

ENCICLOPEDIA VIRTUAL DE LOS VERTEBRADOS ESPAÑOLES**Críalo Europeo*****Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**

Clase: Aves
 Orden: Cuculiformes
 Familia: Cuculidae
 Subfamilia: Cuculinae



[Imagen tomada de ...](#)

[Ver otra imagen ...](#)

Para información sucinta adicional

[Ver además ...](#)

[y ...](#)

[y ...](#)

Identificación

Ave de mediano tamaño (35-39 cm), cola larga con un borde blanco, y alas afiladas, aunque más romas que las del cuco común. Dorso oscuro y bastante moteado. Parte ventral bastante clara con un tono amarillento en la garganta. La parte posterior del píleo termina en un esbozo de cresta. Píleo y auriculares gris plateado en adultos, mientras que en jóvenes e individuos de un año son de color oscuro. Además, los jóvenes y los individuos de un año se diferencian de los adultos en vuelo debido a que gran parte de las primarias presentan un color marrón-rojizo.

Voz

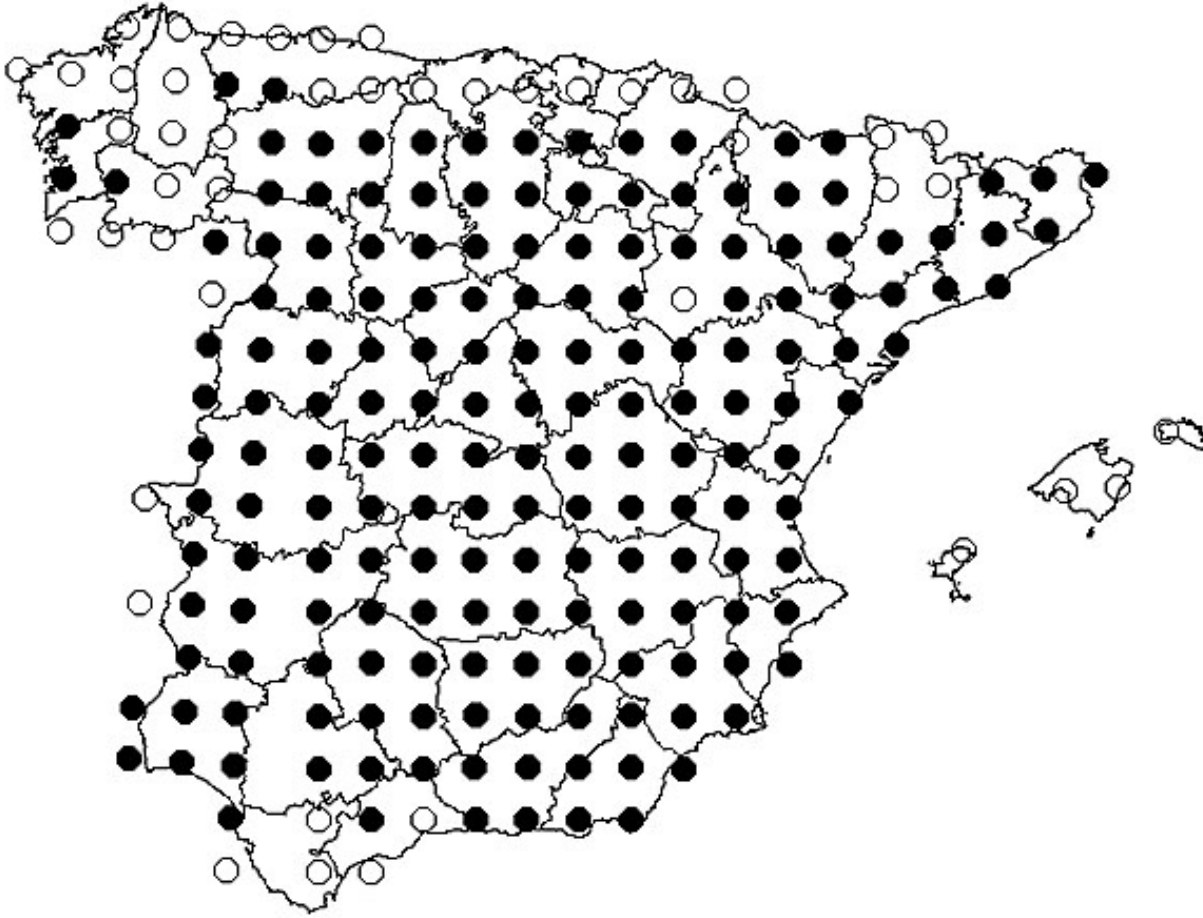
Ruidoso y sonoro reclamo traqueteante, "Cherr-cherr-che-che-che" o "ki-ki-ki krie-krie-krie-krie" que a veces recuerda la alarma de un aguilucho

