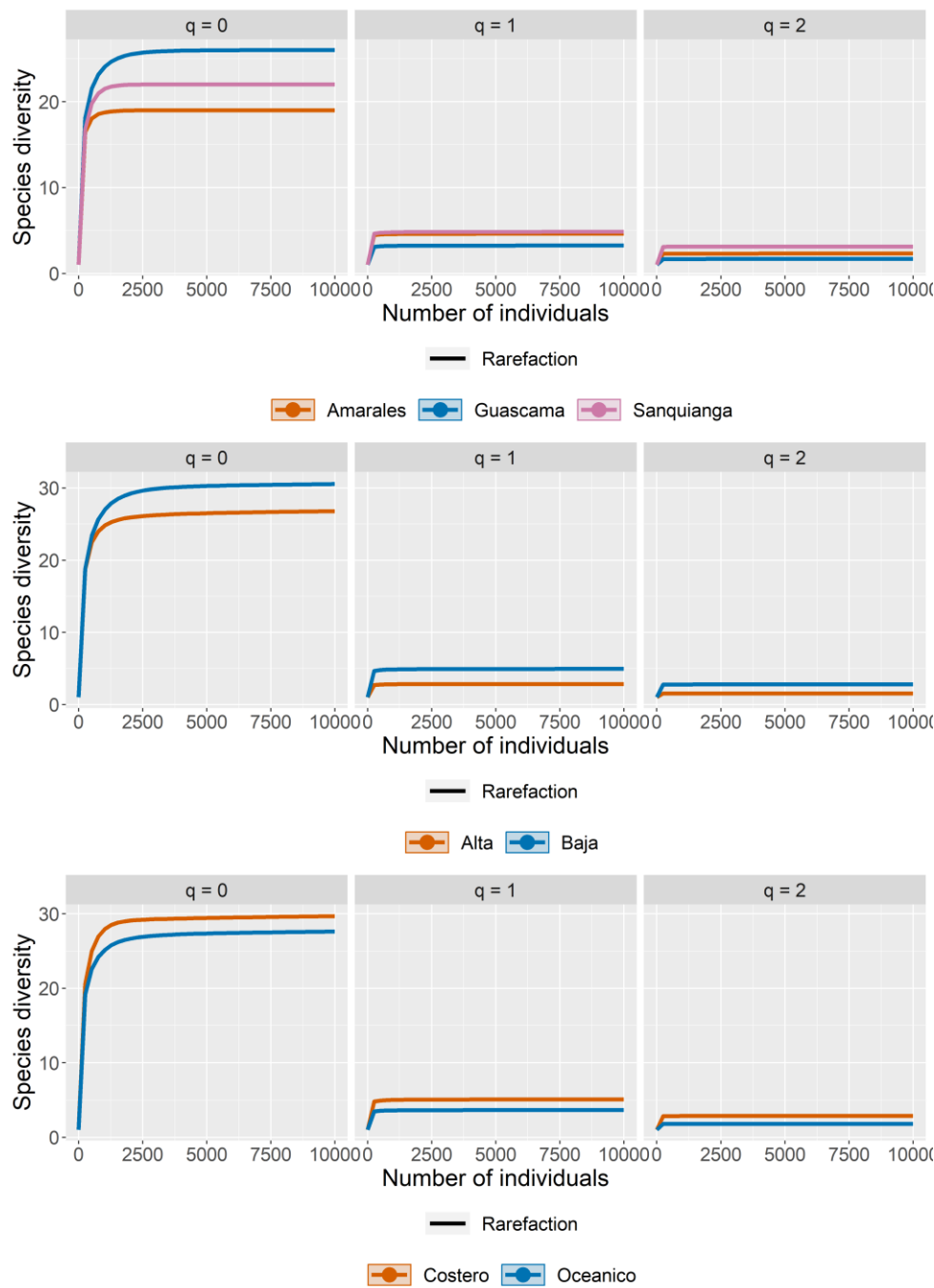


Figura 46. Estimación y extrapolación de la diversidad 0D , 1D y 2D del ictioplancton, en los transectos, períodosmareales y sectores en el delta del río Sanquianga.

El análisis de agrupamiento con el escalamiento multidimensional no métrico basado en la composición de las especies de ictioplancton no evidenció la separación de ninguna de las categorías evaluadas y no se formaron grupos independientes, evidenciando homogeneidad espacial en la composición (

Figura 47).

