

VARIACIÓN MORFOLÓGICA DE *CORYPHANTHA* (CACTACEAE): UN ENFOQUE MULTIVARIADO

BALBINA VÁZQUEZ-BENÍTEZ¹, SALVADOR ARIAS^{1,3} Y ARMANDO CERVANTES-SANDOVAL²

¹Universidad Nacional Autónoma de México, Instituto de Biología, Jardín Botánico, Apdo. postal 70-614, México, D.F., México.

²Universidad Nacional Autónoma de México, Facultad de Estudios Superiores Zaragoza, Laboratorio de Aplicaciones Computacionales, México, D.F., México.

³Autor para la correspondencia: sarias@ib.unam.mx

RESUMEN

Coryphantha tiene entre 43 y 67 especies. Los patrones de variación morfológica del género se han interpretado de distintas formas y han conducido a una taxonomía inestable, de manera que aún no se ha establecido un consenso en la delimitación de las especies. Clasificaciones previas de *Coryphantha* se han basado en caracteres cualitativos. Para dilucidar y circunscribir especies de *Coryphantha* se emplearon diferentes técnicas de análisis multivariado. Se muestrearon un total de 1840 individuos, 467 ejemplares en campo y 1373 registros herborizados de 48 taxa del género. Se emplearon 28 caracteres vegetativos y reproductivos de los cuales 17 fueron cuantitativos y 11 cualitativos. El análisis de conglomerados indicó la presencia de dos grandes grupos organizados por la presencia o ausencia de glándulas extraflorales. Los análisis discriminantes para cada subgrupo formado por los análisis de conglomerados permitieron circunscribir con base en variables morfométricas a la mayoría de las especies analizadas. Con base en los caracteres morfológicos y los análisis multivariados se discute el reconocimiento de categorías taxonómicas a nivel de especie o subespecie. Se reconocen 45 especies y tres subespecies.

Palabras clave: análisis de conglomerados, análisis discriminante, Cactaceae, *Coryphantha*, taxonomía.

ABSTRACT

Coryphantha consists of 43 to 67 species. This genus exhibit patterns of morphological variations that have been understood differently and have led to an unstable

taxonomy, resulting in the fact that a consensus on the delimitation of species has yet to be reached. Previous classifications are based on qualitative characters. In order to clarify and circumscribe species of *Coryphantha*, different multivariate analysis techniques were used. A total of 1840 individuals among 48 taxa were examined; 467 in the field and 1373 from herbarium specimens. We used 28 vegetative and reproductive characters of which 17 were quantitative and 11 qualitative. Cluster analysis indicated the presence of two major groups based on the presence or absence of extrafloral glands. Discriminant analysis for each subgroup consisting of the cluster analysis allowed circumscription based on morphometric variables of the majority of the analyzed species. Based on morphological characters and multivariate analysis, recognition of taxonomic categories at species or subspecies level is discussed. 45 species and three subspecies are recognized.

Key words: Cactaceae, cluster analysis, *Coryphantha*, discriminant analysis, taxonomy.

INTRODUCCIÓN

Coryphantha es un miembro de la tribu Cacteeae, subfamilia Cactoideae, familia Cactaceae. Dentro de Cacteeae es el segundo género con mayor riqueza de especies, después de *Mammillaria*. *Coryphantha* fue designado como género por Lemaire (1868) a partir de una propuesta realizada por Engelmann (1856), quien inicialmente lo erigió como un subgénero de *Mammillaria*, para separar a las especies que presentan floración en el ápice del tallo. Bajo la circunscripción actual, *Coryphantha* incluye a las especies cuyos caracteres diagnósticos son la combinación de flores que surgen en el ápice del tallo, tubérculos del tallo con surco en la madurez y semillas con testa reticulada (Dicht y Lüthy, 2005a; Hunt, 2006). Se distribuye desde el extremo sur de Estados Unidos de América (Arizona, Nuevo México y Texas) (Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada, 1991; Guzmán et al., 2003) hasta el sur de México (Guerrero y Oaxaca), con una notable diversidad en la provincia fisiográfica del Altiplano Mexicano (Rzedowski, 1978). Las especies del género son comunes en los matorrales xerófilos y pastizales, aunque algunas prefieren los bosques tropicales caducifolios y los bosques de coníferas (Dicht y Lüthy, 2005a).

El conocimiento taxonómico del género es limitado, en parte debido a la variación morfológica que exhiben las especies y a los cambios fenotípicos que experimentan en las diferentes etapas de su desarrollo. Así, atributos como la forma y tamaño del tallo, el número, color y orientación de las espinas cambian en función del estado de desarrollo del espécimen, por lo que las descripciones con base en

organismos juveniles fueron distintas a las de los reproductivos, lo cual ha generado incertidumbre en la delimitación taxonómica de varias especies. Esto sucede por ejemplo con *Coryphantha salinensis* en la que los ejemplares juveniles presentan un tallo de forma globosa y sus areolas carecen de espinas centrales, mientras que en estado reproductivo los tallos son de forma ovoide y pueden presentar hasta cuatro espinas centrales (Vázquez-Benítez, datos no publicados). Algunas especies de *Coryphantha* se confunden con elementos de otros géneros por compartir caracteres vegetativos en estado juvenil, como son *Escobaria*, *Mammillaria* y *Neolloydia*. No obstante, uno de los caracteres casi constante en *Coryphantha* es el color verde o ligeramente amarillento de los frutos maduros, mientras que en *Escobaria* los frutos maduros son rojos. Sin embargo, en algunas ocasiones especies de *Coryphantha* desarrollan frutos con tintes rojizos, por ejemplo *C. gracilis* (Bremer y Lau, 1977), *C. bumamma* y *C. pycnacantha* (Vázquez-Benítez obs. pers.). Asimismo, la variación de forma y color de la semilla llega a traslaparse con la de *Escobaria* (Barthlott y Hunt, 2000). En consecuencia, el número de especies en *Coryphantha* es variable, ya que Lemaire (1868) reconoció 25 especies, Zimmerman (1985) 67, Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) 59, mientras que Dicht y Lüthy (2001) y Hunt (2006) indican sólo 43.

Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) establecieron una clasificación infragenérica de *Coryphantha* con base en la presencia de un surco en los tubérculos y de glándulas extraflorales. Así, reconocen las series *Macromeres*, *Aulacothelae* y *Glanduliferae*. En la primera serie ubican a *C. macromeris* que tiene surcos incompletos en la cara adaxial de los tubérculos. Los representantes de *Aulacothelae* tienen surco en los tubérculos pero carecen de glándulas extraflorales, mientras que las especies de *Glanduliferae* están caracterizadas por presentar surco y glándulas. Por su parte, Dicht y Lüthy (2001) reconocieron dos subgéneros para conjuntar a las especies sin glándulas extraflorales (*Coryphantha*) y aquellas con glándulas extraflorales (*Neocoryphantha*).

Los estudios filogenéticos en *Coryphantha* son preliminares pero relevantes. Es parte del clado *Mammillaria* (Mammilloid clade, Butterworth et al., 2002) que incluye a géneros como *Escobaria*, *Neolloydia*, *Ortegocactus* y *Peleciphora* (Butterworth y Wallace, 2004; Bárcenas et al., 2011; Hernández-Hernández et al., 2011). En particular, las relaciones entre *Escobaria* y *Coryphantha* han sido controversiales, ya que para algunos autores representan un solo género (Zimmerman, 1985), mientras que otros los reconocen como géneros distintos (Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada, 1991; Dicht y Lüthy, 2001; Guzmán et al., 2003; Hunt, 2006). Un conflicto semejante existió con *Cumarinia odorata*, que fue descrita en *Coryphantha*

y posteriormente excluida por caracteres de la semilla y del fruto (Buxbaum, 1951). Existen dos aspectos significativos en los avances filogenéticos: por una parte que *Coryphantha* posiblemente no es monofilético y por otro lado que es necesario un mejor conocimiento sobre el número de especies que actualmente integran al género, para poder realizar un análisis filogenético completo.

Existen dos estudios monográficos sobre *Coryphantha* (Zimmerman, 1985; Dicht y Lüthy, 2005a), con un aporte significativo en el reconocimiento de los caracteres morfológicos de importancia taxonómica. Con base en esa información, el objetivo de la presente investigación fue estudiar la variación morfológica en *Coryphantha* y su posible contribución a la circunscripción taxonómica de las especies, mediante el empleo de análisis multivariados.

MATERIALES Y MÉTODOS

Material biológico y caracteres morfológicos

Se examinaron 1373 registros en los herbarios ARIZ, ENCB, FESI, FEZA, Hinton, IEB, KEW, MEXU, MO, TEX/LL, UMO, US, USON y XAL. En los herbarios estadounidenses y el británico se recabaron los datos a través del Sistema Nacional de Información sobre Biodiversidad de México (SNIB) de CONABIO. Los datos obtenidos fueron considerados para las evaluaciones cualitativas cuando se reunió la condición reproductiva y para generar el patrón de distribución del género. De la información geográfica contenida en los herbarios, de la literatura taxonómica (Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada, 1991; Dicht y Lüthy, 2005a; Arias et al., 2012,) y de la experiencia de los autores en colectas previas, se seleccionaron 49 localidades en México donde se distribuye el género (Apéndice).

