



Revista Mexicana de Biodiversidad

ISSN: 1870-3453

falvarez@ib.unam.mx

Universidad Nacional Autónoma de México
México

Ruiz, Talina; Vázquez-Bader, Ana Rosa; Gracia, Adolfo

Asociaciones de megacrustáceos epibentónicos en la Sonda de Campeche, golfo de México

Revista Mexicana de Biodiversidad, vol. 84, núm. 1, marzo, 2013, pp. 280-290

Universidad Nacional Autónoma de México

Distrito Federal, México

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=42526150004>

- ▶ Cómo citar el artículo
- ▶ Número completo
- ▶ Más información del artículo
- ▶ Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto



Asociaciones de megacrustáceos epibentónicos en la Sonda de Campeche, golfo de México

Epibenthic megacrustacean assemblages in the Campeche Sound, Gulf of Mexico

Talina Ruiz, Ana Rosa Vázquez-Bader y Adolfo Gracia[✉]

Laboratorio de Ecología Pesquera de Crustáceos, Instituto de Ciencias del Mar y Limnología, Universidad Nacional Autónoma de México, Av. Universidad 3000, 04510, México, D. F., México.

[✉]gracia@unam.mx

Resumen. Se analizaron los patrones de distribución de las comunidades de megacrustáceos bentónicos en la plataforma continental del banco de Campeche mediante el empleo de métodos multivariados. Los datos utilizados provienen de 7 campañas oceanográficas realizadas en 1994 (mayo, agosto y noviembre) y 1995 (febrero, mayo, agosto y noviembre) correspondientes a las estaciones de primavera, verano, otoño e invierno. Se obtuvo un total de 11 113 megacrustáceos con un peso total de 173.28 kg, pertenecientes a 55 especies y 24 familias. Las familias Leucosiidae, Penaeidae y Portunidae fueron las de mayor riqueza específica y abundancia (número de organismos), representando el 27% del total obtenido. Los índices de diversidad, dominancia y equitatividad no mostraron diferencias significativas entre los diferentes meses o entre ambos años. De acuerdo con el análisis multivariado, la profundidad fue la variable ambiental que explicó los mayores cambios en la densidad y biomasa de los megacrustáceos y en menor porcentaje el tipo de sedimento. Se observó una clara diferencia entre las asociaciones de las zonas someras y profundas. La variabilidad registrada en el estrato somero puede ser una consecuencia de la heterogeneidad ambiental, ya que presenta varios tipos de sedimentos y es una zona de transición entre ambientes de limo-arcilla y carbonatados.

Palabras clave: comunidades de crustáceos, sedimento suave, análisis multivariado, plataforma continental.

Abstract. Abstract. Megacrustacean epibenthic assemblages of the continental shelf of Campeche Sound were analyzed using multivariate analysis. Seven cruises were done during 1994 (May, August, November) and 1995 (February, May, August and November). Benthic samples were obtained with a semicommercial trawl net (18.3 meters of mouth aperture and 2.5 cm mesh size) in a depth range of 14 to 215 m. A total of 11,113 megacrustaceans belonging to 55 species and 24 families was recorded. Total biomass weighted 173.28 kg. Leucosiidae, Penaeidae and Portunidae families were the most abundant in species number and represented 27% of total species. Diversity, dominance and equitability indexes did not show marked variations either in climatic periods or between years. Depth and sediment type were the first and second environmental factors that mainly explained megacrustacean biomass and density variations. Shallow megacrustaceans assemblages were more numerous and differed clearly from the deep one. This can be attributed to substrate heterogeneity of shallow areas that have a transition zone between lime-clay and carbonate sediments.

Key words: crustacean communities, soft sediment, multivariate analysis, continental shelf.

Introducción

El golfo de México posee una amplia variedad de ecosistemas y hábitats que albergan una gran diversidad de organismos bentónicos sujetos a la acción de eventos climáticos frecuentes y no frecuentes (ciclones de verano y nortes de invierno) y perturbaciones antropogénicas (pesca e industria petrolera) que tienen influencia sobre la distribución y abundancia de las comunidades (Vázquez-Bader, 1988, 1996; Vázquez-Bader y Gracia, 1994). El conocimiento de la estructura y composición de las comunidades bentónicas, así como su relación con

los factores ambientales es fundamental para evaluar el estado de salud actual de los ecosistemas de manera integral y los cambios que presenten, de tal forma que sirva de base para su manejo y conservación. En el suroeste del golfo de México, la mayoría de los estudios sobre macroinvertebrados están enfocados a especies de importancia comercial (Hildebrand, 1954, 1955; Cedeño-Campos, 1976; Gracia, 1989; Gracia et al., 1997); otros más a la elaboración de listados faunísticos, principalmente enfocados a crustáceos (Hernández-Aguilera y Villalobos-Hiriart, 1980; Hernández-Aguilera y Sosa-Hernández, 1982; Vázquez-Bader y Gracia, 1994; Rodríguez-Almaraz et al., 2000; García-Madrigal et al., 2002; Wicksten y Packard, 2005; Felder et al., 2009; Reaka et al., 2009) o

representan trabajos aislados de taxa específicos (García-Montes, 1985; García-Montes et al., 1988; Galván, 2010). Los crustáceos que forman parte importante de las comunidades asociadas al fondo marino han recibido particular atención dado que muchos de ellos son sujetos de explotación y constituyen un elemento relevante en la economía de los estados costeros del golfo de México donde diversas especies han contribuido históricamente como recursos pesqueros (e.g., camarones, langostas, jaibas) (Gracia y Vázquez-Bader, 1999; Gracia, 2004; CONAPESCA, 2008).

Los estudios referentes a la composición y a la estructura de las comunidades de megacrustáceos bentónicos en la bahía y banco de Campeche, se restringen específicamente a los trabajos realizados por Vázquez-Bader (1988), Vázquez-Bader y Gracia (1994) y Vázquez-Bader (1996), quienes realizan un análisis de las comunidades y de su relación con algunas variables ambientales. El presente estudio es uno de los primeros intentos por describir los patrones de distribución de los megacrustáceos epibentónicos en la plataforma continental de la bahía y banco de Campeche. El principal objetivo fue caracterizar las asociaciones epibentónicas de crustáceos en fondos suaves en 2 años de estudio y establecer las relaciones entre estas asociaciones con respecto a la profundidad y el tipo de sedimento. Así mismo, se analizaron las tendencias en densidad, biomasa y diversidad intra e interanuales.