Estatus de conservación

UICN: no amenazada
 Europeo: non SPEC, Seguro
 España: no amenazada

Distribución

Distribuido por la mayoría de las provincias españolas de la península a excepción de aquellas situadas en la cornisa cantábrica (País Vasco, Santander y Asturias) y en el norte de Galicia. No cría ni en Baleares ni en Canarias y evita zonas montañosas de mas de 1300 metros sobre el nivel del mar. Aunque es más abundante en el sur de la Península, la variación es enorme a lo largo de la geografía española.



Los círculos blancos denotan la ausencia de la especie en bloques UTM de 50x50 km (fuente [Sociedad Española de Ornitología](#))

Hábitat

Debido a sus hábitos parásitos necesita de otras especies de aves para reproducirse. En España sus principales hospedadores son la Urraca (*Pica pica*) y la Corneja (*Corvus corone*), por lo que el hábitat de cría coincide con el de estas dos especies: zonas más o menos abiertas, sotos, setos arbolados, bosquetes, parques, frutales, bordes de carreteras, vegas, encinares y otros bosques aclarados, pastizales y ambientes perimarismesños, en altitudes que oscilan entre el nivel del mar y los 1200-1400 metros. Alcanza densidades máximas de 5 adultos por km² de hábitat óptimo para la Urraca.

Movimientos

Especie migradora con poblaciones invernantes de procedencia desconocida. Los adultos abandonan la zona de cría a principios de junio, mientras que los jóvenes lo hacen a principios de agosto. La mayoría de los individuos europeos no llegan a atravesar el trópico e invernán en el hemisferio norte, a más de 3000 km de sus zonas de cría. Aunque los individuos jóvenes y los adultos no inician juntos la migración hacia los cuarteles de invierno, con relativa frecuencia, se observan juntos en los lugares de invernada. Su regreso a la Península es principalmente durante los meses de enero y febrero.

Ecología trófica

Se alimentan casi exclusivamente de larvas desfoliadoras de lepidópteros, siendo las de procesionaria del pino (*Thaumetopoea pityocampa*) la base de su dieta en la mayoría de los casos. En algunas localidades también se han encontrado

grillos, saltamontes (Orthoptera), libélulas (Odonata), hormigas (Formicidae), escarabajos (Coleoptera), y lagartijas. Durante la etapa de crecimiento de los pollos, son alimentados por individuos de las especies hospedadoras, por lo que su dieta es idéntica a la que reciben los pollos de hospedador.

[Biología de la reproducción](#)

Debido a la estrategia reproductora seguida por los críalos, son sus hospedadores, principalmente urracas, los que realizan todas las tareas relacionadas con la crianza de los pollos parásitos, incubación, alimentación, defensa de los nidos, etc. Sin embargo, realizan visitas esporádicas a los nidos parasitados, tanto durante el periodo de huevo como en el de pollo, y en algunos casos defienden los nidos. Crían desde Marzo hasta Junio coincidiendo con las fechas en las que crían sus principales hospedadores (ver apartado de hábitat). Una hembra pone un huevo cada dos días y en rachas de unos 6 huevos con un intervalo de pausa entre rachas de unos 4-5 días. En total ponen más de 15 huevos durante un periodo de 6 a 10 semanas. Seleccionan a sus hospedadores según su calidad parental y el macho y la hembra participan en la parasitación, eludiendo la defensa de los nidos por los hospedadores. El periodo de incubación es de unos 13-14 días y los pollos de críalo pueden convivir con pollos de hospedador, existiendo numerosas adaptaciones que garantiza su éxito y que repercuten negativamente en el éxito reproductor de sus hospedadores. Abandonan el nido con una edad de entre 19 y 25 días. El periodo de volantón es muy variable (25-60 días) dependiendo de la fecha de abandono del nido.