Se examinaron 467 ejemplares en estado reproductivo de 48 taxa de *Coryphantha* (Apéndice). Se obtuvieron imágenes con escala, a partir de las cuales se evaluaron diferentes caracteres (Cuadro 1). Las mediciones de los rasgos cuantitativos se obtuvieron con el programa AxioVision LE (Zeiss, 2009), utilizando las imágenes obtenidas en campo y de los herbarios. Se evaluaron 10 ejemplares por especie, pero debido a su distribución restringida, se muestrearon siete para *C. hintoniorum*, *C. pulleineana* y *C. sulcata*. La presencia de residuos florales o frutales fueron los indicadores de la madurez. Los datos de distribución geográfica de las especies fueron obtenidos de material de herbario, de la literatura taxonómica y de la experiencia de los autores en colectas previas.

Cuadro 1. Caracteres cualitativos y cuantitativos analizados. Los caracteres métricos fueron medidos en cm.

Carácter
1. Altura del tallo.
2. Diámetro del tallo.
3. Tipo de crecimiento: solitario (1), ramificado (2), agrupado (3).
4. Forma del tallo: globoso (1), ovoide (2), cilíndrico (3), globoso aplanado (4), cilíndrico ovoide (5).
5. Largo del tubérculo.
6. Ancho del tubérculo.
7. Forma del tubérculo: cónico (1), cilíndrico (2), giboso (3), cónico deltoide (4).
8. Largo de la areola.
9. Ancho de la areola.
10. Tipo de surco: completo (1), incompleto (2), sin surco (3).
11. Longitud de surco.
12. Glándulas extraflorales: ausentes (0), presentes (1).
13. Espinas centrales: ausentes (0), presentes (1).
14. Forma de la espina central principal: sin espina central (0), recta (1), curvada (2), ganchuda (3).
15. Color de las espinas centrales: blanquecinas (1), pardo amarillentas (2), pardas (3), negra (4), gris (5).
16. Color de las espinas radiales: blanquecinas (1), pardo amarillentas (2), pardo (3).
17. Número de espinas radiales.
18. Número de espinas centrales.
19. Longitud de espinas radiales.
20. Longitud de espinas centrales.
21. Grosor de espinas radiales.
22. Grosor de espinas centrales.
23. Color de la flor: blanquecino (1), amarillo saturado (2), magenta (3), anaranjado pálido (4), amarillo pálido (5).
24. Largo de la flor.
25. Ancho de la flor.
26. Margen de los pétalos: entero (0), fimbriado (1).
27. Largo del fruto.
28. Ancho del fruto.

Se registraron 28 caracteres vegetativos y reproductivos para cada espécimen, de los cuales 17 fueron cuantitativos y 11 cualitativos (Cuadro 1). Para altura y diámetro se realizó una sola medida, para los caracteres restantes se registraron promedios de 10 mediciones de la parte media del tallo. Los rasgos florales y

frutales se evaluaron en estructuras deshidratadas provenientes de ejemplares de MEXU y de las localidades visitadas en campo. Mediciones de flores y frutos en fresco y deshidratados indicaron que estos últimos reflejan del 15 al 20 por ciento de disminución en su tamaño. Para los caracteres cualitativos se registró la condición más frecuente.

Análisis de datos

Se construyó una base de datos de 28 variables y 467 ejemplares. La base de datos inicial fue dividida en dos bases, una cualitativa de 11 variables y otra cuantitativa de 17 variables. Debido a que los caracteres cualitativos han sido extensamente empleados en la formación de grupos dentro del género *Coryphantha*, se llevó a cabo un análisis de agrupamiento con datos categóricos para examinar el patrón de relaciones entre OTU's (especies).

Los estados de carácter de los rasgos cualitativos fueron asignados de acuerdo con una inspección visual de la variación morfológica entre las diferentes especies y fueron codificados como caracteres binarios o multiestado sin un orden específico. Se empleó el módulo SIMQUAL del programa NTSYS (Rohlf, 1998), con el coeficiente de emparejamiento simple (SM) y análisis de agrupamiento mediante ligamiento promedio (UPGMA). Los subgrupos derivados del análisis de agrupamiento inicial con variables cualitativas fueron sometidos a un análisis de conglomerados con variables morfométricas. Para este análisis se empleó la media aritmética de cada una de las 17 variables cuantitativas por especie y el método Ward de clasificación jerárquica aglomerativa y la distancia euclídeana. A los grupos formados en el análisis de conglomerados (AC) con variables cuantitativas, se les aplicó un análisis de componentes principales (ACP) para conocer los pesos de las variables con mayor correlación que contribuían a la formación de conjuntos de especies. El criterio empleado fue seleccionar los componentes con eigenvalores mayores a 1.0. Para la ejecución de los ACP se utilizó la matriz de datos cuantitativos y cada espécimen fue tratado como una unidad taxonómica operacional (OTU). Para determinar si las mediciones de los caracteres morfológicos podrían discriminar significativamente entre los taxa definidos por Dicht y Lüthy (2001), se empleó un análisis discriminante (AD) para los grupos pre-clasificados de especies en el análisis de conglomerados. Para valorar la significancia estadística de las funciones discriminantes obtenidas se utilizó el estadístico Lambda de Wilks (Barker y Barker, 1984). Los análisis estadísticos con variables cuantitativas fueron ejecutados con el programa StatGraphics Centurion XV (Statpoint Inc., 2005).

RESULTADOS

Caracteres cualitativos

El análisis de agrupamiento efectuado con 11 variables cualitativas revela la existencia de dos conjuntos (Fig. 1). El grupo I está integrado por 47 taxa y el grupo II sólo por *Coryphantha macromeris*. El subgrupo IA está conformado por 32 especies que carecen de glándulas extraflorales, en tanto que el conjunto IB está constituido por 15 especies que presentan glándulas extraflorales (Fig. 3H). En ambos sub-conjuntos hay separación de grupos más pequeños definidos en función de la similitud morfológica cualitativa.

Del total, 77% (37 especies) tienen crecimiento solitario y aunque en la mayoría de ellas se pueden presentar ramificaciones, no es la condición más frecuente (Fig. 2A). En *Coryphantha durangensis*, *C. erecta*, *C. glassii*, *C. jalpanensis*, *C. macromeris*, *C. maiz-tablasensis* y *C. pulleineana* el crecimiento ramificado es una condición constante (Fig. 2B). *Coryphantha calipensis*, *C. nickelsiae* y *C. pseudoechinus* forman agrupamientos no ramificados constituidos hasta por 20 especímenes independientes (Fig. 2C). Las diferencias entre el crecimiento ramificado y el agrupamiento no ramificado es posible apreciarlas a raíz desnuda.

La forma del tallo varía ampliamente entre y dentro de las especies de *Coryphantha*. Las formas dominantes del tallo son globosa (Fig. 2D), en 33% (16 especies) y ovoide (Fig. 2E) en 31% (15). El tallo cilíndrico se presenta en ocho especies (Fig. 2F), cilíndrica-ovoide en cinco (Fig. 2G) y globosa deprimida en cuatro (Fig. 2H). La forma cónica del tubérculo (Fig. 3A) prevalece en 24 especies (50%), seguida por la forma cilíndrica en 25% de ellas (Fig. 3B). Las formas gibosa y cónico-deltoide del tubérculo fueron las menos frecuentes con ocho y cuatro especies respectivamente (Figs. 3C, D). En general, la forma de los tubérculos varía en función de la posición que ocupen en el tallo. Los tubérculos más jóvenes de la región apical tienden a ser cercanamente cilíndricos y los más longevos de la región basal son cónicos de escasa altura, mientras que en la zona media los tubérculos pueden ser cónicos, cónicos-deltoides, cilíndricos o gibosos según la especie.

El 94% de las especies (45) desarrollan un surco completo en la cara adaxial del tubérculo en la etapa reproductiva (Fig. 3E). Solo *Coryphantha macromeris* desarrolla un surco incompleto (Fig. 3F) y en los ejemplares examinados de *C. vogtherriana* y *C. werdermannii* no se observó el surco (Fig. 3G). Hasta 79% de las especies (38) tienen espinas centrales como un carácter constante. *Coryphantha bumamma*, *C. elephantidens*, *C. maiz-tablasensis*, *C. nickelsiae*