Materiales y métodos

Área de estudio. El área de estudio se ubica geográficamente entre los 18°-20° N, y los 91°-93° O, frente a la laguna de Términos, Campeche (Fig. 1). De acuerdo con las características fisiográficas y sedimentarias de la zona, se distinguen 2 provincias: bahía y banco de Campeche. La bahía de Campeche presenta una plataforma angosta con una pendiente abrupta que recibe un aporte importante de sedimentos terrígenos a través de los sistemas fluviales Grijalva-Usumacinta y de los ríos San Pedro y San Pablo. En el banco de Campeche la plataforma continental es amplia y tiene una pendiente suave, se caracteriza por presentar un gran banco carbonatado limitado al oeste por sedimento clástico proveniente de la cuenca Tabasco-Campeche y hacia el este por el estrecho de Yucatán; el borde este es una zona de transición entre sedimentos carbonatados y sedimentos terrígenos. En esta provincia los sedimentos carbonatados están compuestos principalmente de ooides (pterópodos y foraminíferos), fragmentos de esqueletos (moluscos, foraminíferos, algas, equinodermos, corales y briozos), cúmulos de heces y clastos carbonatados (arenas calcárea y lodos carbonatados) (Balsam y

Beeson, 2003). La circulación de las aguas del golfo de México está primariamente influenciada por la corriente de Lazo que ingresa por el noroeste del canal de Yucatán, así como de los giros ciclónicos y anticlónicos que se derivan de esta corriente. Parte de la corriente de Lazo se desvía hacia el oeste y se dirige a la bahía de Campeche donde se presenta una circulación ciclónica de diferente escala a lo largo del año. El giro ciclónico se presenta durante los meses de febrero, marzo y abril en el suroeste de la bahía de Campeche y se desplaza de este a oeste de dicha bahía durante los meses de julio a diciembre (Monreal-Gómez y Salas de León, 1990). En términos generales, se presenta una corriente de salida al NE-NO del golfo de México (Nowlin, 1972; Monreal-Gómez et al., 2004).

Se efectuó un total de 82 arrastres durante las campañas oceanográficas MOPEED (Monitoreo de las Fases de Prerreclutamiento de Especies Estuario-Dependientes de Importancia Comercial frente a la Laguna de Términos) en los años de 1994 (mayo, agosto y noviembre) y 1995 (febrero, mayo, agosto y noviembre) correspondientes a las estaciones de primavera, verano, otoño e invierno a bordo del B/O *Justo Sierra* de la UNAM. El muestreo se llevó a cabo independientemente de la luz del día, con una red de arrastre camaronera tipo comercial de 18.3 m de apertura de boca, con luz de malla de 2.5 cm, en un intervalo de profundidad de 14 a 215 m. En cada arrastre se abarcó una área promedio de 3 hectáreas. En cada lance los crustáceos fueron separados e identificados hasta

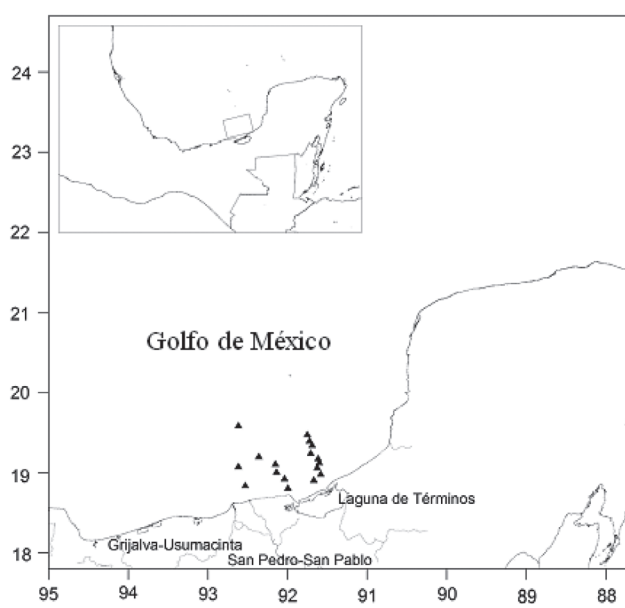


Figura 1. Área de estudio mostrando la red de estaciones en las campañas oceanográficas MOPEED.

especie y se determinó para cada una ellas la abundancia y el peso.

Se registraron datos de profundidad por localidad, mientras que el tipo de sedimento se determinó de acuerdo con Ramos (1996) en: carbonatado (C), limo-arcilla transicional (LAT) y arcilla terrígena (AT). Estos datos se incorporaron al análisis de ordenación como variables "Dummy".

Los datos de densidad, biomasa, riqueza específica, así como índices de diversidad (H' n), equitatividad (J'), dominancia ($1-J'$) y biomasa (H' w), se compararon entre los diferentes meses y entre ambos años, utilizando análisis de varianza (ANOVA) de una vía.

La estructura de las asociaciones de megacrustáceos y sus relaciones con la profundidad y el tipo de sedimento se analizaron por correspondencias canónicas (CCA) con la ayuda del programa CANOCO, 4.5 (Ter Braak, 1986). Antes del análisis multivariado, se estandarizaron los datos mediante la transformación $\log(x+1)$, se omitieron las especies con valores de abundancia menores al 5% y los muestreos con menos de 5 especies. Se aplicaron Pruebas de Monte Carlo usando el modelo reducido con 999 permutaciones para determinar la significancia de los ejes canónicos (Leps y Smilauer, 1999).

Resultados

Densidad, biomasa, riqueza y diversidad. Durante las 7 campañas oceanográficas se recolectó un total de 11 113 megacrustáceos con un peso de 173.28 kg, pertenecientes a 55 especies y 24 familias (Cuadro 1). Los valores de densidad y de biomasa media por hectárea, en ambos estudios, fueron de 5 ± 2 ind ha^{-1} y 0.089 ± 0.039 kg ha^{-1} , respectivamente. Las familias Leucosiidae, Penaeidae y Portunidae fueron las que presentaron mayor riqueza específica, conformando el 27% del total de especies recolectadas. Los mayores porcentajes de densidad correspondieron a las familias Penaeidae (38%) y Portunidae (31%). Asimismo, las mayores biomassas relativas, en ambos años de estudio, se observaron en las familias Penaeidae (29%), Diogenidae (26%) y Portunidae (23%). *Callinectes similis* Williams, 1966, *Portunus spinicarpus* (Stimpson, 1871) (= *Achelous spinicarpus* Mantelatto et al., 2009), *Farfantepenaeus duorarum* (Burkenroad, 1939) y *Farfantepenaeus aztecus* (Ives, 1891) fueron las que tuvieron mayor densidad en ambos años, mientras que las mayores biomassas se encontraron en *Petrochirus diogenes* (Linnaeus, 1758), *F. duorarum* y *C. similis*.

Cuadro 1. Densidad y biomasa de megacrustáceos en orden descendente por año. Clave de las especies utilizadas en el análisis de CCA (clave)

