Impactos das mudanças climáticas: *Mismatches* e alterações na distribuição de plantas e morcegos polinizadores

Guilherme de Carvalho Chicarolli Guillermo Florez-Montero Simone Rodrigues de Freitas

22 de Março de 2021

Resumo

A modificação na distribuição geográfica das espécies é um dos inúmeros impactos que as alterações no clima podem causar nas comunidades, comprometendo o funcionamento de ecossistemas e interações ecológicas entre indivíduos. Dessa forma, como resposta às mudanças climáticas, as espécies que a adaptarem sua distribuição a lugares mais adequados serão selecionadas evolutivamente, caso contrário serão extintas. Se a adequação não for acompanhada também pela adaptação das outras espécies com os quais há relações ecológicas importantes, pode ocorrer o chamado mismatch espacial entre elas, que é dada pela não sobreposição geográfica das espécies. O presente projeto buscou compreender como as mudanças climáticas podem impactar a distribuição geográfica da espécie de quiróptero Lonchophylla bokermanni Sazima et al., 1978, e da bromélia Encholirium subsecundum (Baker) Mez, duas espécies que possuem relações ecológicas próximas, sendo L. bokermanni o único polinizador conhecido de E. subsecundum. Utilizando-se de Modelos de Distribuição de Espécies (MDEs) foram criados modelos de distribuição potencial das espécies em dois cenários climáticos projetados para 2050, de RCP 4.5 e 8.5.

Palavras chave: Mudanças climáticas, modelagem, distribuição e sobreposição de espécies.

Área do conhecimento: Ecologia.

Contents

Resumo		1
1. Introdução		3
1. Fundamentação teórica		4
$1.1~\mathrm{Mudanças}$ climáticas, alteração na distribuição de espécies e $mismatch$ espacia	al	4
1.2 Modelos de Distribuição de Espécies (MDEs)		6
2. Materiais e métodos		7
2.1 Espécies estudadas		7
2.2 Ocorrências		8
2.3 Dados ambientais		9
2.4 Modelo de Distribuição Potencial		10
2.5 Estimativa do $\it mismatch$ espacial e impactos das mudanças climáticas nas dist	ribuições	11
Apêndice		12
Referências		17

1. Introdução

1. Fundamentação teórica

1.1 Mudanças climáticas, alteração na distribuição de espécies e *mismatch* espacial

A distribuição de uma espécie se caracteriza pela área geográfica a qual ela pode ser encontrada (VAN DER PUTTEN, 2012), o que é estabelecido por uma série de fatores determinados pelo nicho ecológico da espécie (BEGON e colab., 2007). Ao serem afetadas por transformações do clima, a população de uma espécie pode ter três desfechos possíveis: adaptação às novas condições, extinção local ou migração para novos ambientes adequados à sobrevivência da espécie (GOROSTIAGUE e colab., 2018; PARMESAN, 2006).

Diversas observações de alterações na distribuição de espécies em paralelo às mudanças climáticas (compreendido aqui principalmente como o aquecimento do clima global) já foram documentadas ao redor do globo (PARMESAN e YOHE, 2003; WALTHER e colab., 2002). Essas alterações podem ter escalas muito distintas entre as espécies, algumas podem ter repostas evolutivas adequadas quanto às mudanças na distribuição devido ao aquecimento do clima (CHEN e colab., 2011), enquanto que outras tendem a não responder de maneira adequada e acabarem extintas localmente (PARMESAN, 2006).

Embora as respostas evolucionárias de alteração na distribuição tenham proporções distintas, observa-se uma tendência de muitas espécies a mudarem suas distribuições em direção altitudes maiores e latitudes polares PARMESAN e YOHE (2003). Nas regiões tropicais, espécies seguem a mesma tendência ao movimento para áreas mais temperadas (PARMESAN, 2006).

Além do mais, tem sido indicado que as mudanças climáticas podem pertubar interações ecológicas entre espécies, podendo levar ao chamado *mismatch* espacial (ruptura ou diminuição das interações ecológicas em razão do desencontro geográfico das espécies) (HEGLAND e colab., 2008; SCHWEIGER e colab., 2008). Pelas respostas evolutivas às mudanças climáticas não acontecerem de formas iguais é que ocorrem os *mismatches*. GOROSTIAGUE e colab. (2018) apontou que as chances que a população de uma espécie tem de colonizar novos habitats depende da possibilidade de que as espécies das quais ela dependa também expandam sua distribuição (*match* espacial com seus parceiros mutualistas), caso o contrário ocorrerá o *mismatch* espacial.

No caso de sistemas ecológicos planta-polinizador, há uma grande preocupação em compreender como as mudanças climáticas podem afetar as distribuições de plantas e seus polinizadores e também os impactos dos *mismatches* sobre os mesmos, tendo em vista a contribuição ambiental desses sistemas e o papel ecológico nos ecossistemas (BEGON e colab., 2007; KEARNS e colab., 1998).