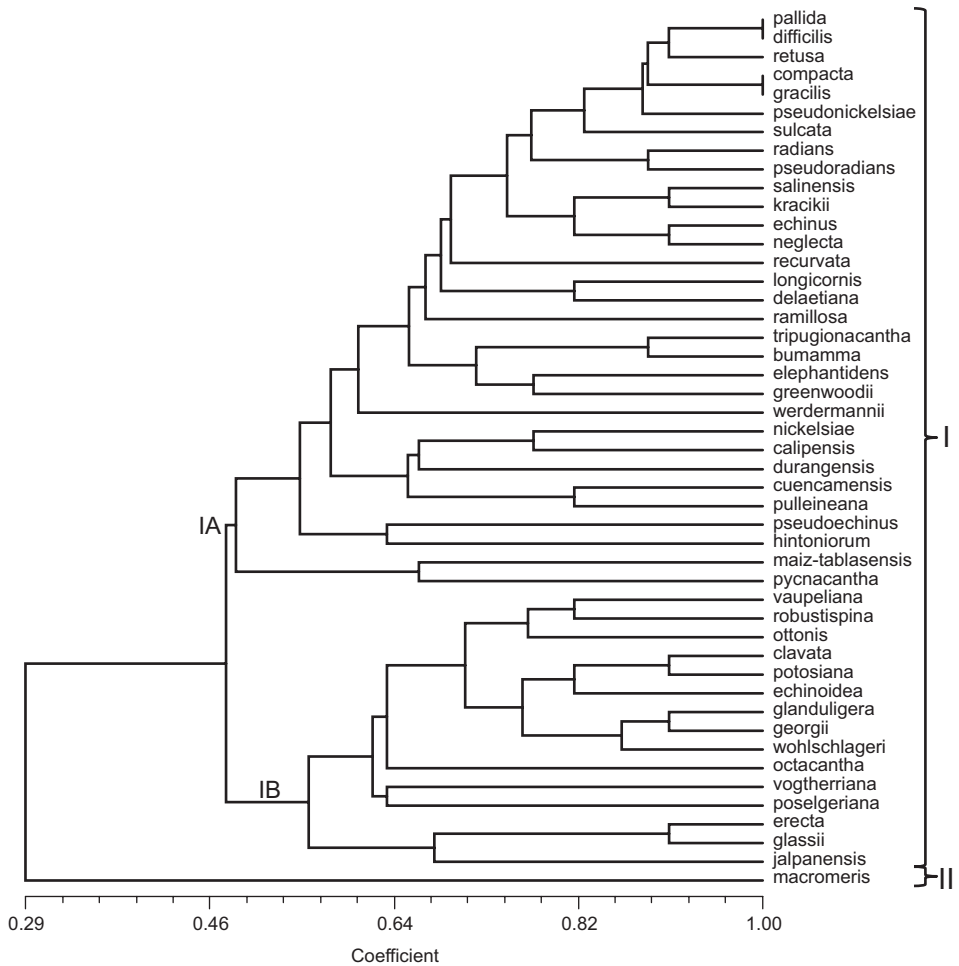


Fig. 1. Agrupamiento de las especies de *Coryphantha* con base en 11 caracteres cualitativos. IA, grupo de especies de *Coryphantha* sin glándulas extraflorales. IB, grupo de especies de *Coryphantha* con glándulas extraflorales.

y *C. retusa* no desarrollan espinas centrales, mientras que en *C. compacta*, *C. durangensis*, *C. gracilis*, *C. greenwoodii*, *C. pallida* y *C. radian* pueden estar presente o ausente en individuos de una población o entre poblaciones. La espina central recta domina entre las especies con 55% (21). La forma curvada está presente en 14 especies (37%) y la forma ganchuda en dos, *C. delicata* y *C. hintoniorum*. El color pardo es dominante en las espinas centrales con 47% (18

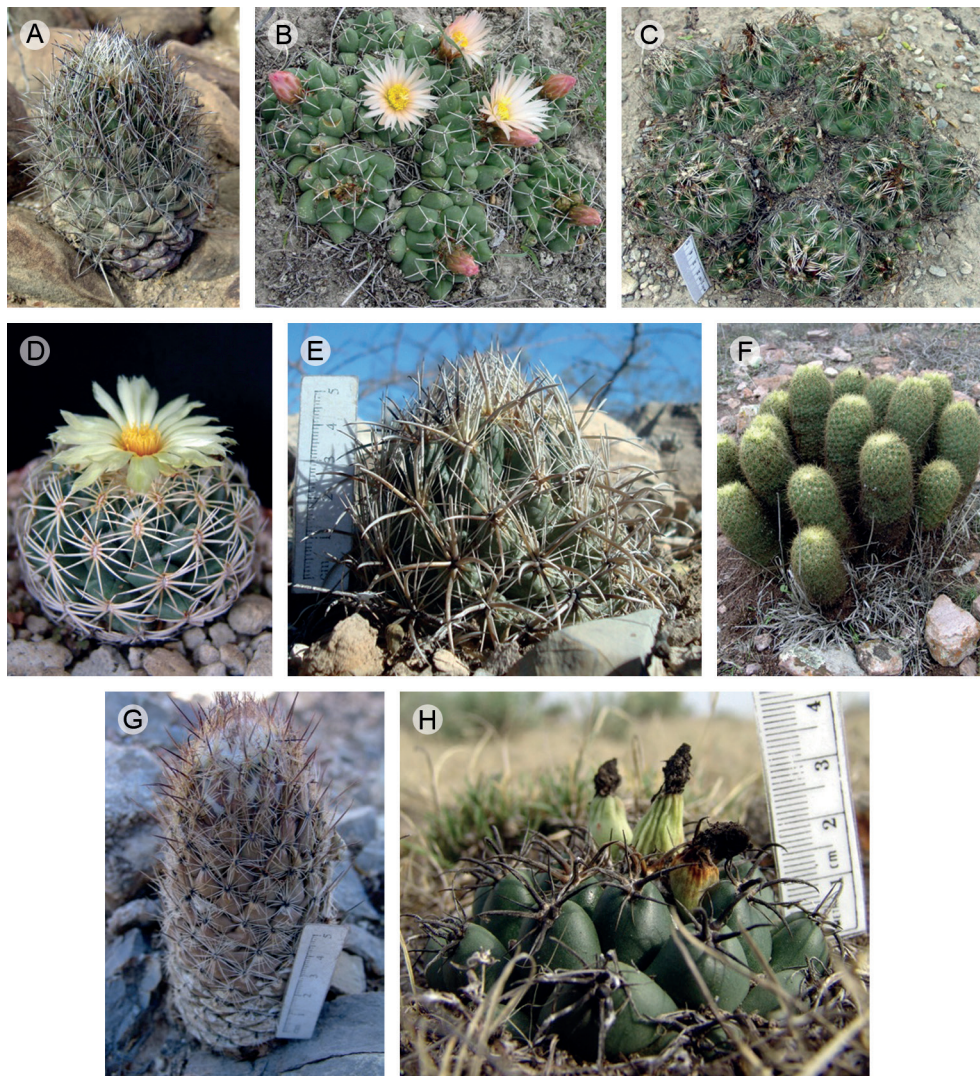


Fig. 2. Caracteres cualitativos de *Coryphantha*. Tipo de crecimiento: A. solitario (*C. salinensis*); B. ramificado (*C. maiz-tablasensis*); C. agrupado (*C. nickelsiae*). Forma del tallo; D. globosa (*C. retusa*); E. ovoide (*C. kracikii*); F. cilíndrica (*C. erecta*); G. cilíndrica ovoide (*C. durangensis*); H. globosa deprimida (*C. pycnanantha*).



Fig. 3. Caracteres cualitativos de *Coryphantha*. Forma del tubérculo. A. cónica; B. cilíndrica; C. gibosa; D. cónica deltoide; E. surco completo; F. surco incompleto; G. sin surco; H. glándulas extraflorales; I. tépalos con margen fimbriado; J. flores de color amarillento; K. flores de color blanquecino; L. flores de color magenta.

especies), seguido por el blanquecino con 29% (11). Con menor frecuencia se encuentran el color pardo amarillento (seis), el negro y el gris en dos especies respectivamente. El 79% (38) poseen espinas radiales de color blanquecino y el resto de las especies tienen espinas radiales pardas o pardo amarillentas. Excepto en *Coryphantha macromeris* donde el margen de los tépalos es fimbriado (Fig. 3I), el margen es entero en todas las especies. El 60% (29) tiene flores de color amarillento (Fig. 3J) con tonos de coloración variables entre pálidos a saturados. El 25% presenta flores blanquecinas a ligeramente rosadas (Fig. 3K) o de color amarillento pálido. Solo 8% de las especies (cuatro) poseen flores de color magenta (Fig. 3L) y en 6% las flores son de color anaranjado pálido.

Caracteres morfométricos para especies sin glándulas

El análisis de conglomerados (AC) ejecutado con 17 variables cuantitativas para las especies sin glándulas extraflorales (subgrupo IA) generó tres grupos, de los cuales el representado por *Coryphantha radians* está integrado por 16 especies, el grupo *C. sulcata* por 13 y el grupo *C. elephantidens* por solo tres (Fig. 4A). El ACP para el grupo sin glándulas generó cinco componentes principales con eigenvalores iguales o mayores a 1.0, los cuales en total sumaron 80.55% de la variación. El componente uno aportó 33.19% de la variación y separa al grupo *C. elephantidens* por el ancho del tubérculo (0.4035), el largo de la areola (0.3522) y la longitud del surco (0.3513). Los grupos *C. radians* y *C. sulcata* se distinguen parcialmente por el componente dos que explica 18.36% de la variación. Los caracteres de mayor peso en este componente fueron el grosor de las espinas centrales (0.5033), el número de espinas centrales (0.4730) y la longitud de las espinas centrales (0.4464). En el AD del grupo *C. radians*, las primeras tres funciones discriminantes aportan 35.00, 21.22 y 12.97% de la variación respectivamente y explican 69.19% de la variación total. Las correlaciones entre las variables discriminantes y los coeficientes de las funciones lineales discriminantes son mostradas en el Cuadro 2. En la primera función los pesos discriminantes mayores corresponden al largo del fruto que muestra una correlación negativa, la altura del tallo y el número de espinas centrales ambos caracteres con una correlación positiva. La segunda está positivamente correlacionada con el número de espinas radiales y el largo de la areola y tiene una correlación negativa con el largo del tubérculo. La tercera está correlacionada positivamente con el largo del fruto, grosor de las espinas centrales y número de espinas radiales (Cuadro 2).

Se obtuvieron 12 funciones discriminantes, estadísticamente significativas ($P < 0.05$), a un nivel de confianza de 95% (Cuadro 2). La primera función discrimina a *Coryphantha cuencamensis*, *C. longicornis*, *C. pseudoechinus*, *C. pulleineana* y *C. recurvata* de las demás especies que forman el grupo *C. radians*. La segunda distingue a *C. delicata*, *C. hintoniorum*, *C. longicornis*, *C. maiz-tablasensis* y *C. pseudonickelsiae* de las otras especies del grupo (Fig. 5A), mientras que la tercera función segrega a *C. delicata* y *C. maiz-tablasensis*. Se registró 96.84% (Cuadro 3) de casos correctamente clasificados. Un espécimen de *C. durangensis* fue clasificado como *C. cuencamensis* y uno de *C. pseudoradians* fue clasificado como *C. compacta* y otro más en *C. delicata*.