Especie	Densidad y biomasa por especie 1994.			Densidad y biomasa por especie 1995.			Clave CCA
	Densidad ind/ha (± 2 ind)	Biomasa kg/ha (± 0.039 kg)	Clave CCA	Especie	Densidad ind/ha (± 2 ind)	Biomasa kg/ha (± 0.039 kg)	
<i>Portunus spinicarpus</i>	600.7	1111.53	<i>Por spc</i>	<i>Farfantepenaeus duorarum</i>	326.97	4420.63	<i>Far duo</i>
<i>Callinectes similis</i>	541.9	9207.06	<i>Cal sim</i>	<i>Callinectes similis</i>	195.59	2238.16	<i>Cal sim</i>
<i>Xiphopenaeus kroyeri</i>	446.61	1967.71	<i>Xip kro</i>	<i>Squilla empusa</i>	159.34	914.95	<i>Squ emp</i>
<i>Farfantepenaeus aztecus</i>	288.9	4754.34	<i>Far azt</i>	<i>Iliacantha iodactylus</i>	101.69	463.91	<i>Ili lio</i>
<i>Farfantepenaeus duorarum</i>	191.69	2184.5	<i>Far duo</i>	<i>Rimapenaeus similis</i>	84.57	367.27	<i>Rim sim</i>
<i>Squilla empusa</i>	134.36	722.95	<i>Squ emp</i>	<i>Portunus spinicarpus</i>	78.39	279.67	<i>Por spc</i>
<i>Rimapenaeus similis</i>	76.4	497.48	<i>Rim sim</i>	<i>Persephona crinita</i>	64.5	310.02	<i>Per cri</i>
<i>Squilla chydaea</i>	57.1	229.94	<i>Squ chy</i>	<i>Litopenaeus setiferus</i>	34.62	1423.34	<i>Lit set</i>
<i>Sicyonia dorsalis</i>	47.35	106.56	<i>Sic dor</i>	<i>Xiphopenaeus kroyeri</i>	30.85	311.49	<i>Xip kro</i>
<i>Solenocera vioscai</i>	40.58	265.38	<i>Sol vio</i>	<i>Acanthocarpus alexandri</i>	29.79	323.09	<i>Aca ale</i>
<i>Persephona crinita</i>	36.83	97.56	<i>Per cri</i>	<i>Solenocera vioscai</i>	24.88	184.44	<i>Sol vio</i>
<i>Acanthocarpus alexandri</i>	34.693	381.35	<i>Aca ale</i>	<i>Petrochirus diogenes</i>	21.56	7625.34	<i>Pet dio</i>
<i>Sicyonia burkenroadi</i>	34.41	63.17	<i>Sic bre</i>	<i>Ethusa microphthalmus</i>	17.42	121.54	<i>Eth mic</i>
<i>Palicus obesus</i>	27.316	90.41	<i>Pal obe</i>	<i>Hepatus epheliticus</i>	11.93	175.68	<i>Hep eph</i>

Cuadro 1. Continúa

Densidad y biomasa por especie 1994.				Densidad y biomasa por especie 1995.			
Especie	Densidad ind/ha (± 2 ind)	Biomasa kg/ha (± 0.039 kg)	Clave CCA	Especie	Densidad ind/ha (± 2 ind)	Biomasa kg/ha (± 0.039 kg)	Clave CCA
<i>Leiolambrus nitidus</i>	24.32	46.33	<i>Lei nit</i>	<i>Tetraxanthus rathbunae</i>	11.64	70.63	<i>Tet rat</i>
<i>Ethusa microphthalmalma</i>	21.008	164.6	<i>Eth mic</i>	<i>Farfantepenaeus aztecus</i>	11.48	152.63	<i>Far azt</i>
<i>Tetraxanthus rathbunae</i>	18.72	112.62	<i>Tet ret</i>	<i>Platylambrus serratus</i>	10.61	16.79	<i>Pla ser</i>
<i>Persephona mediterranea</i>	15.38	150.22	<i>Per med</i>	<i>Squilla chydaea</i>	10.32	86.1	<i>Squ chy</i>
<i>Myropsis quinquespinosa</i>	15.246	144.11	<i>Myr qui</i>	<i>Myropsis quinquespinosa</i>	9.56	86.37	<i>Myr qui</i>
<i>Petrochirus diogenes</i>	14.74	4511.06	<i>Pet dio</i>	<i>Leiolambrus nitidus</i>	6.93	7.72	<i>Lei nit</i>
<i>Iliacantha iodactylus</i>	14.15	66.19	<i>Ili lio</i>	<i>Pagurus bullisi</i>	6.84	84.78	<i>Pag bul</i>
<i>Hepatus epheliticus</i>	12.75	184.67	<i>Hep eph</i>	<i>Portunus spinimanus</i>	6.56	53.33	<i>Por spm</i>
<i>Dardanus insignis</i>	11.23	2098.69	<i>Dar ins</i>	<i>Sicyonia dorsalis</i>	6.28	16.5	<i>Sic dor</i>
<i>Calappa sulcata</i>	10.56	2864.89	<i>Cal sul</i>	<i>Anasimus latus</i>	5.64	29.93	<i>Ana lat</i>
<i>Litopenaeus setiferus</i>	7.06	283.28	<i>Lit set</i>	<i>Callinectes sapidus</i>	5.63	810.93	<i>Cal sap</i>
<i>Portunus spinimanus</i>	5.27	45.22	<i>Por spm</i>	<i>Palicus obesus</i>	5.61	16.44	<i>Pal obe</i>
<i>Pagurus bullisi</i>	3.553	24.67	<i>Pag bul</i>	<i>Palicus faxoni</i>	5.02	16.72	<i>Pal fax</i>
<i>Libinia dubia</i>	2.86	57.45	<i>Lib dub</i>	<i>Calappa sulcata</i>	3.74	141.15	<i>Cal sul</i>
<i>Raninoides loevis</i>	2.655	22.57	<i>Ran loe</i>	<i>Raninoides louisianensis</i>	2.96	24.06	<i>Ran lou</i>
<i>Stenocionops spinimanus</i>	2.616	2136.81	<i>Ste spi</i>	<i>Euphrosynoplax clausa</i>	2.27	27.1	<i>Eup clausa</i>
<i>Anasimus latus</i>	2.541	80.08	<i>Ana lat</i>	<i>Calappa flammea</i>	2.11	135.22	<i>Cal fla</i>
<i>Calappa flammea</i>	1.86	150.72	<i>Cal fla</i>	<i>Libinia dubia</i>	1.65	90.69	<i>Lib dub</i>

En 1994, se recolectaron 45 especies de megacrustáceos, con una densidad y biomasa total de 7524.61 ind ha^{-1} y 102.83 kg ha^{-1} . En 1995, se identificaron 46 especies, constituidas por una densidad de 3 588.39 ind ha^{-1} y una biomasa de 70.45 kg ha^{-1} (Fig. 2). Los valores máximos de densidad se estimaron en los muestreos realizados frente al sistema fluvial San Pedro y San Pablo (SP y SP) y frente a las bocas, este (boca del Carmen, BC) y oeste (boca de Puerto Real, BPR), de la laguna de Términos.

A pesar de que se observaron diferencias en la riqueza, densidad y biomasa interanuales y entre los diferentes meses de los 2 años, los ANOVA mostraron que la densidad sólo fue significativamente diferente entre agosto y noviembre de 1994 ($p=0.01$), agosto 1994 y noviembre 1995 ($p=0.02$) y agosto 1994 y febrero 1995 ($p=0.01$). No se encontraron diferencias significativas ($p>0.05$) en los datos de biomasa calculados entre ambos años, así como tampoco entre los diferentes meses, aunque en estos últimos se observó un incremento en mayo-agosto y una disminución en noviembre (Fig. 2). La densidad fue mayor en mayo y agosto de 1994, mientras que la mayor riqueza específica y la menor densidad correspondieron a noviembre.

Las especies *Callinectes similis*, *F. aztecus* y *F. duorarum*, contribuyeron con el mayor porcentaje de la densidad total de mayo de 1994 (58.8%); mientras que en términos de biomasa, el pagúrido *Dardanus insignis* (de Saussure, 1858), fue el que contribuyó con mayor proporción (20%). *P. spinicarpus*, *Xiphopenaeus kroyeri* (Heller, 1862), *C. similis* y *F. aztecus* representaron el 82.6% de la densidad registrada en agosto y *P. diogenes* contribuyó con el 18% de la biomasa. *C. similis*, *Acanthocarpus alexandri* Stimpson, 1871, *F. duorarum*, *Palicus obesus* (A. Milne-Edwards, 1880) y *Ethusa microphthalmalma*, Smith, 1881 contribuyeron con el 62.2% de la densidad en noviembre y *P. diogenes* la mayor biomasa.