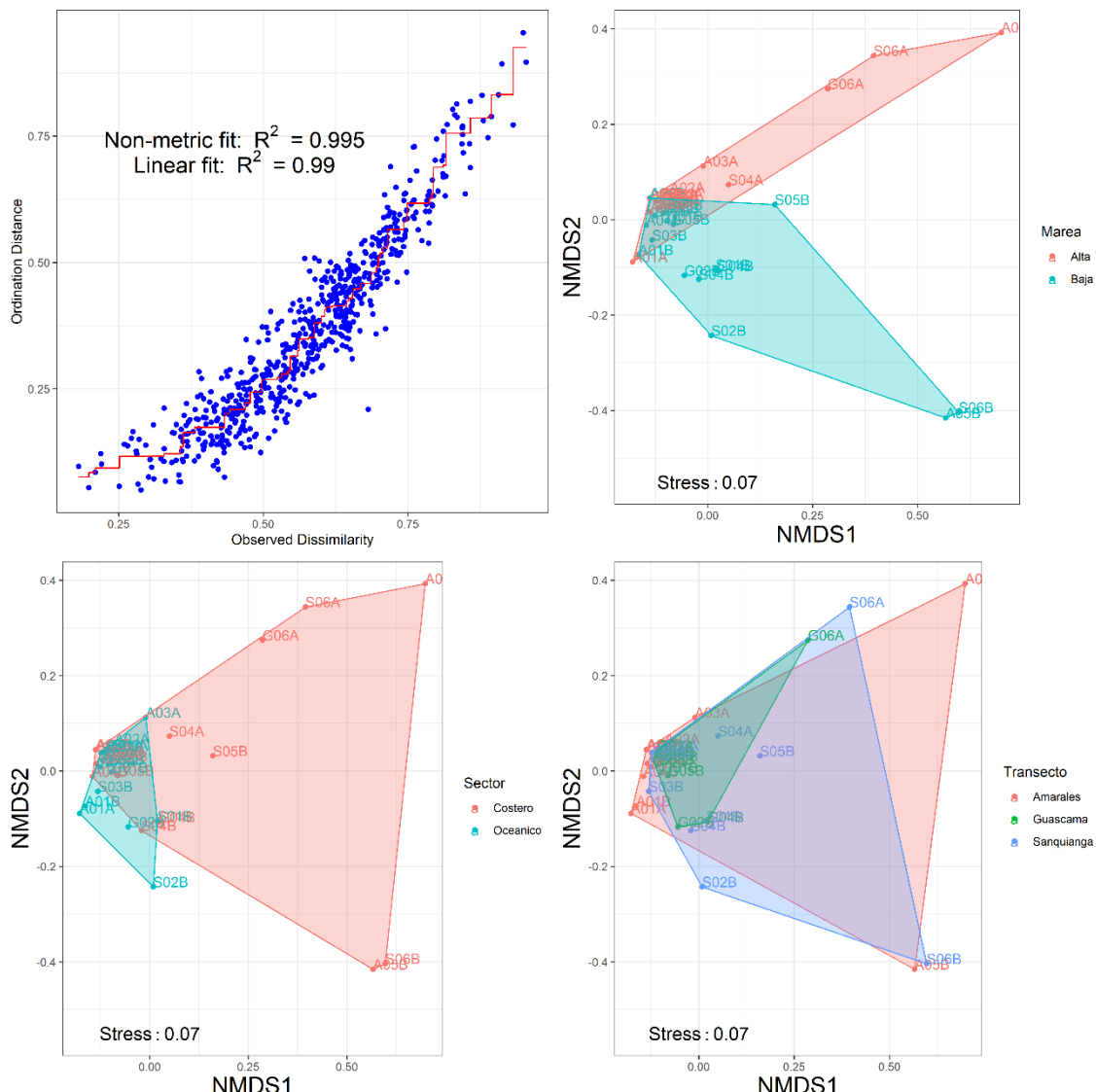


Figura 47. Análisis de escalamiento multidimensional no métrico (NMDS) basado en la composición de especies de ictioplancton agrupado por mareas, sectores y transectos.

Relaciones de congruencia de la diversidad

Al evaluar la correspondencia de los niveles de diversidad entre los ensambles de fitoplancton e ictioplancton con una correlación simple, no se encontraron correlaciones significativas para ninguno de los niveles evaluados, tampoco se encontró correspondencia entre la densidad del fitoplancton y el ictioplancton, ni correlación entre la densidad del ictioplancton y la concentración de clorofila (Figura 48).