En el AD del grupo *Coryphantha sulcata*, las tres primeras funciones discriminantes contribuyeron con 37.89, 21.73 y 14.31% de la variación respectivamente y en conjunto explican el 73.93% de la variación total. En la primera función los pesos

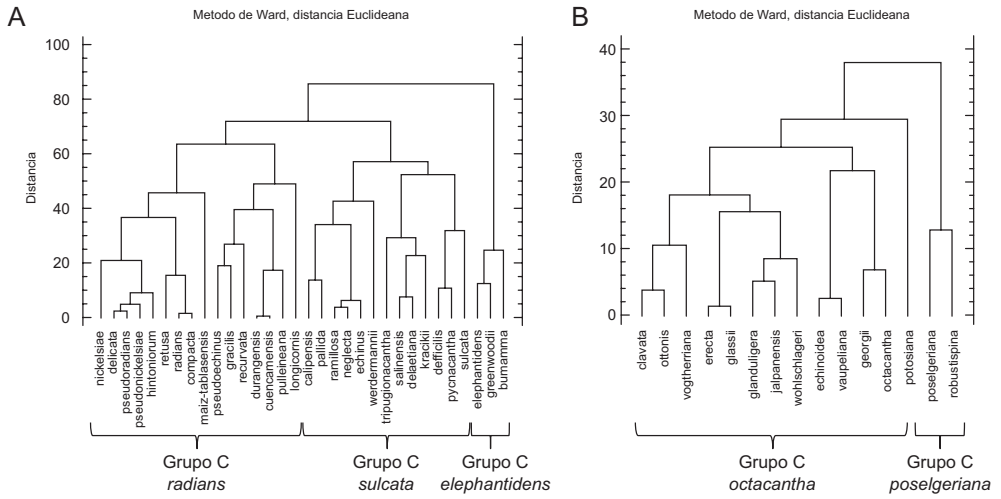


Fig. 4. Agrupamientos de especies. A. sin glándulas; B. con glándulas.

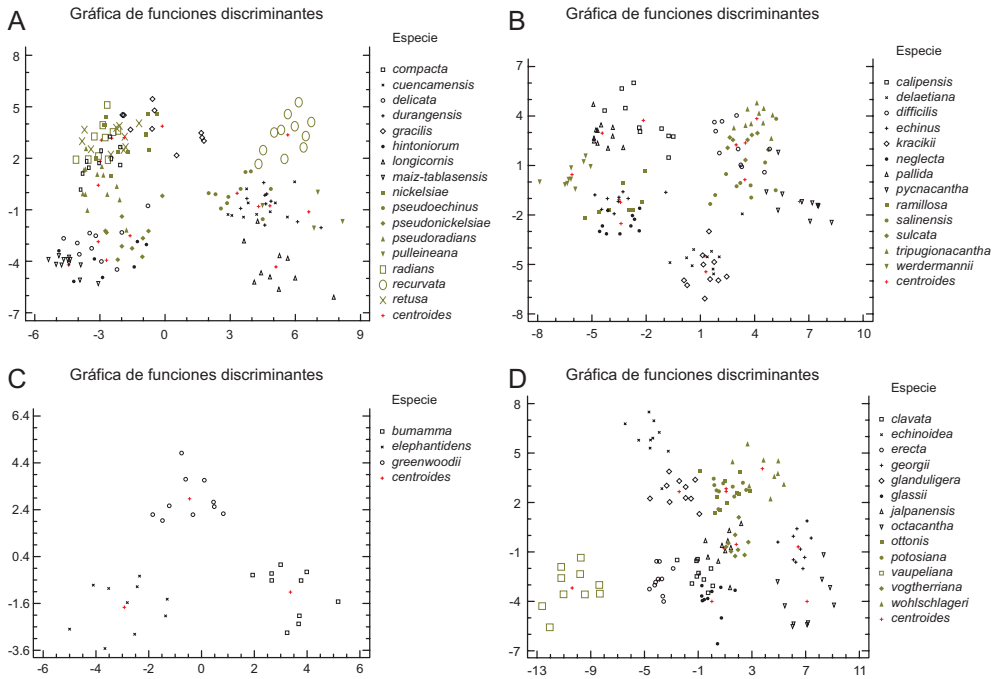


Fig. 5. Gráficos del análisis discriminante. A. grupo *C. radians*; B. grupo *C. sulcata*; C. grupo *C. elephantidens*; D. grupo *C. octacantha*.

Cuadro 2. Relación entre las variables discriminantes y los coeficientes de la función lineal discriminante en el grupo *Coryphantha radians*. En negritas los caracteres por función con mayor peso.

Carácter	Función 1	Función 2	Función 3	Función 4	Función 5
Altura tallo	0.588398	-0.103862	0.00263216	-0.0238348	0.737452
Diámetro tallo	-0.157706	-0.142937	-0.21117	-0.96609	-0.829645
Largo del tubérculo	0.206549	-0.61026	-0.204371	-0.315031	-0.100778
Ancho tubérculo	-0.200699	0.380091	-0.0588294	0.325548	0.281444
Largo areola	0.170533	0.470291	0.25506	-0.765499	-0.0043554
Ancho tubérculo	-0.044605	-0.451617	0.22673	0.673312	0.424208
Long surco	-0.262508	0.282885	0.122345	0.424386	-0.239973
Núm. espinas radiales	0.157328	0.68506	0.498262	0.228345	0.188808
Núm. espinas centrales	0.398879	-0.0219739	-0.0250937	0.200643	0.620062
Long. espinas radiales	-0.317538	0.357555	0.425143	0.379436	-0.29837
Long. espinas centrales	0.255323	-0.225698	-0.025735	-0.363016	-0.313304
Largo flor	-0.107287	0.262818	-0.0939906	0.175282	0.136726
Ancho flor	-0.0124445	-0.284345	0.116201	0.123735	0.246347
Largo fruto	-0.595656	-0.537506	0.571849	-0.309595	0.170892
Ancho fruto	-0.130575	0.512521	-0.206821	-0.0367393	0.387256
Grosor espinas radiales	0.198579	0.126412	-0.49276	0.0263106	0.591519
Grosor espinas centrales	0.0118802	-0.328603	0.530444	0.0671619	-0.335694
Porcentaje de variación	35.00	21.22	12.97	9.66	6.67
Lambda de Wilks	0.00001313	0.0001324	0.0008673	0.004450	0.01715
Chi-Cuadrada	1579.1030	1254.5386	990.5295	760.7717	571.2215
GL	224	195	168	143	120
Valor-P	0.0000	0.000	0.000	0.0000	0.0000

Cuadro 3. Relación de porcentajes de clasificación correcta por grupos.

Grupo	Porcentaje de clasificación correcta
<i>C. radians</i>	96.84
<i>C. sulcata</i>	96.83
<i>C. elephantidens</i>	100
<i>C. octacantha</i>	100
<i>C. poselgeriana</i>	100

discriminantes mayores correspondieron al número de espinas radiales y ancho de la flor, ambos correlacionados negativamente con la función y el número de espinas centrales con correlación positiva. La segunda está correlacionada positivamente con el ancho de la flor y el largo del tubérculo y negativamente con la longitud de las espinas radiales. La tercera tiene correlación positiva con el largo del fruto y el número de espinas centrales y negativa con el largo del tubérculo (Cuadro 4).

Se obtuvieron 10 funciones discriminantes estadísticamente significativas ($P < 0.05$) a un nivel de confianza de 95% (Cuadro 4). La primera discrimina a *Coryphantha calipensis*, *C. echinus*, *C. neglecta*, *C. pallida*, *C. ramillosa* y *C. werdermannii* de *C. difficilis*, *C. pycnacantha*, *C. salinensis*, *C. sulcata* y *C. tripugionacantha* (Fig. 5B). La segunda diferencia a *C. delaetiana* y *C. kracikii*, mientras que la tercera separa a *C. kracikii* y *C. werdermannii* de las otras especies del grupo. Se registró 96.83% (Cuadro 3) de casos correctamente clasificados. Un ejemplar de *C. neglecta* fue clasificado como *C. ramillosa* y tres ejemplares de *C. ramillosa* fueron clasificados como *C. echinus*.

Para el grupo *Coryphantha elephantidens*, la primera y segunda función aportan 61.74 y 38.26% de la variación respectivamente. Las variables con mayor peso en la primera función son el diámetro del tallo (0.8003), el ancho de la flor (-0.7268) y la longitud del surco (-0.6153). Esta función discriminante diferencia a *C. bumamma* de *C. elephantidens* (Fig. 5C). En la segunda función destacan las variables longitud del surco (0.6281), longitud de las espinas radiales (0.5710) y largo del fruto (-0.5200). Esta función discrimina a *C. greenwoodii* de *C. bumamma* y *C. elephantidens*. (Fig. 5C). Se obtuvieron dos funciones discriminantes estadísticamente significativas ($P < 0.05$) a un nivel de confianza de 95%. Se registró 100% (Cuadro 3) de los casos correctamente clasificados.