Farfantepenaeus duorarum, *C. similis* y *Persephona crinita* Rathbun, 1931 fueron las especies dominantes en mayo de 1995 y representaron 60.2% de la densidad total. *F. duorarum*, *P. spinicarpus* y *Rimapenaeus similis* (Smith, 1885) contribuyeron con el 64.4% en agosto. En noviembre, *C. similis*, *F. duorarum*, *X. kroyeri*, *A. alexandri* y *Squilla empusa* Say, 1818 constituyeron el 60.3% y por último en febrero, *F. duorarum*, *C. similis*,

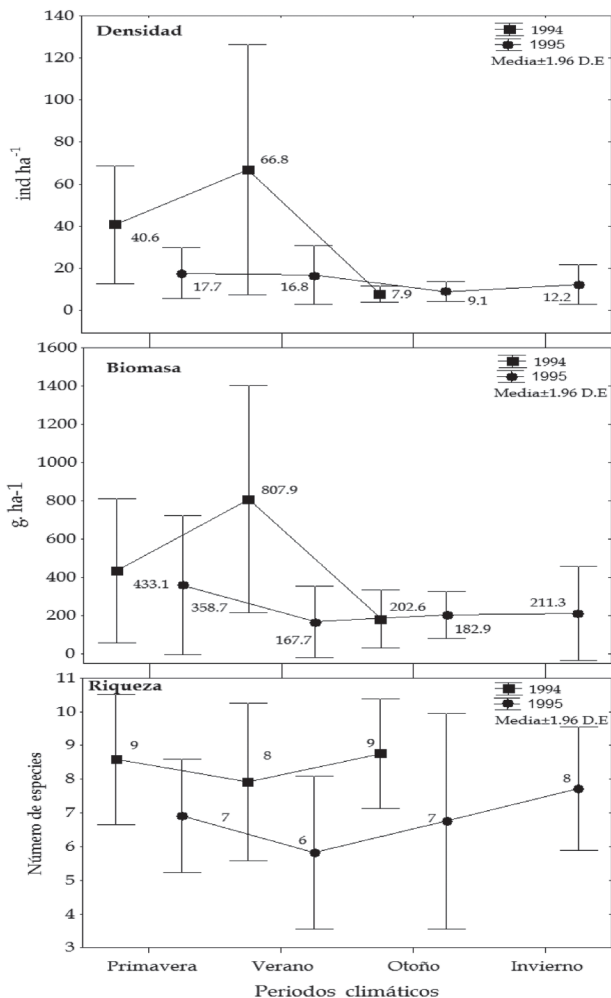


Figura 2. Densidad, biomasa y riqueza específica de megacrustáceos obtenidas en las campañas de 1994 y 1995.

Iliacantha iodactylus Rathbun, 1898 y *P. crinita* aportaron en mayor proporción a la densidad (55.9 %).

Los índices ecológicos, en ambos años presentaron variaciones poco relevantes durante los diferentes meses (Fig. 3). Los índices $H'n$ y $H'w$ presentaron valores altos en noviembre y mayo, mientras que los más bajos se observaron en agosto y febrero. Los índices J' y $1-J'$ mostraron valores similares a lo largo de los diferentes meses, con un ligero incremento en la dominancia en agosto de 1994.

De manera general se observó que en mayo los valores altos de diversidad se detectaron en los muestreos realizados en los 30 y 60 m de profundidad asociados a sedimentos de limo-arcilla transicional, frente a los ríos Grijalva-Usumacinta y a la boca del Carmen en la laguna de Términos. La mayor dominancia y biomasa se observó en la boca de Puerto Real a 18 m y 42 m, respectivamente.

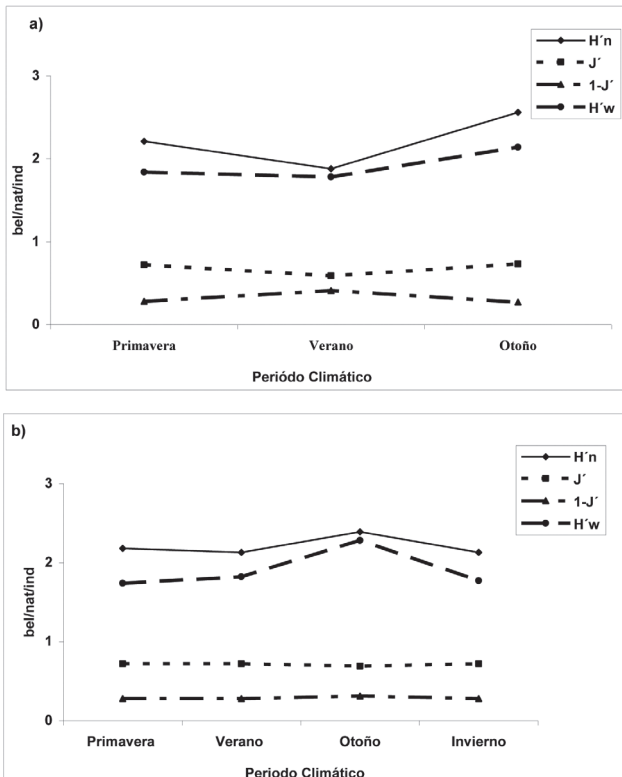


Figura 3. Índices ecológicos: Shannon-Weaver ($H'n$), equitatividad (J'), dominancia ($1-J'$) y biomasa ($H'w$): a)= 1994 y b)= 1995.

En agosto, los valores máximos de diversidad y biomasa se localizaron a profundidades mayores (150 m), frente al sistema fluvial San Pedro y San Pablo en sedimento arcilloso. A pesar de estas fluctuaciones, los resultados del ANOVA no mostraron diferencias significativas interanuales ($p > 0.05$).

Asociaciones de megacrustáceos. Los diagramas de ordenación realizados con base en la densidad de organismos en los 2 años de estudio mostraron que la profundidad está fuertemente correlacionada con el eje 1, mientras que el tipo de sedimento fue el segundo factor determinante en su composición. El tipo de sedimento arcilla terrígena se omitió de los análisis ya que presentó una alta colinealidad con los arrastres mayores a 100 m.

Los resultados del CCA estimados en 1994 mostraron que los 3 primeros ejes explican el 62% de la variabilidad en la composición faunística y el 100% de la relación con las variables ambientales. La profundidad fue el factor que explicó en mayor porcentaje la variabilidad en el eje 1, mientras que los tipos de sedimento limo-arcilla transicional y carbonatado correspondieron al eje 3

Cuadro 2. Resultados de los análisis de correspondencias canónicas (CCA) para los tres primeros ejes de ordenación y prueba de Monte Carlo. a) 1994; b) 1995

<i>a)</i>	1	2	3
Ejes			
Eigenvalores	0.819	0.229	0.084
Correlaciones especies-variables	0.999	0.951	0.836
Varianza de especies	44.7	57.2	61.8
Prueba de Monte carlo (499 permutaciones)			
Significancia del primer eje canónico =	0.819		
F =	12.135		
P =	0.002		
Significancia de todos los ejes canónicos Traza =	1.133		
F =	8.100		
P =	0.002		
<i>b)</i>			
Ejes	1	2	3
Eigenvalores	0.685	0.242	0.159
Correlaciones especies-variables	0.984	0.964	0.952
Varianza de especies	29.7	40.2	47.1
Prueba de Monte Carlo (499 permutaciones)			
Significancia del primer eje canónico =	0.685		
F =	4.224		
P =	0.002		
Significancia de todos los ejes canónicos Traza =	1.086		
F =	2.965		
P =	0.002		

(Cuadro 2a). La prueba de Monte Carlo indicó que tanto el primer eje como la suma de todos los ejes canónicos fueron significativos ($p = 0.002$), lo que sugiere que las variables utilizadas determinan la variación en la composición faunística (Cuadro 2a). El diagrama de ordenación mostró 3 asociaciones relacionadas con la profundidad y el tipo de sedimento, denominadas A, B y C (Fig. 4). La asociación A correspondió a los arrastres realizados en la región oeste de la laguna de Términos, frente al sistema fluvial Grijalva-Usumacinta y los ríos San Pedro y San Pablo entre 45 y 57 m de profundidad y sedimentos de limo-arcilla transicional.