Para as plantas, o mismatch com polinizadores efetivos poderia causar a redução da deposição do pólen, aumentando a restrição deste, segundo HEGLAND e colab. (2008). É comum em diversas espécies de plantas a limitação da reprodução devido a polinização insuficiente, conhecido como Efeito Allee. Quanto aos polinizadores, pode-se esperar que o desencontro com plantas importantes à alimentação leve a uma redução na quantidade e acesso a alimentos, afetando diretamente sua

sobrevivência. HEGLAND e colab. (2008) também discute que os efeitos dos *mismatches* podem ser mais rigoroso aos polinizadores, pois a dependência dos polinizadores na nutrição é maior do que a dependência das plantas que florescem na polinização. Contudo, a força com que espécies de polinizadores são afetados pelos *mismatches* pode depender dos traços funcionais (características fisiológicas, fenológicas e morfológicas) das espécies, como no caso de morcegos polinizadores (ZAMORA-GUTIERREZ e colab., 2021).

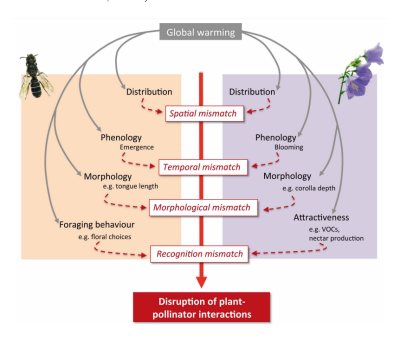


Figure 1: Possíveis impactos dos *mismatches* (espacial, temporal, morfológico e de reconhecimento) nas interações entre plantas e polinizadores. Imagem retirada da fonte: GÉRARD e colab. (2020)

Apesar dos possíveis efeitos negativos causados pelos mismatches, algumas características de muitos sistemas planta-polinizador podem agir para minimizar os impactos, como a estrutura aninhada de redes de polinização, na qual um núcleo de espécies generalistas interagem entre si e as espécies especilistas dessa rede interagem apenas com as generalistas (HEGLAND e colab., 2008; JORDANO e colab., 2003). Ademais, há mais espécies generalistas nessas redes do que especialistas, sendo que relações de um único polinizador para uma planta são incomuns, o que pode contribuir para que muitas espécies não sejam afetadas gravemente pelos mismatches. Por fim, a maioria das interações de polinização são assimétricas, isto é, caso uma planta seja importante para um polinizador, então a importância desse polinizador para a planta é baixa (HEGLAND e colab., 2008; ZAMORA-GUTIERREZ e colab., 2021).

Por mais que essas propriedades das redes de polinização possam atuar como estabilizadores diante de distúrbios, as redes de polinização ainda podem ser enfraquecidas pelos impactos negativos dos *mismatches*. Tem sido proposto que em sistemas nos quais interações são formadas por generalistas, os polinizadores mostrem maior plasticidade para se adequar às mudanças, enquanto que em sistemas com espécies especialistas exista menor flexibilidade nas respostas, estando por-

tanto mais vulneráveis (MEMMOTT e colab., 2007; RAFFERTY e colab., 2014). Espécies com distribuição restrita também podem ser mais frágeis, ao passo que são mais propícias a perderem habitat e serem extintas do que espécies com distribuições maiores (STAUDE e colab., 2020).

1.2 Modelos de Distribuição de Espécies (MDEs)

Os MDEs são ferramentas criadas para a predição da distribuição de espécies ao longo de áreas não amostradas a partir de algoritmos de computação que usam dados de ocorrências (ou ausência) de espécies e dados ambientais. Existem dois tipos principais de Modelos de Distribuição, correlativos e mecanísticos. Enquanto que estes incorporam características fisiológicas das espécies nos modelos, aqueles exploram a associação espacial entre os dados ambientais e de ocorrência da espécie (KEARNEY e colab., 2010).

Diversos algoritmos de modelagem correlativa podem ser encontrados, os quais possuem diferentes tratamentos matemáticos e computacionais para os dados recebidos, mas de maneira simplificada, os algoritmos dos MDEs recebem como *input* do usuário os registros de localidades de uma dada espécie (a distribuição observada) e as camadas ambientais (mais comumente dados climáticos de temperatura e precipitação) preditoras da distribuição da espécie. Assim, o algoritmo utiliza a distribuição observada como uma função de condições ambientais para criar um modelo de distribuição da espécie que avalia quais características de habitat são importantes à espécie, diante dos dados de treino. O modelo pode ser então aplicado para tempos climáticos do presente ou outros, gerando como *output* os mapas com as predições da distribuição potencial para a espécie (ELITH e LEATHWICK, 2009; MILLER, 2010).