Caracteres morfométricos para especies con glándulas

Para el grupo con glándulas se obtuvieron cuatro componentes principales en el ACP cuyos eigenvalores fueron iguales o mayores a 1.0 y acumularon 88.95% de la variación. El primero de los componentes principales aportó 55.27% de la misma y las variables que explican la delimitación del grupo *Coryphantha octacantha* (13 especies) y del grupo *C. poselgeriana* (dos especies) son la longitud de las espinas centrales (0.3029), el largo del fruto (0.2989) y el ancho del fruto (0.2909). Las tres primeras funciones discriminantes para el grupo *Coryphantha octacantha* participaron con 43.43, 21.27 y 13.33% de la variación respectivamente y sumaron un total de 78.03% (Cuadro 5). Las variables con mayor peso en la primera función son el número de espinas radiales correlacionada negativamente, el largo de la flor y el lar-

Cuadro 4. Relación entre las variables discriminantes y los coeficientes de la función lineal discriminante en el grupo *Coryphantha sulcata*. En negritas los caracteres por función con mayor peso.

Carácter	Función 1	Función 2	Función 3	Función 4	Función 5
Altura tallo	0.058170	-0.235022	-0.004888	-0.042665	-0.370559
Diámetro tallo	-0.26877	0.278756	-0.074521	-0.443758	0.19057
Largo tubérculo	0.18055	0.408242	-0.523479	0.093184	0.333469
Ancho tubérculo	-0.17109	-0.055844	-0.081170	0.116372	0.0477696
Largo areola	0.033192	0.11797	-0.010892	0.074554	-0.018439
Ancho areola	0.338139	-0.034317	0.0289502	0.36189	-0.086561
Long surco	0.351473	0.123305	-0.292489	0.625428	0.078317
Núm. espinas radiales	-0.714185	-0.274913	-0.177342	0.037705	-0.051647
Núm. espinas centrales	0.5865	-0.127026	0.489731	0.204076	0.469499
Long. espinas radiales	-0.254045	-0.638221	0.0858746	0.419738	-0.523181
Long. espinas centrales	-0.096937	-0.305459	0.211158	-0.269586	0.133737
Grosor espinas radiales	0.241535	0.315663	0.108498	-0.420771	-0.592079
Grosor espinas centrales	0.151443	0.260103	0.252867	0.263763	-0.196283
Largo flor	-0.340097	0.288179	0.325778	0.183731	-0.106163
Ancho flor	-0.555788	0.462263	0.103509	0.38628	-0.056629
Largo fruto	-0.241229	-0.146243	0.605066	0.276142	0.0057914
Ancho fruto	0.099128	0.080399	-0.016831	-0.019450	0.101746
Porcentaje de variación	37.89	21.73	14.31	8.38	6.49
Lambda de Wilks	0.000001	0.00002663	0.00028022	0.00203724	0.00951698
Chi-Cuadrada	1478.182	1158.679	899.7910	681.5773	512.0145
GL	204	176	150	126	104
Valor-P	0.0000	0.0000	0.000	0.0000	0.0000

go del tubérculo correlacionadas positivamente. En la segunda los pesos discriminantes mayores pertenecen a la altura del tallo, diámetro del tallo y el largo del fruto. Las variables con mayor peso en la tercera fueron la longitud de las espinas radiales correlacionada positivamente, la altura del tallo y el número de espinas radiales con correlación positiva (Cuadro 5).

Se obtuvieron 12 funciones discriminantes estadísticamente significativas ($P < 0.05$) (Cuadro 5). La primera función discrimina a *Coryphantha potosiana* de *C. georgii* y *C. octacantha*. (Fig. 5D). La segunda función diferencia al grupo de *C. clavata*, *C. erecta*, *C. georgii*, *C. glassii*, *C. jalpanensis*, *C. octacantha*, *C. potosiana* y

Cuadro 5. Relación entre las variables discriminantes y los coeficientes de la función lineal discriminante en el grupo *Coryphantha octacantha*. En negritas los caracteres por función con mayor peso

Carácter	Función 1	Función 2	Función 3	Función 4	Función 5
Altura tallo	-0.0629191	-0.545557	-0.610244	-0.0448479	-0.130179
Diámetro tallo	0.189373	-0.490386	0.321727	-0.46344	-0.044559
Largo tubérculo	0.612497	-0.202344	-0.293928	0.860841	0.130644
Ancho tubérculo	-0.40356	0.195455	0.0838847	0.359518	-0.142411
Largo areola	-0.480367	0.195608	-0.42972	-0.101685	-0.594796
Ancho areola	0.159596	-0.0293	0.281327	-0.590233	1.29894
Long surco	0.16431	-0.182177	-0.203438	-0.129231	-0.493567
Núm. espinas radiales	-0.905882	0.287794	-0.53439	0.092658	-0.0388754
Núm. espinas centrales	0.452155	0.285139	-0.170278	0.34899	-0.138891
Long. espinas radiales	0.033965	0.247748	0.691612	0.262244	-0.465206
Long. espinas centrales	-0.00655866	-0.0122802	-0.384667	-0.334005	0.0718141
Grosor espinas radiales	0.096931	0.344929	-0.102339	-0.284506	0.121209
Grosor espinas centrales	0.0134174	0.199878	-0.115673	-0.11244	-0.0872451
Largo flor	0.615588	0.245251	-0.183641	0.0901179	0.0750916
Ancho flor	0.0398365	0.371429	-0.0878509	0.117593	-0.0864054
Largo fruto	0.237817	0.477004	0.0270416	-0.391174	-0.588628
Ancho fruto	0.198162	-0.0190864	-0.00973141	-0.252717	0.448125
Porcentaje de variación	43.43	21.27	13.33	7.93	5.50
Lambda Wilks	0.00002232	0.0002681	0.00211872	0.108109	0.0415808
Chi-Cuadrada	1220.9074	937.5474	701.8914	516.1014	362.5334
GL	176	150	126	104	84
Valor-P	0.0000	0.0000	0.0000	0.0000	0.0000

C. vogtherriana de *C. echinoidea*, *C. glanduligera*, *C. ottonis*, *C. vaupeliana* y *C. wohlschlageri* (Fig. 5D). La tercera función discriminante separa a *C. vogtherriana* de *C. octacantha*. Se registró el total (Cuadro 3) de casos correctamente clasificados.

En el grupo *Coryphantha poselgeriana* se encontró una función discriminante estadísticamente significativa (l de Wilks = 0.001774, Valor-P = 0.0000) a un nivel de significancia de 95%. Los coeficientes de mayor peso son el diámetro del tallo (17.284) correlacionado positivamente con la función, la altura del tallo (-13.6517) y la longitud de las espinas centrales (-8.39702) con correlación negativa (datos no mostrados). Se registró el total (Cuadro 3) de los casos correctamente clasificados.

DISCUSIÓN

Caracteres cualitativos

Los agrupamientos formados a partir de niveles de similitud de caracteres cualitativos (Fig. 1) fueron distintos a los obtenidos mediante el análisis de variación morfológica con los cuantitativos (Figs. 4A y 4B). La cuantificación de los datos permite ejecutar numerosos métodos estadísticos cuyos resultados aportan elementos estables para la clasificación de *Coryphantha*. Tradicionalmente se han empleado caracteres cualitativos para el reconocimiento de especies de *Coryphantha* (Zimmerman, 1985; Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada, 1991; Dicht y Lüthy, 2001); sin embargo, la naturaleza de estos datos impide establecer patrones de comportamiento entre las especies.

Las especies del grupo IA (Fig. 1) no desarrollan glándulas extraflorales en la madurez o durante la floración. Este agrupamiento concuerda con la serie *Aulacothelae* propuesta por Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) y con el subgénero *Coryphantha* de Dicht y Lüthy (2001). El grupo IB representa a las especies que desarrollan en la etapa reproductiva glándulas extraflorales en la cara adaxial del tubérculo. Este conjunto coincide con la serie *Glanduliferae* de Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) y con el subgénero *Neocoryphantha* de Dicht y Lüthy (2001). En general, esos nectarios permanecen de forma constante aunque menos turgentes a lo largo del desarrollo de la planta. Sin embargo, en *C. poselgeriana* y *C. robustispina* son visibles solo durante la floración y posteriormente quedan ocultas por tricomas. El conocimiento sobre la función de este tipo de nectarios en *Coryphantha* no ha sido abordado, pero observaciones indican una actividad estacional, volviéndose más turgentes durante los eventos de floración y fructificación (Vázquez, obs. pers.). Se ha considerado que estos nectarios participan como elementos para atraer hormigas defensoras contra insectos fitófagos (Buffa et al., 2009; Rudall, 2009). La disminución de predadores de las estructuras reproductoras está relacionada con el incremento de la capacidad reproductiva (Pickett y Clark, 1979).

Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) erigieron la serie *Macromeres* para ubicar a *Coryphantha macromeris*. Dicht y Lüthy (2001) colocan a esta especie en la sección monotípica *Lepidocoryphantha* perteneciente al subgénero *Neocoryphantha*. Los resultados obtenidos en este estudio colocan a *C. macromeris* como la más disimilar en su morfología, tal lo indica la longitud de la rama que conecta esta terminal (Fig. 1). Por lo tanto, debe considerarse la hipótesis de su exclusión del género *Coryphantha* según lo sugieren los resultados recientes del análisis filogenético de la tribu Cactaeae (Vázquez-Sánchez et al., 2013), o bien no pertenece al núcleo de *Coryphantha* (Bárceñas et al., 2011).