Las especies de este grupo contribuyeron con el 56.6% de la densidad y el 46.3% de biomasa del total de este año. Los portúnidos *C. similis* y *P. spinicarpus* y el peneido *F. aztecus* dominaron claramente esta asociación contribuyendo con el 88.4% de la densidad y con el 93.4% de la biomasa total obtenida en la asociación A. Los lances realizados en esta misma área, pero en un intervalo batimétrico somero entre 22 y 24 m, se separaron claramente de esta asociación en los valores más altos del

gradiente LAT en los que se distribuyeron preferentemente las especies *Leiolumbrus nitidus* Rathbun, 1901, *Hepatus epheliticus* (Linnaeus, 1763) y *P. crinita*. La asociación B, agrupó los arrastres realizados en la región este de la laguna de Términos entre 15 y 41 m de profundidad sobre sedimentos carbonatados. Esta asociación presentó una mayor riqueza específica (20 especies) pero una menor contribución a la densidad (33.4%) y biomasa totales (35.6%) en comparación con la asociación A. Las mayores densidades se debieron a las grandes abundancias de los peneidos *F. duorarum* y *X. kroyeri* y del esquílido *S. empusa*, que contribuyeron con el 86.5% de la densidad. El 39.2% de biomasa correspondiente a esta asociación se debió principalmente a la presencia del pagúrido *P. diogenes*. En los valores más altos del gradiente C se presentaron las especies *Portunus gibbesii* (Stimpson, 1859) (= *Achelous gibbesii* Mantelatto et Al., 2009) y *X. kroyeri*, ésta última especie presentó una gran densidad en verano. La asociación C, se separa claramente en la porción mayor del gradiente de profundidad donde

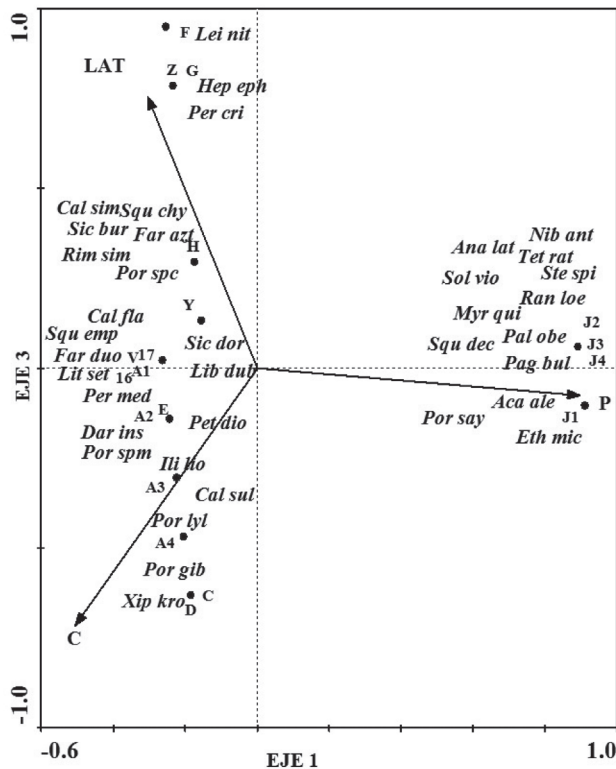


Figura 4. Análisis de correspondencias canónicas (CCA) de arrastres y especies para el año de 1994. Las flechas indican la variable abiótica (P= profundidad en metros, LAT= sedimento limo-arcilla terrígeno, C= sedimento carbonatado), clave de las especies en Cuadro 1.

predominaron los sedimentos de arcilla terrígena con profundidades mayores a los 100 m. Los porcentajes de densidad (6.3%) y de biomasa (9.3%) en esta asociación fueron los menores obtenidos en este año, los cuales están constituidos por: *Solenocera vioscai* Burkenroad, 1934, *A. alexandri*, *P. obesus*, *E. microphthalmus* y *Tetraxanthus rathbunae* Chace, 1939.

En 1995, los 3 primeros ejes explicaron el 47% de la variabilidad en la composición faunística y el 100% de la relación con las variables ambientales (Cuadro 2b). La profundidad fue la variable que explicó en mayor porcentaje la variabilidad en el eje 1, mientras que los tipos de sedimento carbonatado y limo-arcilla transicional lo hicieron en el eje 3. La prueba de Monte Carlo indicó que tanto el primer eje como la suma de todos los ejes canónicos fueron significativos ($p= 0.002$), lo cual sugiere que las variables utilizadas son las responsables de la variabilidad en la composición faunística (Cuadro 2b).

El diagrama de ordenación para este año mostró las asociaciones A y B relacionadas con la profundidad y el tipo de sedimento (Fig. 5). En este año no es muy clara la separación entre las asociaciones de LAT y C, aunque

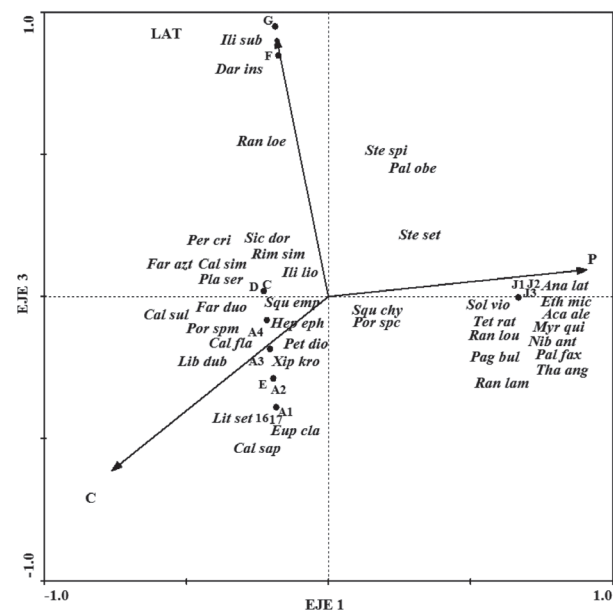


Figura 5. Análisis de Correspondencias Canónicas (CCA) de arrastres y especies para el año de 1995. Las flechas indican la variable abiótica (P = profundidad en metros, LAT = sedimento limo-arcilla terrígeno, C = sedimento carbonatado), clave de las especies en la Tabla 1.

se observó que los arrastres realizados entre 29 y 41 m de profundidad, en la región este de la laguna de Términos, se localizaron en los valores bajos del gradiente LAT, mientras que los realizados en esta misma región pero a profundidades más bajas (16 a 26 m) se ubicaron en los valores medios y altos del gradiente C. La asociación concentró 18 especies que aportaron el 75.8% de la densidad y el 76.6% de biomasa total del año. *Callinectes similis*, *F. duorarum*, *I. iodactylus* y *S. empusa*, dominaron en densidad con el 71.7%, mientras que *P. diogenes* contribuyó con 31.7% al total de la biomasa en A. Las especies restantes presentaron porcentajes de densidad y biomasa inferiores al 10%.