[Interacciones entre especies](#)

La interacción más importante es la que tiene lugar con la Urraca, ya que el parasitismo implica una drástica reducción en el éxito reproductor de las urracas que implica la aparición de estrategias defensivas que disminuyan los efectos del parasitismo. Estas estrategias defensivas de las urracas, implican una reducción en el éxito reproductor de los críalos que, a su vez, seleccionan estrategias contra-defensivas que contrarrestan los efectos negativos de las defensas del hospedador.

[Patrón social y comportamiento](#)

Los críalos aprenden la apariencia de su especie gracias a contactos esporádicos entre adultos y pollos o jóvenes y, también, gracias a los contactos entre jóvenes procedentes de distintos nidos que llegan a formar grupos de jóvenes después de que los adultos hayan abandonado la zona de cría. Aunque existen evidencias de la existencia de territorialidad de esta especie, estudios realizados con marcadores genéticos indican que no son territoriales. Análisis de paternidad revelan que un gran porcentaje de parejas son monógamas, aunque algunos individuos, tanto machos como hembras son polígamos.

[Bibliografía](#)

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid. <http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

con la colaboración de la [Sociedad Española de Ornitología](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**Sistemática**

El Críalo es un parásito de cría obligado de la Familia Cuculidae (Subfamilia Cuculinae). Filogenéticamente está muy próximo a otras especies del mismo género (*Clamator jacobinus*) y la evolución de la estrategia reproductora parásita en este género ha ocurrido de forma independiente a la del género *Cuculus* (Aragón *et al.* 1999).

Identificación descripción y rasgos morfológicos***Adultos***

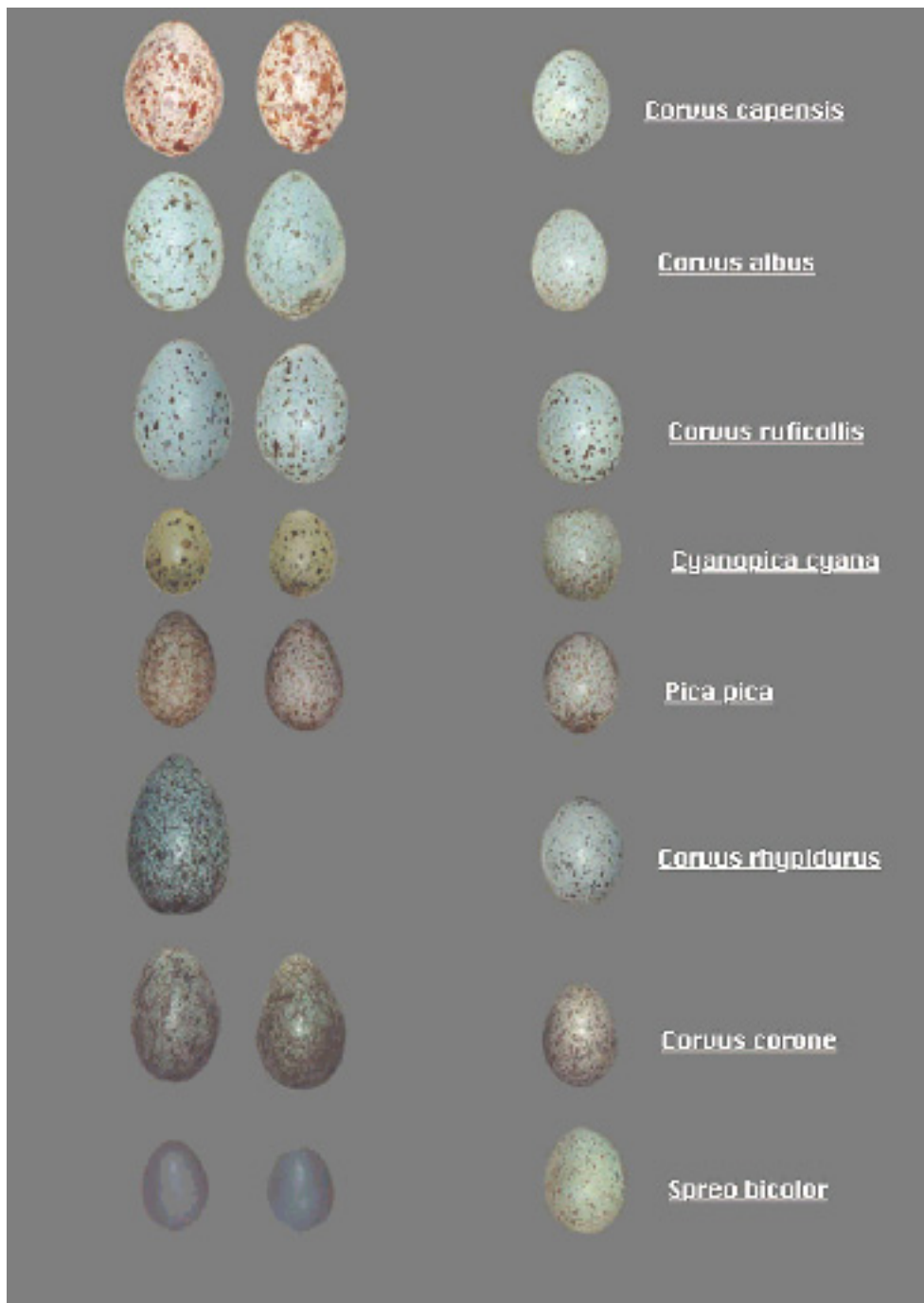
Ave de mediano tamaño (35-39 cm), cola larga con un borde distal blanco y alas afiladas, aunque más romas que las del Cuco Común. Dorso oscuro y bastante moteado. Parte ventral bastante clara con un tono amarillento en la garganta. La parte posterior del píleo termina en un esbozo de cresta. Píleo y auriculares gris plateado en adultos, mientras que en jóvenes e individuos de un año son de color oscuro. Además, los jóvenes y los individuos de un año se diferencian de los adultos en vuelo debido a que gran parte de las primarias presentan un color marrón-rojizo.