Caracteres morfométricos para especies sin glándulas

Las relaciones entre especies obtenidas en este estudio, en general, no concuerdan con la clasificación morfológica de Dicht y Lüthy (2001). El agrupamiento de *Coryphantha bumamma*, *C. elephantidens* y *C. greenwoodii* (Fig. 4A) concuerda pro parte con la serie *Retusae* (incluyendo *C. retusa*), cuyo carácter diagnóstico es el tubérculo con un ancho en la base mayor a 0.7 cm (Dicht y Lüthy, 2001, 2005a). El ACP indicó que el primer componente segrega a estas especies por el ancho del tubérculo, el largo de la areola y la longitud del surco. Otros caracteres que contribuyen a definirlo son los tubérculos gibosos y la ausencia de espinas centrales. Dicht y Lüthy (2005b) consideraron que la diferencia entre *C. elephantidens* y *C. bumamma* y *C. greenwoodii* es el tipo de crecimiento solitario (*C. elephantidens*) versus agrupado (*C. bumamma* y *C. greenwoodii*). Nuestros resultados muestran que predomina el crecimiento solitario en los tres taxa y rara vez se ramifican o agrupan. Los caracteres cualitativos (Fig. 1) establecieron diferencias entre estos taxa y el AD proporcionó una clara discriminación (Fig. 5C) entre ellos con base en el ancho del fruto, ancho de la flor, largo del fruto, grosor y longitud de las espinas radiales, altura y diámetro del tallo y largo de la areola que justifica su designación en la categoría de especies.

Es complicado establecer caracteres diagnósticos que precisen las diferencias entre los grupos *Coryphantha radians* y *C. sulcata* (Fig. 4A). El componente dos del ACP separa a ambos con base en el grosor de espinas centrales (0.05033), el número de ellas (0.4730) y la longitud de las mismas (0.4464). Sin embargo, en el ACP resultó difícil constreñir a *C. pycnacantha*. Las especies del grupo *C. radians* están incluidas en tres series de Dicht y Lüthy (2001) establecidas con base en caracteres relacionados a la forma de los tubérculos. *Coryphantha kracikii* y *C. salinensis* son especies que persisten en los agrupamientos de los AC con variables cualitativas y cuantitativas. Ambas están contenidas en la serie *Salinensis* propuesta por Dicht y Lüthy (2001). Las funciones discriminantes circunscriben sin dificultad a la mayoría de las especies del grupo *C. radians*. Sin embargo, no son convincentes las delimitaciones entre *C. cuencamensis* y *C. durangensis*, quienes manifiestan parecido morfométrico (Fig. 4A y 5A) y sus diferencias están soportadas en variaciones en el color de las espinas centrales, radiales y de la flor. Dicht y Lüthy (2005a) situaron al primer taxón como subespecie de *C. durangensis*, disposición con la cual concordamos. *Coryphantha compacta* y *C. radians* son bastante semejantes en su morfometría (Fig. 4A y 5A), aunque *C. compacta* raramente presenta una espina central independiente de su estado de desarrollo, en tanto que *C. radians* puede formar una espina central en alguna etapa de su desarrollo o permanecer sin

ella. La demarcación de *C. delicata*, *C. hintoniorum* y *C. pseudonickelsiae* no fue posible con variables cuantitativas (Fig. 5A). *Coryphantha hintoniorum* muestra una mayor variación morfológica en los caracteres cuantitativos y no llega a tener más de 15 espinas radiales, la forma de los tubérculos es cilíndrica y sus flores son de color blanquecino. En cambio, *C. delicata* rara vez exhibe menos de 17 espinas radiales, tubérculos cónicos y desarrolla flores amarillentas. El parecido entre ambas especies radica en que presentan una sola espina central ganchuda y blanquecina. *Coryphantha pseudonickelsiae* tiene una espina central curvada, de color pardo oscuro, flores de color amarillento pálido a blanquecinas y se distribuye en Chihuahua y Durango, mientras que *C. delicata* tiene flores de color amarillento saturado y su distribución abarca los estados de Coahuila, Nuevo León, San Luis Potosí, Tamaulipas y Zacatecas.

El grupo *Coryphantha sulcata* incluye especies que por su variación morfológica están contenidas en cuatro series de acuerdo con Dicht y Lüthy (2001). El AD demarca a la mayoría de las especies del grupo con excepción de *C. difficilis*, *C. ramillosa* y *C. sulcata*. Las diferentes funciones discriminantes agrupan a *C. difficilis* con *C. sulcata* y *C. tripugionacantha*. Estas especies pueden reconocerse por la forma del tallo, la forma y color de los tubérculos. En particular *C. tripugionacantha* presenta de manera constante tres espinas centrales adpresas al tubérculo, un rasgo que no desarrolla *C. difficilis*.

Aunque *Coryphantha difficilis* no se agrupa con *C. salinensis* en el AC cualitativo (Fig. 1), están organizados en el mismo conjunto en el AC cuantitativo (Fig. 4A). Por su parecido morfométrico es difícil delimitar ambas especies con las diferentes funciones discriminantes (Fig. 5B). Los ejemplares de estas especies se dispersan y alejan en distintas direcciones con diferentes funciones discriminantes, indicio de su variación morfológica, especialmente acentuado en *C. salinensis*. De hecho la morfología de *C. difficilis* de este estudio concuerda notablemente con lo reportado por Dicht y Lüthy (2005a). Al comparar los caracteres descritos por Bravo-Hollis y Sánchez-Mejorada (1991) para *C. obscura*, *C. roederiana* y *C. speciosa*, así como los señalados por Bremer (1980) para *C. borwigii*, encontramos notable congruencia con los caracteres incluidos en los protólogos de *C. roederiana*, *C. speciosa* y *C. obscura* (Boedeker, 1929, 1930a, 1930b). La falta de diferencias marcadas entre ellas condujo a Zimmerman (1985) a considerar que *C. borwigii*, *C. obscura*, *C. roederiana* y *C. speciosa* son sinónimos de *C. salinensis*. Nuestros resultados son congruentes con esta última propuesta.

La localidad tipo de *Coryphantha difficilis* es desconocida; sin embargo, los datos morfológicos y el archivo de imágenes de nuestro estudio concuerdan con la

descripción e imagen del protólogo (Quehl, 1908). La distribución geográfica de *C. salinensis* según Dicht y Lüthy (2005a) corresponde a las localidades de Nuevo León y Tamaulipas y la de *C. difficilis* a Coahuila, pero González (2004) establece una distribución amplia de *C. difficilis* en el noroeste de Nuevo León y una distribución restringida para *C. salinensis* que se traslapa con *C. difficilis*. Por el estrecho parecido morfológico entre *C. difficilis* y *C. salinensis* consideramos que *C. difficilis* debe tratarse como subespecie de *C. salinensis*.

Coryphantha kracikii no presenta la variación morfológica de *C. difficilis* y *C. salinensis*. Los ejemplares examinados mostraron intervalos de variación estrechos a constantes en altura y diámetro del tallo, número de espinas centrales y radiales, longitud de las espinas centrales, forma del tallo y distribución densa de las espinas en todo el tallo. Las flores presentan garganta rojiza por lo que es más parecida a *C. salinensis* y no a *C. difficilis* como observó Hunt (2006). Por su parte, *C. ramillosa* generalmente aparece asociada a *C. echinus* en gráficas obtenidas con distintas funciones discriminantes. Sin embargo, se distinguen entre sí por el color de las espinas radiales, la longitud de la espina central y el color de la flor. Mientras tanto, *C. werdermannii* se definió en el AD y presenta un patrón de desarrollo exclusivo. Los organismos jóvenes no presentan espinas centrales. Una vez que llegan a la etapa reproductiva, pueden tener dos aspectos, uno que consiste en que una tercera parte del tallo desarrolle espinas centrales y el otro en que todo el tallo las presente. No se conoce si ambos aspectos corresponden a etapas lineales de crecimiento y si se suceden una a otra o si son formas de desarrollo no secuenciales. A pesar de que Dicht y Lüthy (2005a) indican en la descripción de *C. calipensis* que existen al menos cinco estados de carácter distintos entre *C. calipensis* y *C. pallida*, colocan a *C. calipensis* como una subespecie de *C. pallida*. En la misma descripción señalan que *C. calipensis* forma grupos por rebrotes, pero nuestras observaciones indican que estos agrupamientos no son ramificaciones o rebrotes sino colonias de organismos independientes que se desarrollaron en torno a una planta progenitora por efecto específico de la dispersión de semillas. La forma cónico deltoide de los tubérculos de *C. calipensis* apoya la retención de semillas una vez que inicia el proceso de dispersión. Esta situación no se presenta en *C. pallida* porque la forma de sus tubérculos es distinta. Consideramos que existen suficientes rasgos distintivos entre ambos taxa para reconocerlos como especies diferentes. *Coryphantha pulleineana*, además de circunscribirse claramente como una especie por sus rasgos cuantitativos, presenta una raíz napiforme cuyas dimensiones de alargamiento no son superadas por *C. glanduligera* y *C. wohlschlagerei* que también presentan raíces napiformes

medianamente engrosadas y alargadas. La fisonomía de *C. pulleineana* es similar a *Neolloydia* y fue descrita inicialmente por Backeberg (1948) en éste género. Sin embargo, rasgos como el color de la flor, tipo de frutos y semillas condujeron a que Glass (1968) realizara la combinación en *Coryphantha*.

Caracteres morfométricos para especies con glándulas

El grupo *Coryphantha poselgeriana* es equivalente a la sección *Robustispina* de Dicht y Lüthy (2005a). Esta sección se caracteriza por presentar tubérculos de 2 cm de longitud. En nuestro estudio encontramos que el grupo *C. poselgeriana* se distingue por el ancho del tubérculo, la longitud del surco y el largo del tubérculo, este último carácter en promedio no alcanza los 2 cm. Las procedencias de los ejemplares de *C. robustispina* evaluados en este estudio, son de cercanías de la región de Baboquivaria, Sonora y corresponden a *C. robustispina* subsp. *robustispina*, así como de El Sueco, Chihuahua, que pertenecen a *C. robustispina* subsp. *scheeri* de acuerdo con Dicht y Lüthy (2005a). Los ejemplares de ambas procedencias se mantuvieron agrupados en los análisis multivariados, posiblemente debido al traslape de sus rasgos morfológicos. Schmalzel et al. (2004) indicaron que los caracteres empleados para reconocer variedades de *C. robustispina* propuestos por Benson (1982) se traslapan o corresponden a observaciones incorrectas.