Os MDEs desempenham diversos papeis para a identificação de áreas potenciais à conservação, suscetíveis a invasão, com risco de propagação de vetores de doenças etc (LÓPEZ-ARÉVALO e colab., 2011; MILLER, 2010). Porém com a crescente preocupação com o impacto das mudanças climáticas, os MDEs tornaram-se essenciais para compreender a resposta de espécie e comunidades à alterações futuras no clima global.

2. Materiais e métodos

2.1 Espécies estudadas

Modelamos a distribuição de 2 espécies: a de quiróptero *Lonchophylla bokermanni* Sazima *et al.*, 1978, e de bromélia *Encholirium subsecundum* (Baker) Mez.

L. bokermanni Sazima et al., 1978 (DIAS e colab., 2013; SAZIMA e colab., 1978) é uma espécie de morcego de porte médio endêmica do Brasil, fazendo parte do gênero Lonchophylla (família Phyllostomidae), que abrange espécies nectarívoras, com focinho alongado e língua comprida (FLEMING e colab., 2009). Com poucas ocorrências no bioma do Cerrado e da Caatiga, em Minas Gerais e Bahia (Tabela 2), o quiróptero possui uma distribuição restrita (CLÁUDIO e colab., 2018). Ainda pouco se conhece sobre a biologia da espécie, porém sabe-se que alimenta-se de pólen, néctar e insetos (DIAS e colab., 2013; MORATELLI, 2013).

Em razão da degradação de seus habitats, a classificação de *L. bokermanni* quanto ao seu grau de ameaça está como "Em perigo" de acordo com a Listade Espécies Ameaçadas da União Internacional para a Conservação da Natureza (IUCN) (CLÁUDIO e colab., 2018) e como "Quase ameaçada" pelo Instituto Chico Mendes de Conservação da Biodiversidade (ICMBio) (Livro Vermelho da Fauna Brasileira Ameaçada de Extinção, 2018).



Figure 2: Lonchophylla bokermanni Sazima et al., 1978. Imagem retirada da fonte: CLÁUDIO e colab. (2018)

Encholiirum subsecundum (Baker) Mez é uma espécie de bromélia do gênero Encholirium (família Bromeliaceae) que ocorre em formações rochosas, podendo atingir até 2 metros de altura e com um padrão floral quiropterófilo (CAVALLARI, 2004; DIAS e colab., 2013). A espécie é endêmica do Brasil, com ocorrências nos biomas da Caatinga, Mata Atlântica e, principalmente, no Cerrado (CAVALLARI, 2004; FORZZA, 2005; SAZIMA e colab., 1989), nos estados de Minas Gerais e Bahia (Tabela 1). Embora existam outras espécies de morcegos nectarívoros na área de

ocorrência de *E. subsecundum*, *L. bokermanni* é o único polinizador conhecido da bromélia (SAZ-IMA e colab., 1989). *E. subsecundum* não se encontra no Livro Vermelho da Flora do Brasil (MAR-TINELLI e MORAES, 2013) ou na Lista Vermelha da IUCN ("The IUCN Red List of Threatened Species", 2021).



Figure 3: Encholirium subsecundum (Baker) Mez. Imagem de: N. Taylor & D. Zappi

2.2 Ocorrências

Para o processo de Modelagem de Distribuição são necessários registros georreferenciados das espécies. Assim, foram coletados os registros de ocorrências de *Encholirium subsecundum* e *Lonchophylla bokermanni* em 3 bancos de registros onlines: Specielink, GBIF e SiBBr, que reunem registros de coleções de espécies. Também foram utilizados registros de artigos que fizeram coletas de espécies.

Foram reunidos 24 registros ao todo da espécie *L. bokermanni*, com o único parâmetro prévio de possuírem coordenadas georreferenciadas. Em seguida, os registros com coordenadas geográficas duplicadas foram retirados da base de dados, sobrando apenas uma ocorrências entre as duplicadas. Então, um *buffer* com raio de 5 km foi criado ao redor de cada registro e foram selecionados apenas uma ocorrência dentro de cada *buffer*, a fim de diminuir o viés amostral na seleção de ocorrências pelo modelo (HIJMANS e SPOONER, 2001). Por fim, sobraram 8 registros, os quais foram utilizados para as modelagens (Ver tabela 2).

O mesmo método de limpeza e tratamento dos registros de ocorrência foram utilizados com os dados da *E. subsecundum*, inicialmente com 82 registros e após a retirada de registros duplicados e

seleção de um registro por buffer, restaram 37 ocorrências de localidade da espécie (Ver tabela 1) que foram utilizados nas modelagens.

Todos as ocorrências restantes tiveram a descrição de município e localidades dos registros confrontados com os pontos de georreferenciamento (latitude e longitude), com o objetivo de verificar se estavam de acordo. Nenhum registro restante possuía descrição de localidade que não estivesse de acordo com a posição geográfica descrita.