Existe diferenciación sexual en tamaño, tanto en ala, cola tarso y uñas, pero no en pico, siendo los machos aproximadamente un 5% más grandes que las hembras (Cramp 1985; Valverde 1971). No se conoce variación geográfica en la Península Ibérica.

Huevos

Esta especie pone un solo tipo de huevos, independientemente del hospedador al que parasiten. Los huevos son elípticos o subelípticos con extremos redondeados, de textura muy fina y bastante reluciente. Color de fondo verde-azulado pálido y moteado de color marrón claro o marrón rojizo (Cramp 1985). Los huevos de esta especie han sido durante mucho tiempo un ejemplo de evolución de mimetismo con los huevos de su principal hospedador, la Urraca (*Pica pica*; Baker 1923, 1942). Sin embargo, esta conclusión se debía a que sólo se habían estudiado los huevos puestos por esta especie en hospedadores europeos, ya que los huevos que ponen en nidos de hospedadores africanos (algunos con huevos totalmente azules o con tonos rojizos) son muy similares a los puestos en Europa. Recientemente, utilizando técnicas de espectrofotometría para cuantificar el grado de mimetismo entre los huevos de críalo y los de sus hospedadores, se concluye que los huevos de críalo no mimetizan a los huevos de sus hospedadores debido a que no existe variación entre los huevos puestos en nidos de distintas especies (Fig. 1; Soler *et al.* 2003).

Figura 1: Huevos de críalo en distintas especies hospedoras.



Pollos

Los pollos recién eclosionados son bastante parecidos a los pollos de su principal hospedador en Europa (Urraca), y se ha sugerido que existe un grado de mimetismo con ellos. Los sonidos de petición de los pollos de críalo son bastante similares a los de urraca (Redondo & Arias de Reyna 1988) y, además, el color oscuro de la parte superior de la cabeza se ha sugerido que puede mimetizar la cabeza de los pollos de hospedador (Figura 2). Sin embargo, durante los primeros días de vida, cuando aun están desnudos, los pollos de ambas especies se distinguen fácilmente de los pollos del hospedador por la posición de los dedos de las patas (semizigodáctilos – primer y cuarto dedo hacia atrás) y en la presencia de dos papilas blancas en la cavidad bucal (Figura 2). Cuando empiezan a aparecer las plumas la distinción es mucho más sencilla por el color de las mismas.