La segunda función discriminante separa notablemente a *Coryphantha potsiana* porque es la especie que presenta las flores y frutos más pequeños. Zimmerman (1985) colocó a *C. echinoidea* como sinónimo de *C. glanduligera*. La segunda función del AD discrimina una especie de otra por la altura y diámetro del tallo y largo del fruto. Dicht y Lüthy (2005a) mencionan que entre los caracteres que distinguen a *C. echinoidea* de *C. glanduligera* están la forma del tallo globoso y las raíces fibrosas de la primera especie contra el tallo ovoide a clavado y la raíz tuberosa de la segunda, diferencias con las que estamos de acuerdo. Por su parte, *C. vaupeliana* difícilmente se demarca de *C. wohlschlagerei*, aunque esta última tiene mayor número de espinas centrales y flores más grandes, en cambio *C. vaupeliana* tiene frutos más pequeños.

A pesar de que *Coryphantha octacantha* es la especie que presentó los tallos más altos y los tubérculos con mayor longitud y se circunscribió perfectamente en los AD, es posible confundirla con *C. georgii* debido a que esta especie presenta una marcada variación en la altura del tallo. Dependiendo de las condiciones ecológicas en que crezca puede manifestar formas y alturas del tallo diferentes. Cuando prospera en ambientes abiertos desarrolla una forma globosa deprimida y alturas del tallo de 4 a 5 cm; si lo hace en ambientes sombreados, la forma del tallo se torna

cilíndrica y alcanza longitudes superiores a los 10 cm. Las variaciones amplias en el número y longitud de espinas radiales y centrales y en las dimensiones de los tubérculos de *C. georgii* dificultan su separación de *C. octacantha*, aunque rasgos como la coloración verde oscura y la disposición de los tubérculos en el tallo distinguen cualitativamente a *C. georgii*.

Coryphantha ottonis conjuntamente con *C. delaetiana*, *C. delicata*, *C. echinus*, *C. elephantidens* y *C. macromeris* son las especies con las distribuciones más amplias del género y esa extensa distribución trae aparejada variaciones en los rasgos morfológicos como el tamaño del tallo, tamaño y color de las espinas y de las flores. Zimmerman (1985) incluyó a *C. asterias*, *C. brevimamma*, *C. bussleri* y *C. unicornis* (en el sentido de Bremer) como sinónimos de *C. ottonis*; asimismo planteó la posibilidad de que *C. georgii* sea un sinónimo de *C. ottonis*. Hay que señalar que en *C. ottonis* y *C. georgii* cambia la forma del tallo de acuerdo al ambiente en que se desarrolle, aunque en la forma ovoide o cilíndrica del tallo no alcanza las alturas de *C. georgii*. *Coryphantha clavata* no cambia la forma del tallo, de acuerdo al ambiente en que prospera pero el tipo de suelo sí determina la altura del tallo. En leptosoles líticos la altura es de 5 a 10 cm y en otros suelos alcanza 15 cm o más. Estas variaciones en el tamaño del tallo asemejan a *C. clavata* con *C. ottonis*. Varios aspectos morfométricos de *C. clavata* son similares a *C. ottonis*; el tamaño y color de las flores es diferente entre especies y el largo del fruto de *C. ottonis* es el doble de *C. clavata*.

Los caracteres cuantitativos no distinguen a *Coryphantha glassii* de *C. jalpanensis*. Las diferencias en altura y diámetro del tallo, largo y ancho de la flor y del fruto, empleadas en la contrastación de estas especies efectuada por Dicht y Lüthy (2005a) no concuerdan con nuestros resultados. Aunque la altura y el diámetro del tallo fueron en general menores en los ejemplares muestreados de *C. jalpanensis*, el intervalo de variación se traslapa con *C. glassii*. Los organismos evaluados de *C. jalpanensis* crecen sobre rocas y estas condiciones limitadas bien pueden impactar en el desarrollo de los ejemplares. Ambas especies comparten rasgos como el tipo de crecimiento ramificado, forma del tallo, forma de la espina central y color de la flor. *Coryphantha glassii* se distingue por las longitudes mayores de las espinas centrales, el color amarillento de las espinas, el color amarillento brillante de sus flores y sus tubérculos cilíndricos, mientras que *C. jalpanensis* presenta espinas de color blanquecino, tubérculos cónicos y sus flores son de color amarillento pálido. Consideramos que estas diferencias ameritan que *C. glassii* sea tratada como subespecie de *C. jalpanensis*.

CONCLUSIONES

Los resultados aquí obtenidos son el primer análisis multivariado, amplio e inclusivo, para circunscribir las especies del género *Coryphantha*. Un conjunto de 17 caracteres cuantitativos y 11 cualitativos se revelan como significativos para aplicarlos y combinarlos en la identificación de las especies. A partir de la propuesta taxonómica de Dicht y Lüthy (2001, 2005a), nuestros resultados actuales confirman la existencia de 45 especies y tres subespecies de *Coryphantha*. Ante las hipótesis filogenéticas recientes respecto a que *Coryphantha* probablemente no es monofilético (Bárceñas et al., 2011; Vázquez-Sánchez et al., 2013), nuestra siguiente meta es presentar un análisis filogenético del género a partir del conocimiento y delimitación de especies aquí obtenido y entonces generar una síntesis taxonómica robusta.

AGRADECIMIENTOS

Este trabajo constituye un requisito de la primera autora para la obtención del grado de Doctora en Ciencias del Posgrado en Ciencias Biológicas de la Universidad Nacional Autónoma de México. Balbina Vázquez-Benítez agradece el apoyo recibido al Consejo Nacional de Ciencia y Tecnología por la beca otorgada. Agradecemos a Ulises Guzmán, Daniel Sánchez y David Aquino por el apoyo en el trabajo de campo. Estudio financiado por el Programa UNAM-DGAPA-PAPIIT <IN208315> (SA). Se agradece a los revisores anónimos por sus comentarios y sugerencias que enriquecieron este trabajo.

LITERATURA CITADA

- Arias, S., S. Gama-López, L. U. Guzmán-Cruz y B. Vázquez-Benítez. 2012. Cactaceae. In: Medina, R. (ed.). Flora del Valle de Tehuacán-Cuicatlán 95. Universidad Nacional Autónoma de México. México, D.F., México. 235 pp.
- Backeberg, C. 1948. *Neolloydia pulleineana*. The Spine 1: 108.
- Bárceñas, R., C. Yesson y J. Hawkins. 2011. Systematics of the Cactaceae. Cladistics 27: 1-20.
- Barker, H. R. y B. M. Barker. 1984. Multivariate analysis of variance (MANOVA): a practical guide to its use in scientific decision-making. The University of Alabama Press. Birmingham, USA. 129 pp.
- Barthlott, W. y D. Hunt. 2000. Seed-diversity in the Cactaceae. Subfam. Cactoideae. Succulent Plant Research 5: 1-173.

- Benson, L. 1982. *The Cacti of the United States and Canada*. Stanford University Press. Stanford, USA. 1044 pp.
- Boedeker, F. 1929. *Coryphantha roederiana*. *Monatsschrift der Deutschen Kakteen-Gesellschaft* 1: 153.
- Boedeker, F. 1930a. *Coryphantha speciosa*. *Monatsschrift der Deutschen Kakteen-Gesellschaft* 2: 23.
- Boedeker, F. 1930b. *Coryphantha obscura*. *Monatsschrift der Deutschen Kakteen-Gesellschaft* 2: 25.
- Bravo-Hollis, H. y H. Sánchez-Mejorada. 1991. *Las Cactáceas de México*. Vol. 2, 2da ed. Universidad Nacional Autónoma de México. México, D.F., México. 643 pp.
- Bremer, L. 1980. Descripciones de *Coryphantha* X. *Cactáceas y Suculentas Mexicanas* 23: 68-72.
- Bremer, L. y A. Lau. 1977. *Coryphantha gracilis* sp. nov. A new species from Chihuahua, México. *Cactus and Succulent Journal (Los Angeles)* 49: 71-73.
- Buffa, L. M., P. Jaureguiberry y M. A. Delfino. 2009. Exudate gathering ants (Hymenoptera; Formicidae) at three different liquid food rewards. *Acta Zoológica Mexicana* 25(3): 515-526.
- Butterworth, C. A., H. Cota-Sánchez y R. Wallace. 2002. Molecular Systematics of tribe Cactaeae (Cactaceae: Cactoideae): A phylogeny based on rpl16 intron sequence variation. *Systematic Botany* 27(2): 257-270.
- Butterworth, C. A. y R. Wallace. 2004. Phylogenetic studies of *Mammillaria* (Cactaceae) -insights from chloroplast sequence variation and hypothesis testing using the parametric bootstrap. *American Journal of Botany* 91(7): 1086-1098.
- Buxbaum, F. 1951. Die Phylogenie der nordamerikanischen Echinocacteen. *Trib. Euechinocactineae* F. Buxb. *Oesterreichische Botanische Zeitschrift* 98: 61.
- Dicht, R. y A. Lüthy. 2001. The genus *Coryphantha* (Engelm.) Lem. *Cactaceae Systematics Initiatives* 11: 7-21.
- Dicht, R. y A. Lüthy. 2005a. *Coryphantha*. *Cacti of Mexico and Southern USA*. Springer-Verlag. Berlin, Alemania. 200 pp.
- Dicht, R. y A. Lüthy. 2005b. The *Coryphantha elephantidens* group. A nomenclatural challenge. *Cactus and Succulent Journal (Los Angeles)* 77(3): 121-126.
- Engelmann, G. 1856. Synopsis of the Cactaceae of the territory of the United States and adjacent regions. *Proceedings of the American Academy of Arts and Sciences* 3: 259-346.
- Glass, C. 1968. Cactáceas mexicanas poco conocidas. *Cactáceas y Suculentas Mexicanas* 13(2): 34-35.
- González, M. A. 2004. Cactáceas del estado de Nuevo León: riqueza, patrones de distribución y conservación. Tesis de licenciatura. Universidad Autónoma de Nuevo León. Linares, México. 389 pp.
- Guzmán, U., S. Arias y P. Dávila. 2003. *Catálogo de cactáceas mexicanas*. Universidad Nacional Autónoma de México y Comisión Nacional para el Conocimiento y Uso de la Biodiversidad. México, D.F., México. 315 pp.
- Hernández-Hernández, T., H. M. Hernández, J. A. De-Nova, R. Puente, L. E. Eguiarte y S. Magallón. 2011. Phylogenetic relationships and evolution of growth form in