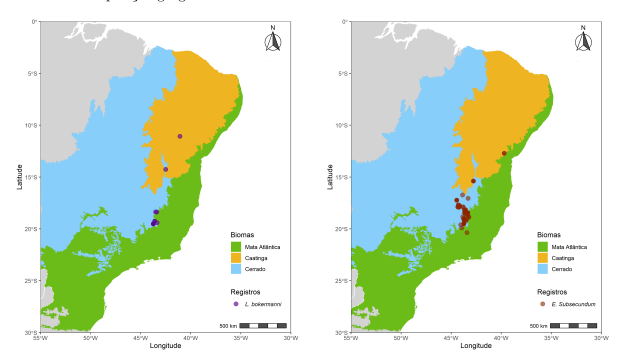


Figure 4: Gráfico das localidades de L. bokermanni (à esquerda) e E. subsecundum (à direita).

2.3 Dados ambientais

Para produzir os modelos de distribuição potencial das espécies utilizamos camadas ambientais obtidas do projeto WorldClim (FICK e HIJMANS, 2017), com resolução espacial de 2.5 arc-minutos (aproximadamente 4.5 km no equador) e representando o clima atual, correspondendo à média das observações de 1970 a 2000. As 19 variáveis bioclimáticas (Tabela 3) derivam de dados de temperatura e precipitação, repesentando tendências anuais, condições extremas e sazionalidade (FICK e HIJMANS, 2017).

Para as predições de distribuições futuras, utilizamos camadas projetadas do clima global para o ano de 2050 (média de 2041 a 2060) de acordo com o Quinto Relatório de Avaliação do Painel Intergovernamental sobre Mudanças Climáticas (AR5) do Painel Intergovernamental sobre Mudanças Climáticas (IPCC, 2013), obtidas também através do projeto WorldClim (FICK e HIJMANS, 2017). São camadas de 19 biovariáveis (Tabela 3) projetadas para o futuro, com resolução de 2.5 arc-minutos e usando o modelo de circulação CNRM-CM5, do laboratório francês Centre National

de Recherches Meteorologiques, representando dois cenários distintos de emissão de gases do efeito estufa conforme o Representative Concentration Pathways (RCPs), o de RCP 45 (cenário no qual as emissões de CO_2 começam a diminuir a partir de 2045) e de RCP 85 (as emissões de gases continuam a crescer ao longo do século 21) (VUUREN e colab., 2011).

Diversos autores apontaram problemas de multicolinearidade de variáveis climáticas em modelagens de distribuição (BRAUNISCH e colab., 2013; CRUZ-CÁRDENAS e colab., 2014), afetando diretamente os resultados e performance dos modelos. A fim de avaliar a gravidade da colinearidade entre os pontos de ocorrências das duas espécies e o conjunto de biovariáveis do clima atual, medimos o Fator de Inflação da Variância (VIF) das camadas ambientais. Para os dados de ocorrência da planta *E. subsecundum*, o teste resultou em 12 (de 19) variáveis bioclimáticas com problemas de colinearidade (Tabela 4). Enquanto que para o morcego *L. bokermanni*, 17 variáveis apresentaram alto grau de colinearidade (Tabela 5). Valores de VIF maiores que o limiar 10 já indicam problema de colinearidade.

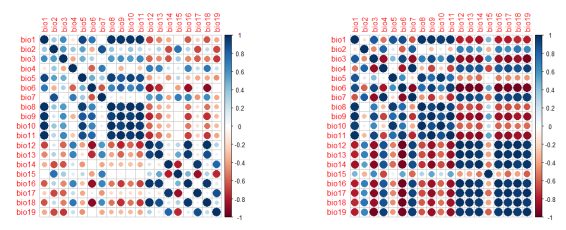


Figure 5: Matriz de correlação entre as variáveis bioclimáticas para a espécie E. subsecundum (à esquerda) e L. bokermanni (à direita)

2.4 Modelo de Distribuição Potencial

Para o processo de modelagem foi utilizado o pacote SDM (*Species Distribution Modelling*) (NAIMI e ARAÚJO, 2016), (versão 1.0-89), da linguagem de programação R (R CORE TEAM, 2021), versão 4.1.1, por apresentar uma série de funções importantes que automatizam o processo de modelagem, além de conter diversos algoritmos de modelagem.

Nós usamos o algoritimo correlativo de modelagem de distribuição Maxent (*Maximum Entropy*) (PHILLIPS e colab., 2006), versão 3.4.4, disponível no pacote SDM. Maxent é um *software*, de uso livre, para a modelagem da distribuição potencial de espécies a partir da técnica de *machine learning* conhecida como *maximum entropy modeling*.