Figura 2: Pollos de urraca y de críalo en el nido. En la parte inferior se muestran las dos papilas blancas en la cavidad bucal del pollo de Críalo.



Volantones

Son muy similares a los individuos jóvenes, con las partes rojizas en las alas aun más patentes y con una cabeza más oscura.

Referencias

- Aragón, S., Møller, A. P., Soler, J. J., Soler, M. (1999). Molecular phylogeny of cuckoos supports a polyphyletic origin of brood parasitism. *J. Evol. Biol.*, 12: 495-506.
- Baker, E. C. S. (1923). Cuckoos' egg and evolution. *Proc. Zool. Soc. London*, 1923: 277-294.
- Baker, E. C. S. (1942). *Cuckoo problems*. Withherby.
- Cramp, S. (1985). *Birds of Europe and middle east and north Africa [IV]. Terns to woodpeckers*. Oxford, Oxford University Press.
- Payne, R. B. (1997). Family Cuculidae (Cuckoos). Pp. 480-607. En: del Hoyo, J., Elliot, A. (eds.). *Sandgrouse to cuckoos*. Linx Editions.
- Redondo, T., Arias de Reyna, L. (1988). Vocal mimicry of hosts by Great Spotted cuckoo *Clamator glandarius*: further evidence. *Ibis*, 130: 540-544.
- Soler, J. J., Aviles, J. M., Soler, M., Møller, A. P. (2003). Evolution of host egg mimicry in a brood parasite, the great spotted cuckoo. *Biol. J. Lin. Soc.*, 79: in press.
- Valverde, J. A. (1971). Notas sobre la biología reproductora del críalo (*Clamator glandarius*). *Ardeola*, (vol. Especial): 549-647.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

ENCICLOPEDIA VIRTUAL DE LOS VERTEBRADOS ESPAÑOLES

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758

Voz

R eclamo ruidoso y sonoro traqueteante, "Cherr-cherr-che-che-che" o "ki-ki-ki krie-krie-krie-krie" que a veces recuerda la alarma de un aguilucho (Svensson *et al.* 2001).

El nombre en castellano, críalo, refleja el segundo tipo de reclamo, ya que también se puede interpretar como un sonido parecido a cri-cri-cri-críalo. Otra interpretación del nombre en castellano puede reflejar sus hábitos reproductores, ya que la gente del campo que sabe que pone los huevos en nidos de otras especies, a menudo indican que estas aves lo van proclamando "diciendo": "crí-cri-cri-críalo tú".

[Grabación tomada de internet en:](#)

<http://www.birding.dk/Stemmer/StemmerS.htm>

Referencias

Svensson, L., Grant, P. J., Mullarney, K., Zetterström, D. (2001). *La guía de campo de aves de España y de Europa*. Ediciones Omega, S. A.

Juan José Soler

Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)

Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.

<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**Estatus de conservación y factores de amenaza**

Aunque no se puede considerar como especie amenazada, ya que aparentemente esta especie está aumentando su rango de distribución en el sur de Europa, en Egipto está disminuyendo su población y en el Noroeste de África ha desaparecido (Payne 1997). Debido a que depende de sus especies hospedadoras para reproducirse, cualquier medida de conservación debería de pasar también por la conservación de sus huéspedes. Este aspecto es muy importante en la Península Ibérica debido a que su principal hospedador en esta zona es la Urraca (Soler 1990), una especie que, aunque bastante abundante, es muy perseguida por cazadores y agricultores ya que existe la creencia no demostrada de que afecta negativamente a especies de interés cinegético y a cultivos. Evidentemente el exterminio de poblaciones de Urraca lleva consigo el exterminio de las poblaciones de Críalo.

Otro aspecto importante a tener en cuenta es que algunos hospedadores reconocen y expulsan los huevos de Críalo de sus nidos por lo que, si todos los hospedadores llegaran a reconocer y expulsar los huevos parásitos, su éxito reproductor sería nulo. Sin embargo, parece ser que esto no ocurrirá o, en el caso de que ocurriera, lo haría de forma muy lenta, ya que en los críalos existen estrategias que disminuyen estos posibles efectos negativos de sus hospedadores (Soler & Soler 2000; ver apartado de [Biología Reproductora](#)).