- Cactaceae (Caryophyllales, Eudicotyledoneae). *American Journal of Botany* 98(1): 44-61.
- Hunt, D. 2006. *The New Cactus Lexicon*. David Hunt books. Milborne Port, Inglaterra. 373 pp.
- Lemaire, C. 1868. *Les cactées*. Librairie Agricole de la Maison Rustique. Paris, Francia. 36 pp.
- Pickett, H. y D. Clark. 1979. The function of extrafloral nectaries in *Opuntia acanthocarpa* (Cactaceae). *American Journal of Botany* 66(6): 618-625.
- Quehl, L. 1908. *Mammillaria difficilis* Quehl n. sp. *Monatsschrift für Kakteenkunde* 18: 107.
- Rohlf, F. J. 1998. NTSYS-PC. Numerical taxonomy and multivariate analysis system. Versión 2.0. User Guide. Exeter Software. Applied Biostatistics Inc. New York, USA.
- Rudall, P. J. 2009. *Anatomía de las plantas con flores: Introducción a la estructura y el desarrollo*. Prensas Universitarias de Zaragoza. Zaragoza, España. 160 pp.
- Rzedowski, J. 1978. *Vegetación de México*. Limusa. México, D.F., México. 432 pp.
- Schmalzel, R. J., R. T. Nixon, A. L. Best y Tress J. A. 2004. Morphometric variation in *Coryphantha robustispina* (Cactaceae). *Systematic Botany* 29(3): 553-568.
- Statpoint, Inc. 2005. STATGRAPHICS Centurion XV Version 15.0.04. <http://www.statgraphics.com>
- Vázquez-Sánchez, M., T. Terrazas, S. Arias y H. Ochoterena. 2013. Molecular phylogeny, origin, and taxonomic implications of the tribe Cacteeae (Cactaceae). *Systematics and Biodiversity* 11(1): 103-116.
- Zeiss, C. 2009. AxioVision Imaging System. Release 4.8. <http://www.zeiss.de/axiovision>
- Zimmerman, A. D. 1985. Systematics of the genus *Coryphantha*. Ph. D. Thesis. University of Texas. Austin, USA. 447 pp.

Recibido en marzo de 2013.

Aceptado en junio de 2016.

APÉNDICE

Especies y localidades analizadas para el presente estudio. Todos los registros están depositados en el Herbario Nacional de México (MEXU). Los números dentro de los paréntesis marcados con * en *C. robustispina* indican los ejemplares empleados en este estudio.

Especie	Colector, número y localidad (ubicación, estado)
<i>C. bumamma</i> (C. Ehrenb.) Britton & Rose	Vázquez 2628, Zumpango del Río, Gro.
<i>C. calipensis</i> Bravo ex S. Arias et al.	Vázquez 2555, Cuicatlán, Oax.
<i>C. clavata</i> (Scheidw.) Backeb.	Vázquez 2529, Rioverde, S.L.P.
<i>C. compacta</i> (Engelm.) Britton & Rose	Vázquez 2608, San Buenaventura, Chih.
<i>C. cuencamensis</i> L. Bremer	Vázquez 2627, Cuencamé, Dgo.
<i>C. delaetiana</i> (Quehl) A. Berger	Arias 1904, Tlahualilo, Dgo.
<i>C. delicata</i> L. Bremer	Vázquez 2546, Cedral, S.L.P.
<i>C. difficilis</i> (Quehl) A. Berger	Vázquez 2541, General Cepeda, Coah.
<i>C. durangensis</i> (Runge ex K. Schum.) Britton & Rose	Vázquez 2626, Nazas, Dgo.
<i>C. echinoidea</i> (Quehl) Britton & Rose	Vázquez 2514, San Pedro, S.L.P.
<i>C. echinus</i> (Engelm.) Britton & Rose	Arias 2072, Ojinaga, Chih.
<i>C. elephantidens</i> (Lem.) Lem.	Vázquez 2629, Jantetelco, Gro.
<i>C. erecta</i> (Lem.) Lem.	Vázquez 2640, San Luis de la Paz, Gto.
<i>C. georgii</i> Boed.	Vázquez 2517, Guadalcázar, S.L.P.
<i>C. glanduligera</i> (Otto & A. Dietr.) Lem.	Vázquez 2547, Matehuala, S.L.P.
<i>C. glassii</i> Dicht & A. Lüthy	Vázquez 2525, Rioverde, S.L.P.
<i>C. gracilis</i> L. Bremer & A.B. Lau	Vázquez 2585, Valle del Rosario, Chih.
<i>C. greenwoodii</i> Bravo	Vázquez 2630, Acultzingo, Ver.
<i>C. hintoniorum</i> Dicht & A. Lüthy	Vázquez 2539, Galeana, N.L.
<i>C. jalpanensis</i> Buchenau	Vázquez 2586, Arroyo Seco, Qro.
<i>C. kracikii</i> Halda, Chalupa & Kupcak	Vázquez 2618, Villa Hidalgo, Dgo.
<i>C. longicornis</i> Boed.	Vázquez 2623, Indé, Dgo.
<i>C. macromeris</i> (Engelm.) Lem.	Vázquez 2540, General Cepeda, Coah.
<i>C. maíz-tablasensis</i> Backeb.	Vázquez 2560, Rioverde, S.L.P.
<i>C. neglecta</i> L. Bremer	Arias 2105, Cuatrociénegas, Coah.
<i>C. nickelsiae</i> (K. Brandege) Britton & Rose	Vázquez 256,5 Mina, N.L.
<i>C. octacantha</i> (DC.) Britton & Rose	Vázquez 2531, Santiago de Anaya, Hgo.

Apéndice. Continuación.

Especie	Colector, número y localidad (ubicación, estado)
<i>C. ottonis</i> (Pfeiff.) Lem.	Vázquez 2588, Axapusco, Edo. Méx.
<i>C. pallida</i> Britton & Rose	Vázquez 2590, Zapotitlán, Pue.
<i>C. poselgeriana</i> (A. Dietr.) Britton & Rose	Vázquez 2544, General Cepeda, Coah.
<i>C. potosiana</i> (Jacobi) Glass & R.A. Foster	Guzmán 2771, Villa de Arriaga, S.L.P.
<i>C. pseudoechinus</i> Boed.	Vázquez 2542, General Cepeda, Coah.
<i>C. pseudonickelsiae</i> Backeb.	Vázquez 2620, Indé, Dgo.
<i>C. pseudoradians</i> Bravo	Vázquez 2637, Suchixtlahuaca, Oax.
<i>C. pulleineana</i> (Backeb.) Glass	Vázquez 2593, Guadálcazar, S.L.P.
<i>C. pycnantha</i> (Mart.) Lem.	Vázquez 2589, Axapusco, Edo. Méx.
<i>C. radians</i> (DC.) Britton & Rose	Guzmán 3164, Cadereyta, Qro.
<i>C. ramillosa</i> Cutak	Arias 1967, Cuatrociénegas, Coah.
<i>C. recurvata</i> (Engelm.) Britton & Rose	Vázquez 2575, Imuris, Son.
<i>C. retusa</i> (Pfeiff.) Britton & Rose	Vázquez 2558, Santiago Miltepec, Oax.
<i>C. robustispina</i> (1)* (Ant. Schott ex Engelm.) Britton & Rose	Vázquez 2577, Sásabe, Son.
<i>C. robustispina</i> (9)*	Vázquez 2581, Villa Ahumada, Chih.
<i>C. salinensis</i> (Poselg.) A. D. Zimmerman ex Dicht & A. Lüthy	Vázquez 2566, Mina, N.L.
<i>C. sulcata</i> (Engelm.) Britton & Rose	Arias 2162, Linares, N.L.
<i>C. tripugionacantha</i> A.B. Lau	Arias 1878, Valparaíso, Zac.
<i>C. vaupeliana</i> Boed.	Vázquez 2564, Jaumave, Tamps.
<i>C. vogtherriana</i> Werderm. & Boed.	Vázquez 2538, San Pedro, S.L.P.
<i>C. werdermannii</i> Boed.	Arias 2104, Cuatrociénegas, Coah.
<i>C. wohlschlagerei</i> Holzeis	Vázquez 2587, Villa Juárez, S.L.P.