Maxent recebe como *input* as ocorrências georreferenciadas da espécie e o conjunto de dados camadas ambientais (variáveis preditoras) determinados pelo usuário e dividido em *grid cells* ao

longo de uma região escolhida (MEROW e colab., 2013). Diante disso, o algoritmo amostra uma quantidade de localizações de background das camadas ambientais, que são confrontadas com as localizações geográficas da espécie, gerando como output um modelo que traduz a probabilidade de distribuição da espécie para cada grid cell, dada a aptidão às condições ambientais preditas para a espécie. Maxent procura, assim, a distribuição mais espalhada (de entropia máxima) para a espécie na região de estudo.

O algoritmo foi escolhido devido a sua performance superior a outros quando utilizado quantidades pequenas de dados de ocorrência das espécies (HERNANDEZ e colab., 2006; WISZ e colab., 2008), crucial para nós devido a quantidade pequena de dados para a espécie de morcego L. bokermanni. Além disso, Maxent requer apenas ocorrências de presença das espécies, excluindo a necessidade de registros de ausência e facilitando o trabalho com espécies que possuem baixa quantidade de registros ou não possuam registros de ausência.

A fim de avaliar a performance dos modelos criados pelo Maxent, foram empregados o AUC (Area Under the Curve) parcial da curva ROC (Receiver Operating Characteristic Curve),

${\bf 2.5}$ Estimativa do mismatch espacial e impactos das mudanças climáticas nas distribuições

VER ARTIGO GOROSTIAGUE 2018 PARA FAZER ESSA PARTE E ESCREVER OS RESULTADOS E TABELAS!!!!

Apêndice

 Tabela 1: Pontos de ocorrências de ${\it Encholirium~subsecundum}$ (Barker Mez)

Estado	Município	Longitude	Latitude	Referência
Minas	Belo Horizonte	-	-	Fundação Zoo-Botânica de Belo Horizonte
Gerais		43.93780	19.92080	
Minas	Santana do	-	-	Fundação Zoo-Botânica de Belo Horizonte
Gerais	Riacho	43.71440	19.16890	
Minas	Conceição do	-	-	Fundação Zoo-Botânica de Belo Horizonte
Gerais	Mato Dentro	43.42500	19.03720	
Minas	Serro	-	-	Coleção da Escola Superior de Agronomia
Gerais		43.37940	18.60470	Luiz de Queiroz - USP
Minas	Serro	-	-	Herbário do Museu Nacional
Gerais		43.44500	18.47250	
Minas	Jequitaí	-	-	Coleção da Universidade Federal de
Gerais		44.44560	17.23560	Viçosa
Minas	Buenópolis	-	-	Coleção da Universidade Federal de
Gerais		44.18000	17.87330	Viçosa
Minas	Buenópolis	-	-	Coleção da Universidade Federal do
Gerais		44.23389	17.92389	Maranhão
Minas	Buenópolis	-	-	Coleção da Universidade Federal do
Gerais		44.24944	17.90917	Maranhão
Minas	Santana do	-	-	Coleção da Universidade Federal de
Gerais	Riacho	43.71440	19.16890	Viçosa
Minas	Mariana	-	-	Coleção da Universidade Federal de
Gerais		43.41610	20.37780	Viçosa
Minas	Datas	-	-	Herbário do Museu Botânico Municipal
Gerais		43.65580	18.44560	
Minas	Joaquim Felício	-	-	Coleção da Universidade Estadual de
Gerais		44.17220	17.75750	Feira de Santana
Minas	Joaquim Felício	-	-	The New York Botanical Garden
Gerais		44.29190	17.69890	
Minas	Joaquim Felício	-	-	Herbário da Universidade Estadual de
Gerais		44.17220	17.75750	Feira de Santana
Minas	Santana do	-	-	Instituto de Botânica
Gerais	Riacho	43.71440	19.16890	

Estado	Município	Longitude	Latitude	Referência
Minas	Penha da França	-	-	Coleção da Universidade de Brasília
Gerais		43.83333	18.83333	
Minas	Montes Claros	-	-	Coleção da UNICAMP
Gerais		43.86170	16.73500	
Minas	Santo Antônio do	-	-	Herbário da UFMG
Gerais	Itambé	43.33944	18.45694	
Minas	Pedro Leopoldo	-	-	Herbário da UFMG
Gerais		44.04310	19.61810	
Minas	Itacambira	-	-	Herbário da UFMG
Gerais		43.30890	17.06470	
Minas	Dom Joaquim	-	-	Herbário do Museu do Jardim Botânico
Gerais		43.23333	18.86667	do Rio de Janeiro
Minas	Mato Verde	-	-	Herbário do Museu do Jardim Botânico
Gerais		42.77889	15.38667	do Rio de Janeiro
Minas	Santana de	-	-	Herbário do Museu do Jardim Botânico
Gerais	Pirapama	43.75556	19.00611	do Rio de Janeiro
Minas	Diamantina	-	-	Herbário do Museu do Jardim Botânico
Gerais		43.55278	18.35500	do Rio de Janeiro
Minas	Diamantina	-	-	Herbário do Museu do Jardim Botânico
Gerais		43.62806	18.19194	do Rio de Janeiro
Minas	Presidente	-	-	MOURA (2014)
Gerais	Kubitschek	43.55722	18.65389	
Minas	Santana do	-	19.25000	Herbário da UFMG
Gerais	Riacho	43.51667		
Bahia	Itatim	-	-	Instituto de Botânica
		39.69810	12.71190	
Minas	Jaboticatubas	-	-	The New York Botanical Garden
Gerais		43.74500	19.51360	
Minas	Jaboticatubas	-	-	Herbário do Museu Nacional
Gerais		43.58333	19.16667	