Litopenaeus setiferus (Linnaeus, 1767), *Callinectes sapidus* Rathbun, 1896 y *Euphrosynoplax clausa* Guinot, 1969, se localizaron en los valores más altos del gradiente carbonatado. En este año los arrastres realizados entre 20 y 23 m de profundidad frente al sistema fluvial Grijalva-Usumacinta y los ríos San Pedro y San Pablo se separaron en la porción de mayor influencia del gradiente de limo-arcilla transicional, donde se presentaron *Iliacantha subglobosa* Stimpson, 1871 y *D. insignis*. *Squilla chydaea* Manning, 1962 y *P. spinicarpus* se separaron de esta asociación en los valores medios con respecto a la profundidad.

La asociación B estuvo formada por los arrastres realizados frente a la laguna de Términos entre 159 y 172

m de profundidad con sedimentos de arcilla terrígena. Esta asociación presentó porcentajes bajos de densidad (9.8%) y de biomasa (8.4%) y estuvo dominada, en términos de densidad, por *A. alexandri*, *E. microphthalmalma* y *S. vioscai*, mientras que en biomasa por *Nibilia antilocapra* (Stimpson, 1871) con el 50% del total de este año.

Discusión

A pesar de que la densidad y biomasa de los megacrustáceos presentaron fluctuaciones entre los diferentes meses y entre los 2 años, éstas sólo fueron significativas entre agosto y noviembre de 1994, agosto de 1994 y febrero de 1995, y entre agosto de 1994 y noviembre de 1995, principalmente debido a las altas densidades estimadas en agosto de 1994 de *C. similis*, *P. spinicarpus*, *F. duorarum*, *F. aztecus* y *X. kroyeri*, en comparación con las densidades tan bajas encontradas en estas mismas especies en noviembre y febrero de 1995, así como la ausencia de *F. aztecus* y *X. kroyeri* en noviembre de 1995. *C. similis* y *P. spinicarpus* fueron los decápodos más abundantes en agosto de 1994 y 1995 en el área frente al sistema fluvial de San Pedro y San Pablo a 62 m de profundidad, aunque en mayo *C. similis* presentó la máxima densidad en esta misma área pero a menor profundidad. En el grupo de los peneídos se observaron diferencias espaciales y batimétricas de la abundancia. En mayo, la máxima densidad observada fue en *F. duorarum* frente a la boca de Puerto Real entre 35 y 41 m de profundidad, mientras que en agosto ésta se observó frente a la boca del Carmen a 23 m. *X. kroyeri*, como la segunda especie con mayor abundancia total dentro de los peneídos, presentó 2 máximos en agosto, uno frente a la boca de Puerto Real (42 m) y el otro frente a los ríos San Pablo y San Pedro (62 m de profundidad), mientras que en *F. aztecus* la máxima densidad se obtuvo en este mismo mes frente a los ríos San Pablo y San Pedro a 62 m de profundidad. En investigaciones previas, Vázquez-Bader (1996) reportó en ésta área las mismas especies; sin embargo, las densidades en primavera y verano son mayores a las reportadas en este estudio; también señaló la clara dominancia de *C. similis* y de *F. duorarum* en las capturas, particularmente en verano frente a la boca del Carmen a 24 m de profundidad. Otros componentes faunísticos característicos por su gran abundancia fueron los estomatópodos *S. empusa* y *S. chydaeia*, que aunque en el presente estudio presentaron alta dominancia, las densidades fueron menores a las registradas en años anteriores.

Las diferencias en los valores de biomasa y densidad registrados entre los 2 años, principalmente en agosto y mayo, pueden explicarse en función de las variaciones ambientales temporales; sin embargo, también es

conveniente contemplar las variaciones en el esfuerzo de muestreo, ya que no se cubrieron las mismas estaciones en los distintos años (Fig. 5). Esto último también podría explicar las altas densidades registradas por Vázquez-Bader en 1996, ya que se cubrió un gradiente batimétrico y geográfico más amplio y continuo en comparación con el presente estudio. Otro factor importante de considerar es el impacto de la pesca de arrastre de camarón sobre las comunidades bentónicas, porque puede tener un efecto perturbador y causar cambios en la estructura y abundancia por la remoción constante tanto del camarón como de la fauna acompañante (Gracia et al., 1997). Cabe mencionar que el área de estudio ha estado sujeta a un esfuerzo pesquero constante y creciente desde finales de 1950, cuando dio inicio la explotación del camarón. Incluso el esfuerzo pesquero artesanal e industrial ha originado una sobre pesca en las principales especies de camarón de la Sonda de Campeche (Gracia y Vázquez-Bader, 1998; Gracia, 2004) por lo que es posible que también pueda haber un efecto asociado sobre la abundancia de las principales especies que componen las comunidades bentónicas asociadas al camarón.

Las asociaciones de megacrustáceos en la Sonda de Campeche estuvieron determinadas principalmente por un efecto combinado entre la profundidad y el tipo de sedimento, lo cual coincide en gran medida con otros estudios realizados en otras longitudes y/o latitudes (Haedrich et al., 1975, 1980; Wenner y Boesch, 1979; Abelló et al., 1988, 2002; Wei-Rung et al., 1999; Lopes dos Santos et al., 2004; Serrano et al., 2006, 2008; Fanelli et al., 2007). La profundidad fue el factor de mayor influencia en la distribución de la densidad de los crustáceos en los diagramas de ordenación, lo que concuerda con los estudios previos realizados en el golfo de México por Vázquez-Bader (1988, 1996), donde se reportó que la profundidad y el tipo de sedimento explicaron cerca del 90% de la variación de la densidad de las especies, cifra que sobrepasa lo encontrado en esta investigación, aunque cabe aclarar que fue llevada a cabo en menor área e intervalo batimétrico.

Los megacrustáceos dominantes presentaron una distribución espacial y batimétrica amplia; sin embargo, el análisis multivariado permitió diferenciar 3 asociaciones que fluctuaron en densidad, biomasa y composición, en respuesta a los gradientes profundidad y sedimento. La zona de menor profundidad (15-41 m) arrojó como resultado una separación entre los grupos de especies en respuesta al gradiente sedimento, en el que se observó que las variaciones se debieron más a los cambios de densidad y biomasa que a la composición faunística. El tipo de sedimento se ha relacionado a su vez con una amplia gama de variables ambientales tales como la velocidad de

las corrientes y el contenido de materia orgánica, como factores secundarios que influyen en el asentamiento de organismos bentónicos (Fanelli et al., 2007). Duineveld et al., (1991) mencionan que además del tipo de sedimento habría que considerar la morfología del fondo marino como un factor determinante en la distribución de las asociaciones bentónicas. Aunado a ésto, en las asociaciones de zonas someras, el aporte de los sistemas fluviales podría ser un factor determinante para explicar las diferencias en abundancia y biomasa de los megacrustáceos estudiados. Como se mencionó anteriormente, el estrato profundo presenta una mayor estabilidad al presentar un sólo tipo de sedimento (arcilla) y un mínimo aporte terrígeno, por lo que dadas estas condiciones, la profundidad es la variable que influye directamente en la presencia de las especies en este estrato, mostrando una asociación definida de especies, como lo señala Vázquez-Bader (1996).