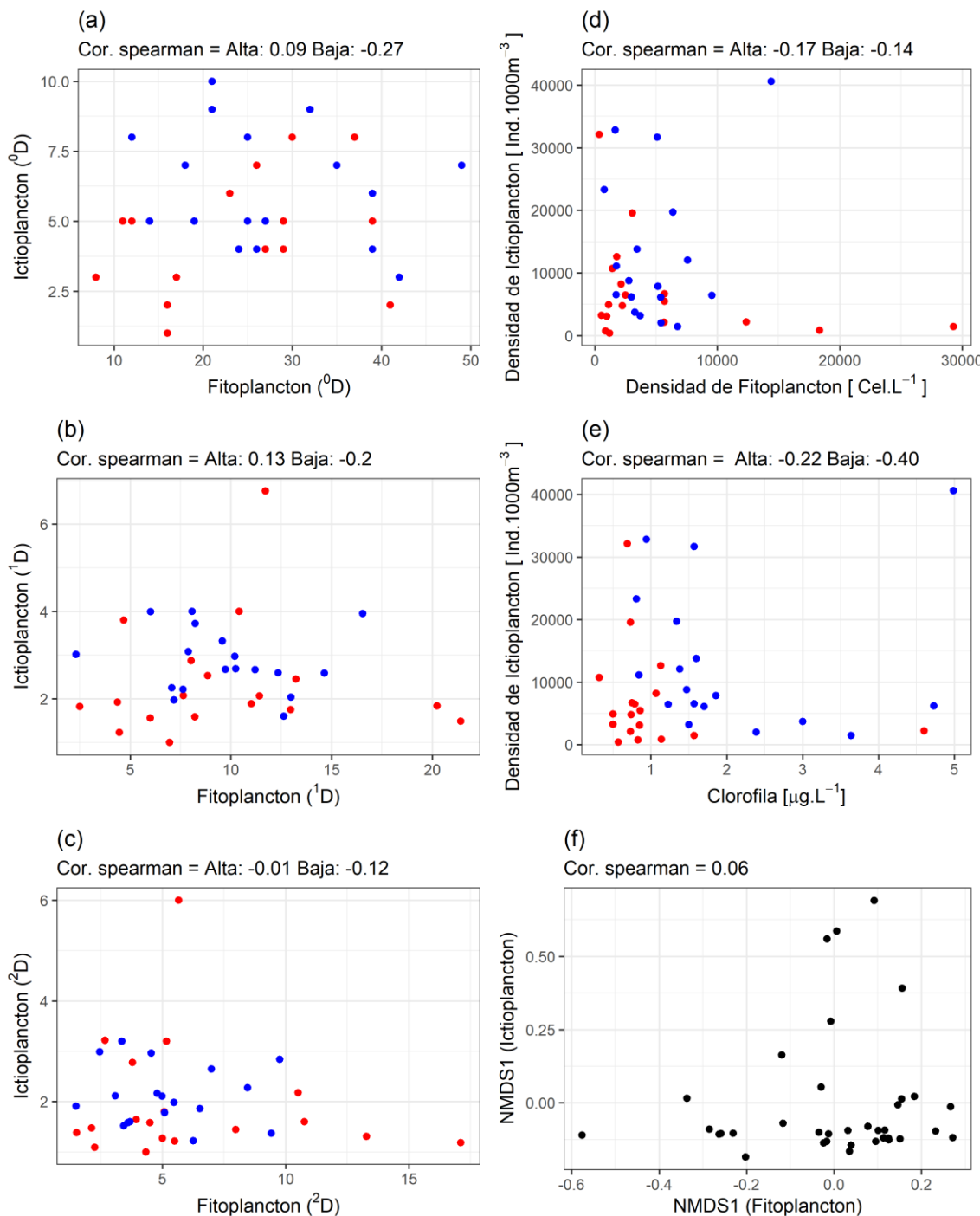


Figura 48. Correspondencia entre los niveles de diversidad y la densidad del ensamble de fitoplancton y el ictioplancton. (a) Correspondencia de la diversidad 0D entre el fitoplancton y el ictioplancton. (b) Correspondencia de la diversidad 1D entre el fitoplancton y el ictioplancton. (c) Correspondencia de la diversidad 2D entre el fitoplancton y el ictioplancton. (d) Correspondencia de la densidad entre el fitoplancton y el ictioplancton. (e) Correspondencia de densidad del ictioplancton y la concentración de clorofila a. (f) Correspondencia de la composición entre el fitoplancton y el ictioplancton medida como la primera dimensión del NMDS.