Tabela 2: Pontos de ocorrências de $Lonchophylla\ bokermanni$ (Sazima, Vizotto & Taddei)

Estado	Município	Longitude	Latitude	Referência
Minas	Jaboticatubas	-43.74472	-19.51361	Coleção de Mamíferos do Museu de
gerais				Zoologia da UNICAMP
Minas	Jaboticatubas	-43.74540	-19.52210	Coleção de Quirópteros da UNESP
gerais				
Minas	Serra do Cipó	-43.60000	-19.26667	Coleção de Mamíferos do Museu de
gerais				Zoologia da UNICAMP
Minas	Itambé do Mato	-	-	NASCIMENTO e colab. (2013)
gerais	Dentro	43.349444	19.410278	
Minas	Diamantina	-	-	DIAS e colab. (2013)
gerais		43.516667	18.383333	
Minas	Diamantina	-	-	ALMEIDA e colab. (2016)
gerais		43.383333	18.383333	
Bahia	Caetité	-	-	CLÁUDIO e colab. (2018)
		42.500000	14.266667	
Bahia	Ourolândia	-	-	CLÁUDIO e colab. (2018)
		41.083333	11.083333	

 ${\bf Tabela~3:}~{\bf Descrição}~{\bf das}~{\bf variáveis}~{\bf bioclimáticas}~{\bf derivadas}~{\bf de}~{\bf valores}~{\bf de}~{\bf temperatura}~{\bf e}~{\bf pluviosidade}~({\bf FICK}~{\bf e}~{\bf HIJMANS},~2017)$

Variáveis bioclimáticas	Descrição
Bio 1	Temperatura média anual
Bio 2	Intervalo médio diurno (Média mensal (máx. temp mín temp.))
Bio 3	Isotermalidade
Bio 4	Sazonalidade de Temperatura (desvio padrão *100)
Bio 5	Temperatura máxima do mês mais quente
Bio 6	Temperatura mínima do mês mais frio
Bio 7	Intervalo da temperatura anual
Bio 8	Média da temperatura do quarto de ano mais úmido
Bio 9	Média da temperatura do quarto de ano mais seco
Bio 10	Média da temperatura do quarto de ano mais quente
Bio 11	Média da temperatura do quarto de ano mais frio
Bio 12	Precipitação anual
Bio 13	Precipitação do mês mais frio
Bio 14	Precipitação do mês mais seco
Bio 15	Sazonalidade de precipitação (Coeficiente de variação)
Bio 16	Precipitação do quadrimestre mais úmido
Bio 17	Precipitação do quadrimestre mais seco
Bio 18	Precipitação do quadrimestre mais quente
Bio 19	Precipitação do quadrimestre mais frio

Tabela 4: Valores VIF das variáveis sem problema de colinearidade (VIF < 10) da espécie ${\it E.}$ subsecundum

Variável	VIF
Bio 3	4.266921
Bio 4	6.135108
Bio 7	7.469114
Bio 9	2.401162
Bio 13	6.836922
Bio 14	6.308869
Bio 19	4.786559

Tabela 5: Valores VIF das variáveis sem problema de colinearidade (VIF < 10) da espécie L. bokermanni

VIF
1.200694
1.200694

Referências

ALMEIDA, Brunna e colab. Karyotype of three Lonchophylla species (Chiroptera, Phyllostomidae) from Southeastern Brazil. Comparative Cytogenetics, v. 10, n. 1, p. 109–115, 2016. Disponível em: https://doi.org/10.3897/CompCytogen.v10i1.6646.

BEGON, Michael e HARPER, John L. e TOWNSEND, Colin R. Ecologia: De Indivíduos a Ecossistemas. 4. ed. [S.l.]: Artmed, 2007.

BRAUNISCH, Veronika e colab. Selecting from correlated climate variables: A major source of uncertainty for predicting species distributions under climate change. Ecography, v. 36, Set 2013.

CAVALLARI, Marcelo Mattos. Estrutura genética de populações de Encholirium (Bromeliaceae) e implicações para sua conservação. 2004. mathesis – Escola Superior de Agricultura Luiz de Queiroz (USP), 2004.