Vázquez-Bader (1988, 1996) mostró la existencia de una asociación muy variable en el estrato somero (15-45 m de profundidad), una más estable en el estrato profundo (107-202 m) y una asociación de transición en el estrato medio (46-70 m) que comparten especies de ambos estratos (somero y profundo). Los resultados obtenidos en esta investigación no mostraron una clara diferenciación del estrato medio, debido principalmente a la diferencia en el esfuerzo de muestreo. Yáñez-Arancibia y Sánchez-Gil (1983), señalan la existencia de 2 subsistemas definidos en términos ambientales cuyos límites quedan situados frente a la laguna de Términos y que se refleja en las comunidades de peces demersales. Estos autores mencionan una zona "A", altamente heterogénea influenciada por la descarga de los ríos y una zona "B", situada en el banco de Campeche, homogénea y de bajo contenido orgánico. La presencia de estos subsistemas en el estrato somero le confiere una gran variabilidad ambiental, por lo que puede propiciar la movilidad de especies en las zonas limítrofes entre ambos ambientes y consecuentemente la presencia de una asociación de especies de transición que no muestren una preferencia definida por cierto tipo de sustrato, como lo que se ha propuesto para la composición de comunidades bentónicas en el área (Vázquez-Bader, 1988, 1996).

Aunque las variables analizadas se restringieron a 2 factores ambientales, los resultados obtenidos en esta investigación y en estudios previos, muestran que la variación observada en la composición de las asociaciones de los megacrustáceos bentónicos es explicada mayoritariamente por la profundidad y en menor grado por el tipo de sedimento. Es importante considerar que los organismos habitan en ambientes cuyos factores ambientales se encuentran en constante interacción a través del tiempo, por lo que la respuesta de las especies a estas variables no puede ser determinada por un factor

ambiental único. En las zonas de menor profundidad, la influencia del aporte de materia orgánica proveniente de sistemas fluviales y de la laguna de Términos podría tener un efecto importante sobre las asociaciones, ya que afecta a la macrofauna, la cual es uno de los principales recursos alimenticios de organismos bentónicos mayores y de la fauna demersal. Con base en este estudio, se puede decir que las asociaciones se caracterizaron en la zona somera por especies que se presentaron en ambos tipos de sedimento aunque con diferentes densidades y biomassas, mientras que la asociación de zona profunda se diferenció en hábitat y composición faunística.

Agradecimientos

Nuestro sincero agradecimiento a la tripulación del B/O *Justo Sierra* por su apoyo durante la realización de las campañas oceanográficas. Agradecemos también el apoyo de la Dirección General de Apoyo al Personal Académico, UNAM, a través del Proyecto PAPIIT IN203893.

Literatura citada

- Abelló, P., F. J. Valladares y A. Castellón. 1988. Analysis of the structure of decapod crustacean assemblages off the Catalan coast (North-West Mediterranean). *Marine Biology* 98:39-49.
- Abelló, P., A. Carbonell y P. Torres. 2002. Biogeography of epibenthic crustaceans on the shelf and upper slope off the Iberian Peninsula Mediterranean coasts: implications for the establishment of natural management areas. *Scientia Marina* 66:183-198.
- Balsam, W. L. y J. P. Beeson. 2003. Sea-floor sediment distribution in the Gulf of Mexico. *Deep Sea Research I* 50:1421-1444.
- Cedeño-Campos, R. 1976. Contribución al conocimiento de los portúnidos (Crustacea, Decapoda, Brachyura) de las costas mexicanas del Golfo de México y de las costas orientales de Venezuela. Tesis, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional Autónoma de México, México, D. F. 424 p.
- CONAPESCA (Comisión Nacional de Acuacultura y Pesca). 2008. Anuario Estadístico de Acuacultura y Pesca. SAGARPA. Mazatlán, México. 211 p.
- Duineveld, G. C. A., A. Künitzer, U. Niemann, P. A. W. J. Wilde y J. S. Gray. 1991. The macrobenthos of the North Sea. *Netherlands Journal of Sea Research* 28:53-65.
- Fanelli, E., F. Colloca y G. Ardizzone. 2007. Decapod crustacean assemblages off the west coast of central Italy (western Mediterranean). *Scientia Marina* 71:19-28.
- Felder, D. L. y A. Anker. 2007. Description of *Harperialpheus pequegnatae*, new genus, new species, from the Gulf of Mexico and Atlantic coast of the southeastern USA (Crustacea, Decapoda, Alpheidae). *Systematics and Biodiversity* 5:455-463.