Hábitat

Su hábitat de cría está marcado por dos factores principales. Uno de ellos está relacionado con su estrategia reproductora ya que, como todos los miembros de la subfamilia Cuculinae, parasitan los cuidados parentales de otras especies de aves y, por tanto, necesitan encontrar nidos de estas especies para reproducirse. El segundo factor está relacionado con sus hábitos alimenticios, pues se alimenta fundamentalmente de larvas desfoliadoras, siendo la procesionaria del pino (*Thaumetopoea pityocampa*) su principal fuente alimenticia (Martínez 1994), por lo que prefiere zonas que en sus proximidades existan bosques de pinos.

La Urraca (*Pica pica*) y la Corneja (*Corvus corone*) son sus principales hospedadores en la Península (Soler 1990; Soler *et al.* 2002), por lo que el hábitat de cría coincide con el de estas dos especies: zonas más o menos abiertas, sotos, setos arbolados, bosquetes, parques, frutales, bordes de carreteras, vegas, encinares y otros bosques aclarados, pastizales y ambientes perimarismes, en altitudes que oscilan entre el nivel del mar y los 1200-1400 metros. Sin embargo, otros córvidos, como la Chova Piquirroja (*Pyrrhocorax pyrrhocorax*) y la Grajilla (*Corvus monedula*), también son parasitadas por esta especie (Soler 1990), sobretudo en zonas desarboladas donde la Urraca es escasa. Por último, el Rabilargo (*Cyanopica cyana*) también se ha considerado un huésped apropiado para la especie, aunque en las últimas décadas no se ha encontrado ningún nido de esta especie parasitado por el Críalo (Arias de Reyna 1998).

Para su principal hospedador en Europa, la Urraca, el porcentaje de nidos parasitados varía bastante a lo largo de los años y entre zonas (Soler *et al.* 1999; Soler *et al.* 1994; Soler & Møller 1990; Zuñiga & Redondo 1992), lo que podría estar relacionado con el grado de habilidad de las urracas de distintas poblaciones reconociendo y expulsando huevos parásitos. Parece ser que el Críalo utiliza una población de urracas hasta que la mayoría de los individuos rechazan los huevos parásitos y, después, pasan a otra población de urracas con una menor habilidad en reconocimiento de huevos (Soler *et al.* 1998). Pasados algunos años los críalos volverían a parasitar estas primeras poblaciones reconocedoras dando lugar a ciclos de parasitismo (Soler *et al.* 1998).

Abundancia

Debido al estilo de vida de esta especie nunca aparece en densidades elevadas. En dehesas y matorrales mediterráneos del centro de España se estimó una densidad máxima de 0.29-0.90 individuos/10 hectáreas (Díaz *et al.* 1996). La densidad en la población de Guadix (Granada), donde son bastante abundantes, se estima en unos 5 adultos por km² de hábitat óptimo para

la Urraca.

Otra medida indirecta de la densidad de críalos es el número de nidos de hospedador parasitados, así como el número de huevos parásitos por nido parasitado. Sin embargo, esta medida estaría influida por la capacidad de los hospedadores de reconocer y expulsar huevos de críalo de sus nidos antes de la visita de los investigadores. Aunque muestreos realizados en 7 localidades españolas revelan que los críalos son más abundantes en el Sureste Peninsular (ver Tabla; Soler *et al.* 1999), la variación existente en variables de parasitismo entre poblaciones de urracas muy cercanas (ver Soler *et al.* 1994, 1998), nos indican que este patrón no se debe a variaciones geográficas en las condiciones ambientales (temperatura, humedad, disponibilidad de alimento, etc.) sino al estado de las relaciones coevolutivas intermitentes existentes entre urracas y críalos (Soler *et al.* 1998) (ver apartado Interacciones entre especies).

Tabla: Número de nidos parasitados, huevos y hembras de Críalo por nido, y tasa de expulsión de huevos miméticos por urracas en distintas zonas de la Península Ibérica.