CHEN, I-Ching e colab. Rapid Range Shifts of Species Associated with High Levels of Climate Warming. Science (New York, N.Y.), v. 333, p. 1024–6, Ago 2011.

CLÁUDIO, Vinícius e colab. First record of Lonchophylla bokermanni (Chiroptera, Phyllostomidae) for the Caatinga biome. Mastozoologia Neotropical, v. 25, Jul 2018.

CRUZ-CÁRDENAS, Gustavo e colab. **Potential species distribution modeling and the use of principal component analysis as predictor variables**. Revista Mexicana de Biodiversidad, v. 85, n. 1, p. 189–199, 2014. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1870345314707444.

DIAS, Daniela e ESBÉRARD, Cel e MORATELLI, Ricardo. A new species of Lonchophylla (Chiroptera, Phyllostomidae) from the Atlantic Forest of southeastern Brazil, with comments on L. bokermanni. Zootaxa, v. 3722, p. 347–360, Out 2013.

ELITH, Jane e LEATHWICK, John R. Species Distribution Models: Ecological Explanation and Prediction Across Space and Time. Annual Review of Ecology, Evolution, and Systematics, v. 40, n. 1, p. 677–697, 2009. Disponível em: https://doi.org/10.1146/annurev.ecolsys.110308.120159.

FICK, Stephen E. e HIJMANS, Robert J. WorldClim 2: new 1-km spatial resolution climate surfaces for global land areas. International Journal of Climatology, v. 37, n. 12, p. 4302–4315, 2017. Disponível em: https://rmets.onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1002/joc.5086.

FLEMING, Theodore e GEISELMAN, Cullen e KRESS, W. The evolution of bat pollination: A phylogenetic perspective. Annals of botany, v. 104, p. 1017–43, Set 2009.

FORZZA, Rafaela Campostrini. **REVISÃO TAXONÔMICA DE ENCHOLIRIUM MART. EX SCHULT. & SCHULT. F. (PITCAIRNIOIDEAE - BROMELIACEAE)**. Boletim de Botânica da Universidade de São Paulo, v. 23, n. 1, p. 1–49, 2005. Disponível em: http://www.jstor.org/stable/42871669.

GÉRARD, Maxence e colab. Global warming and plant-pollinator mismatches. Emerging Topics in Life Sciences, v. 4, Abr 2020.

GOROSTIAGUE, Pablo e SAJAMA, Jesús e ORTEGA-BAES, Pablo. Will climate change cause spatial mismatch between plants and their pollinators? A test using Andean cactus species. Biological Conservation, v. 226, p. 247–255, 2018. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0006320717318426.

HEGLAND, Stein e colab. How does climate warming affect plant-pollinator interactions? Ecology letters, v. 12, p. 184–95, Dez 2008.

HERNANDEZ, Pilar A. e colab. The effect of sample size and species characteristics on performance of different species distribution modeling methods. Ecography, v. 29, n. 5, p. 773–785, 2006. Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/j.0906-7590.2006.04700.x.

HIJMANS, Robert e SPOONER, David. Geographic Distribution of Wild Potato Species. American journal of botany, v. 88, p. 2101–12, Nov 2001.

IPCC. Summary for Policymakers. STOCKER, T. F. e colab. (Org.). Climate Change 2013: The Physical Science Basis. Contribution of Working Group I to the Fifth Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change. Cambridge, United Kingdom; New York, NY, USA: Cambridge University Press, 2013. p. 1–30.

JORDANO, Pedro e BASCOMPTE, Jordi e OLESEN, Jens M. Invariant properties in coevolutionary networks of plant-animal interactions. Ecology Letters, v. 6, n. 1, p. 69–81, 2003.

Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1046/j.1461-0248.2003.00403.x.

KEARNEY, Michael e WINTLE, Brendan e PORTER, Warren. Correlative and mechanistic models of species distribution provide congruent forecasts under climate change. Conservation Letters, v. 3, p. 203–213, Jun 2010.

KEARNS, Carol A. e INOUYE, David W. e WASER, Nickolas M. **ENDANGERED MUTU-ALISMS: The Conservation of Plant-Pollinator Interactions**. Annual Review of Ecology and Systematics, v. 29, n. 1, p. 83–112, 1998. Disponível em: https://doi.org/10.1146/annurev.ecolsys.29.1.83.

Livro Vermelho da Fauna Brasileira Ameaçada de Extinção. [S.l.]: ICMBio/MMA, 2018. v. 1.

LÓPEZ-ARÉVALO, H. e colab. Local knowledge and species distribution models' contribution towards mammalian conservation. Biological Conservation, v. 144, p. 1451–1463, 2011.