- Felder, D. F., F. Álvarez, J. W. Goy y R. Lemaitre. 2009. Decapoda (Crustacea) of the Gulf of Mexico, with comments on the Amphionidacea. In *Gulf of Mexico origin, waters, and biota. Volume I, Biodiversity*, D. L. Felder y D. K. Camp (eds.). Texas A & M University Press, Collage Station, Texas, USA. p. 1019-1047.
- Galván, P. M. 2009. Distribución espacio-temporal y estructura poblacional de *Portunus spinicarpus* (Decapoda: Brachyura) en la Sonda de Campeche. Tesis, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional Autónoma de México. México, D. F. 61 p.
- García-Madrigal, M. S., C. Campos-Vázquez y N. E. González. 2002. Sección de Crustáceos de la colección de referencia de bentos costero de Ecosur. Universidad y Ciencia, Trópico Húmedo 18:140-148.
- García-Montes, J. F. 1985. Aspectos biológicos de las especies de los cangrejos portúnidos del suroeste del Golfo de México. Tesis, Escuela Nacional de Estudios Profesionales Iztacala, Universidad Nacional Autónoma de México. México, D. F. 105 p.
- García-Montes, J. F., A. Sodi y A. Gracia. 1988. Cangrejos portúnidos del suroeste del Golfo de México: aspectos pesqueros y ecológicos. Anales del Instituto de Ciencias del Mar y Limnología, Universidad Nacional Autónoma de México 52:13-23.
- Gracia, A. 1989. Ecología y pesquería del camarón blanco *Penaeus setiferus* (Linnaeus, 1767), en la laguna de Términos-Sonda de Campeche. Tesis, Facultad de Ciencias, Universidad Nacional Autónoma de México. México, D. F. 127 p.
- Gracia, A. 2004. Aprovechamiento y conservación del recurso camarón. In *Diagnóstico ambiental del Golfo de México*, M. Caso, I. Pisanty y E. Ezcurra (Compiladores). Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales, Instituto Nacional de Ecología, A. C., Harte Research Institute for the Gulf of México Studies 2:713-725.
- Gracia, A. y A. R. Vázquez-Bader. 1998. The effects of artisanal fisheries on penaeid shrimp stocks in the Gulf of Mexico. In *Proceedings of the International Symposium Fishery Stock Assessment Models for the 21st Century*, F. Funk, T. J. Quinn II, J. Heifetz, J. N. Ianelli, J. E. Powers, J. F. Schweigert, P. J. Sullivan y C. I. Zhang, (eds.). University of Alaska, Sea Grant College. p. 977-998.
- Gracia, A. y A. R. Vázquez-Bader. 1999. Shrimp fisheries in the south Gulf of Mexico: present and future management alternatives. In *The Gulf of Mexico large marine ecosystem: assessment, sustainability, and management*, H. Kumpf, D. Steidinger y K. Sherman (eds.). Blackwell Science, Berlin. p. 205-234.
- Gracia, A., A. R Vázquez-Bader, F. Arreguín-Sánchez, L. E. Schultz-Ruiz y J. A. Sánchez. 1997. Ecología de camarones peneidos. In *Ánalisis y diagnósticos de los recursos pesqueros críticos del Golfo de México*, D. Flores-Hernández, P. Sánchez-Gil, J. C. Seijo y F. Arreguín-Sánchez (eds.). Universidad Nacional Autónoma de Campeche. EPOMEX Serie Científica 7:127-14.
- Haedrich, R. L., G. T. Rowe y P. T. Polloni. 1975. Zonation and faunal composition of epibenthic populations on the continental slope south of New England. *Journal of Marine Research* 33:191-212.
- Haedrich, R. L., G. T. Rowe y P. T. Polloni. 1980. The megabenthic fauna in the deep sea south of New England, USA. *Marine Biology* 57:165-179.
- Hernández-Aguilera, J. y P. Sosa-Hernández. 1982. Crustáceos decápodos y estomatópodos en las costas de Tabasco y Campeche. Secretaría de Marina, México D.F. *Investigaciones Oceanográficas/B* 1:1-117.
- Hernández-Aguilera J. y J. L. Villalobos-Hiriart. 1980. Contribución al conocimiento de los crustáceos decápodos y estomatópodos de la Sonda de Campeche. Secretaría de Marina, México, D. F. *Investigaciones Oceanográficas/B-80-07:1-47*.
- Hildebrand, H. 1954. A study of the brown shrimp (*Penaeus aztecus*) grounds in the western Gulf of Mexico. *Publications of Institute of Marine Science University of Texas* 3:223-336.
- Hildebrand, H. 1955. A study of the fauna of the pink shrimp (*Penaeus dourarum*, Burkenroad) grounds in the Gulf of Campeche. *Publications of the Institute of Marine Science, University of Texas* 4:169-232.
- Leps, J. y P. Smilauer. 1999. Multivariate analysis of ecological data. Faculty of Biological Sciences, University of South Bohemia, 110 p.
- Lopes dos Santos, M. F. y A. M. S. Pires-Vanin. 2004. Structure and dynamics of the macrobenthic communities of Ubatuba Bay, southeastern Brazilian coast. *Brazilian Journal of Oceanography* 52:59-73.
- Mantelatto, F. L., R. Robles, C. Schubart y D. L. Felder. 2009. Molecular phylogeny of the genus *Cronius* Stimpson, 1860, with reassignment of *C. tumidulus* and several American species of *Portunus* to the genus *Achelous* De Haan, 1833 (Brachyura: Portunidae). In *Decapod crustacean phylogenetics*, J. W. Martin, K. A. Candall y D.L. Felder (eds.). Taylor and Francis/CRC Press, Boca Raton. p. 567-579.
- Monreal-Gómez, M. A. y D. A. Salas de León. 1990. Simulación de la circulación en la Bahía de Campeche. *Geofísica Internacional* 29:101-111.
- Monreal-Gómez, M. A., D. A. Salas de León y H. Velasco-Mendoza. 2004. La hidrodinámica del Golfo de México. In *Diagnóstico Ambiental del Golfo de México*, M. Caso, I. Pisanty y E. Ezcurra (Compiladores). Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales, Instituto Nacional de Ecología, A. C., Harte Research Institute for the Gulf of México Studies, Vol. 1, 47-68.
- Nowlin, W. D. Jr. 1972. Winter circulation patterns and property distributions. In *Contributions on the physical oceanography of the Gulf of Mexico*. Texas A & M University Studies (2),

- R. A. Capurro y J. L. Reid (eds.). Gulf Publ. Co., Houston. p. 3-53.
- Ramos, L. 1996. Distribución de sedimentos en la parte sur del Golfo de México. Informe Técnico No. 2. Laboratorio de Sedimentología. Instituto de Ciencias del Mar y Limnología, Universidad Nacional Autónoma de México. 33 p.
- Reaka, M., D. K. Camp, F. Álvarez, A. Gracia, M. Ortiz y A. R. Vázquez-Bader. 2009. Stomatopoda (Crustacea) of the Gulf of México. *In* Gulf of Mexico origin, waters, and biota: biodiversity, D. L. Felder y D. K. Camp (eds.). Texas A and M University Press, Texas. p. 901-922.
- Rodríguez-Almaraz, G. A., A. Leija-Tristán y R. Mendoza. 2000. Records of caridean shrimps (Crustacea: Decapoda) from the coasts of the Mexican Pacific Ocean, Gulf of Mexico and Mexican Caribbean. Bulletin of Marine Science 67:857-867.
- Serrano, A., F. Sánchez y G. García-Castrillo. 2006. Epibenthic communities of trawlable grounds of the Cantabrian Sea. Scientia Marina 70S1:149-159.
- Serrano, A., I. Preciado, E. Abad, F. Sánchez, S. Parra e I. Frutos. 2008. Spatial distribution patterns of demersal and epibenthic communities on the Galician continental shelf (NW Spain). Journal of Marine Systems 72:87-100.
- Ter Braak, J. F. 1986. Canonical correspondence analysis: a new eigenvector technique for multivariate direct gradient analysis. Ecology 67:1167-1179.
- Vázquez-Bader, A. R. 1988. Comunidades de macroinvertebrados benthónicos de la plataforma continental del suroeste del Golfo de México: abundancia, distribución y asociaciones faunísticas. Tesis especialización, maestría y doctorado en Ciencias del Mar, Oceanografía Biológica y Pesquera. Unidad Académica de los Ciclos Profesionales y de Posgrado del Colegio de Ciencias y Humanidades, Universidad Nacional Autónoma de México. México, D. F. 141 p.
- Vázquez- Bader, A. R. 1996. Comunidades de macroinvertebrados bentónicos en el suroeste del Golfo de México. Tesis especialización, maestría y doctorado en Ciencias del Mar, Oceanografía Biológica y Pesquera. Unidad Académica de los Ciclos Profesionales y de Posgrado del Colegio de Ciencias y Humanidades, Universidad Nacional Autónoma de México. México, D. F. 279 p.
- Vázquez- Bader, A. R. y A. Gracia. 1994. Macroinvertebrados bentónicos de la plataforma continental del suroeste del Golfo de México. Anales del Instituto de Biología, Universidad Nacional Autónoma de México, Publicación Especial 12. 113 p.
- Wenner, E. L. y D. F. Boesch. 1979. Distribution patterns of epibenthic decapod Crustacea along the shelf-slope coenocline, Middle Atlantic Bight, USA. Bulletin of Biological Society of Washington 3:106-133.
- Wei-Rung, C., L. Sen-Hung y F. Lee-Shing. 1999. Benthic crustacean communities in waters of southwestern Taiwan and their relationships to environmental characteristics. Acta Zoologica Taiwanica 10:25-33.
- Wicksten, M. y J. Packard. 2005. A qualitative zoogeographic analysis of decapod crustaceans of the continental slopes and abyssal plain of the Gulf of Mexico. Deep-Sea Research Part I 52:1745-1765.
- Yañez-Arancibia, A. P. y P. Sánchez-Gil. 1983. Environmental behavior of Campeche Sound ecological system off Términos Lagoon, México: preliminary results. Anales del Instituto de Ciencias del Mar y Limnología, Universidad Nacional Autónoma de México 10:117-136.