- 7 Discusión
- 8 Conclusiones
- 9 Productos generados
- 10 Literatura citada

Ali, M., Al-Yamani, F., & Polikarpov, I. (2011). The effect of tidal cycles on the community structure of plankton (with emphasis on copepods) at AFMED Marina in winter (a preliminary study). *Crustaceana*, 84(5-6), 601-621.
<https://doi.org/10.1163/001121611X572814>

Andersen, T., Hessen, D. O., Håll, J. P., Khomich, M., Kyle, M., Lindholm, M., Rasconi, S., Skjelbred, B., Thrane, J., & Walseng, B. (2020). Congruence, but no cascade—Pelagic biodiversity across three trophic levels in Nordic lakes. *Ecology and Evolution*, 10(15), 8153-8165. <https://doi.org/10.1002/ece3.6514>

Azeria, E. T., Fortin, D., Lemaître, J., Janssen, P., Hébert, C., Darveau, M., & Cumming, S. G. (2009). Fine-scale structure and cross-taxon congruence of bird and beetle assemblages in an old-growth boreal forest mosaic. *Global Ecology and Biogeography*, 18(3), 333-345.
<https://doi.org/10.1111/j.1466-8238.2009.00454.x>

Beltrán-León, B. S., & Morales Osorio, Y. A. (2021). Distribución, composición y abundancia del ictioplancton en tres áreas marinas protegidas del Pacífico colombiano. *Boletín de Investigaciones Marinas y Costeras*, 50(2), 31-52.
<https://doi.org/10.25268/bimc.invemar.2021.50.2.1062>

Borkman, D. G., & Smayda, T. (2009). Multidecadal (1959–1997) changes in Skeletonema abundance and seasonal bloom patterns in Narragansett Bay, Rhode Island, USA. *J. Sea Res.*, 61(1-2), 84-94.

Cabra-García, J., Bermúdez-Rivas, C., Osorio, A. M., & Chacón, P. (2012). Cross-taxon congruence of α and β diversity among five leaf litter arthropod groups in Colombia. *Biodiversity and Conservation*, 21(6), 1493-1508. <https://doi.org/10.1007/s10531-012-0259-5>

Chang, H.-Y., McKown, K., & Chen, Y. (2023). A long-term ichthyoplankton monitoring program suggests climate-induced environmental variabilities changed fish communities in the Hudson River estuary. *Frontiers in Marine Science*, 9, 1077997.
<https://doi.org/10.3389/fmars.2022.1077997>



- Dirisu, A. R. (2019). Plankton diversity and community structure of asarama estuary in the niger delta in relation to physico-chemistry. *Applied Ecology and Environmental Research*, 17(5).
https://doi.org/10.15666/aeer/1705_1027710292
- Dufrene, M., & Legendre, P. (1997). Species Assemblages and Indicator Species: The Need for a Flexible Asymmetrical Approach. *Ecological Monographs*, 67(3), 345.
<https://doi.org/10.2307/2963459>
- Lansac-Tôha, F. M., Heino, J., Bini, L. M., Peláez, O., Baumgartner, M. T., Quirino, B. A., Pineda, A., Meira, B. R., Florêncio, F. M., Oliveira, F. R., Bomfim, F. F., Silveira, M. J., Dainez-Filho, M. S., Campos, R., Dias, R. M., Bonecker, C. C., Higuti, J., Mormul, R. P., Benedito, E., ... Velho, L. F. M. (2022). Cross-Taxon Congruence of Taxonomic and Functional Beta-Diversity Facets Across Spatial and Temporal Scales. *Frontiers in Environmental Science*, 10, 903074. <https://doi.org/10.3389/fenvs.2022.903074>
- Pawluk, M., Fujiwara, M., & Martinez-Andrade, F. (2021). Climate effects on fish diversity in the subtropical bays of Texas. *Estuar. Coast. Shelf Sci.*, 249(107121), 107121.
- Restrepo A, J. D. (2012). Assessing the effect of sea-level change and human activities on a major delta on the Pacific coast of northern South America: The Patía River. *Geomorphology*, 151-152, 207-223. <https://doi.org/10.1016/j.geomorph.2012.02.004>
- Restrepo Angel, J. D. (2008). *Deltas de Colombia: Mofodinámica y vulnerabilidad ante el cambio global*. Fondo Editorial Universidad EAFIT.
- Toranza, C., & Arim, M. (2010). Cross-taxon congruence and environmental conditions. *BMC ecology*, 10, 18. <https://doi.org/10.1186/1472-6785-10-18>