MARTINELLI, Gustavo e MORAES, Miguel Avila. Livro vermelho da flora do Brasil. [S.l.]: Instituto de Pesquisas Jardim Botânico do Rio de Janeiro, 2013. v. 1. p. 1100

MEMMOTT, Jane e colab. Global warming and the disruption of plant-pollinator interactions. Ecology letters, v. 10, p. 710–7, Set 2007.

MEROW, Cory e SMITH, Matthew J. e SILANDER JR, John A. A practical guide to MaxEnt for modeling species' distributions: what it does, and why inputs and settings matter. Ecography, v. 36, n. 10, p. 1058–1069, 2013.

MILLER, Jennifer. **Species Distribution Modeling**. Geography Compass, v. 4, p. 490–509, Jun 2010.

MORATELLI, Ricardo. Nova espécie de morcego da Mata Atlântica homenageia o Dr. Adriano Peracchi e revela outra espécie do Cerrado que pode estar criticamente ameaçada. Disponível em: .

MOURA, Mariana Neves. Hipóteses filogenéticas baseadas em caracteres moleculares e

estudos do tamanho do genoma em Dyckia Schult. & Schult.f. e Encholirium Mart. ex Schult. & Schult.f. (Bromeliaceae). 2014. mathesis – Universidade Federal de Viçosa, 2014.

NAIMI, Babak e ARAÚJO, Miguel B. sdm: a reproducible and extensible R platform for species distribution modelling. Ecography, v. 39, n. 4, p. 368–375, 2016.

NASCIMENTO, Maria Clara e colab. Rediscovery of Lonchophylla bokermanni Sazima, Vizotto and Taddei, 1978 (Chiroptera: Phyllostomidae: Lonchophyllinae) in Minas Gerais, and new records for Espírito Santo, southeastern Brazil. Check List, v. 9, p. 1046–1049, Out 2013.

PARMESAN, Camille. Ecological and Evolutionary Responses to Recent Climate Change. Annual Review of Ecology, Evolution, and Systematics, v. 37, p. 637–669, Dez 2006.

PARMESAN, Camille e YOHE, Gary. A globally coherent fingerprint of climate change impacts across natural systems. Nature, v. 421, p. 37–42, Fev 2003.

PHILLIPS, Steven J. e ANDERSON, Robert P. e SCHAPIRE, Robert E. Maximum entropy modeling of species geographic distributions. Ecological Modelling, v. 190, n. 3, p. 231–259, 2006. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S030438000500267X.

R CORE TEAM. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing, 2021. Disponível em: https://www.R-project.org/.

RAFFERTY, Nicole e CARADONNA, Paul e BRONSTEIN, Judith. Phenological shifts and the fate of mutualisms. Oikos, v. 124, Set 2014.

SAZIMA, Ivan e VIZOTTO, Luiz e TADDEI, Antonio. Uma nova espécie de Lonchophylla da Serra do Cipó, Minas Gerais, Brasil (Mammalia, Chiroptera, Phyllostomidae). Revista Brasileira de Biologia, v. 38, p. 81–89, Jan 1978.

SAZIMA, Ivan e VOGEL, Stefan e SAZIMA, Marlies. **Bat pollination of Encholirium glaziovii, a terrestrial bromeliad**. Plant Systematics and Evolution, v. 168, p. 167–179, Ago 1989.

SCHWEIGER, Oliver e colab. CLIMATE CHANGE CAN CAUSE SPATIAL MIS-

MATCH OF TROPHICALLY INTERACTING SPECIES. Ecology, v. 89, n. 12, p. 3472–3479, 2008. Disponível em: https://esajournals.onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1890/07-1748.1.

STAUDE, Ingmar R. e NAVARRO, Laetitia M. e PEREIRA, Henrique M. Range size predicts the risk of local extinction from habitat loss. Global Ecology and Biogeography, v. 29, n. 1, p. 16–25, 2020. Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/geb.13003.

The IUCN Red List of Threatened Species. Disponível em: https://www.iucnredlist.org.

VAN DER PUTTEN, Wim H. Climate Change, Aboveground-Belowground Interactions, and Species' Range Shifts. Annual Review of Ecology, Evolution, and Systematics, v. 43, n. 1, p. 365–383, 2012.

VUUREN, Detlef P. Van e colab. The representative concentration pathways: an overview. Climatic Change, v. 109, 2011.

WALTHER, Gian-Reto e colab. Ecological Responses to Recent Climate Change. Nature, v. 416, p. 389–95, Abr 2002.

WISZ, M. S. e colab. Effects of sample size on the performance of species distribution models. Diversity and Distributions, v. 14, n. 5, p. 763–773, 2008. Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/j.1472-4642.2008.00482.x.

ZAMORA-GUTIERREZ, Veronica e colab. Vulnerability of bat—plant pollination interactions due to environmental change. Global Change Biology, v. 27, n. 14, p. 3367–3382, 2021. Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/gcb.15611.