Población	Año de muestreo	% Nidos parasitados (N)	Nº de huevos de críalo por nido parasitado (SD)	Nº de hembras de críalo usando el mismo nido (SD)	Tasa de expulsión de huevos miméticos (N)
Doñana (Huelva)	1995	11.5 (52)	1.33 (0.58)	1.33 (0.58)	43.5 (23)
Santa Fe (Granada)	1993	85.7 (21)	3.13 (1.46)	¿?	33.3 (12)
Guadix (Granada)	1995	51.8 (85)	1.68 (0.95)	1.20 (0.52)	63.6 (44)
Laujar (Almería)	1994	80.0 (10)	2.2 (1.30)	1.25 (0.50)	33.3 (6)
Badajoz (Badajoz)	1993	0.0 (32)* ¹	2	¿?	43.8 (16)
Calahorra (Logroño)	1994	0.0 (33)* ²	-	¿?	62.5 (16)
Torres del Segre (Lerida)	1994	2.3 (43)	1 (-)	1 (-)	38.1 (21)

*¹ Aunque en la zona de estudio no se encontró ningún nido parasitado, a menos de 2 kilómetros, encontramos uno con dos pollos de Críalo.

*² Aunque no encontramos ningún nido parasitado, la enciclopedia de aves de la Rioja cita esta zona como zona de parasitación

Referencias

- Arias de Reyna, L. (1998). Coevolution of great spotted cuckoo and its hosts. Pp. 129-142. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press,.
- Díaz, M., Asensio, B., Tellería, J. L. (1996). *Aves Ibericas. I. No paseriformes*. J. M. Reyero Editor.
- Martínez, J. G. (1994). Relaciones entre el críalo (*Clamator glandarius*) y la Urraca (*Pica pica*) en la Hoya de Guadix. Tesis Doctoral. Universidad de Granada.
- Payne, R. B. (1997). Family Cuculidae (Cuckoos). Pp. 480-607. En: del Hoyo, J., Elliot, A. (eds.). *Sandgrouse to cuckoos*. Linx Editions.
- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (1999). Genetic and geographic variation in rejection behavior of cuckoo eggs by European magpie populations: An experimental test of rejecter-gene flow. *Evolution*, 53: 947-956.
- Soler, J. J., Soler, M. (2000). Brood-parasite interactions between great spotted cuckoos and magpies: a model system for studying coevolutionary relationships. *Oecologia*, 125: 309-320.
- Soler, M. (1990). Relationships between the great spotted cuckoo *Clamator glandarius* and its corvid hosts in a recently colony area. *Ornis Scand.*, 21: 212-223.
- Soler, M., Møller, A. P. (1990). Duration of sympatry and coevolution between the great spotted cuckoo and its magpie host.

Nature, 343: 748-750.

Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Møller, A. P. (1994). Micro-evolutionary change in host response to a brood parasite. *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 35: 295-301.

Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Pérez-Contreras, T., Møller, A. P. (1998). Micro-evolutionary change and population dynamics of a brood parasite and its primary host: the intermittent arms race hypothesis. *Oecologia*, 117: 381-390.

Soler, M., Soler, J. J., Pérez-Contreras, T., Martínez, J. G. (2002). Differential reproductive success of great spotted cuckoos *Clamator glandarius* parasitising magpies *Pica pica* and carrion crows *Corvus corone*: the importance of parasitism costs and host defences. *Avian Science*, 1: 25-32.

Zúñiga, J. M., Redondo, T. (1992). No evidence for variable duration of sympatry between the great spotted cuckoo and its magpie host. *Nature*, 359: 410-411.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid. <http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

ENCICLOPEDIA VIRTUAL DE LOS VERTEBRADOS ESPAÑOLES

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758

Distribución geográfica

Aunque un pequeño número de individuos pasa todo el invierno en el sur de la península, durante la época de cría es posible encontrarlo en la mayoría de las provincias españolas, a excepción de aquellas situadas en la Cornisa Cantábrica (País Vasco, Santander y Asturias) y en el norte de Galicia. No cría ni en Baleares ni en Canarias. Generalmente evita las cordilleras montañosas para reproducirse y, aunque es más abundante en el sur de la Península, la variación es enorme a lo largo de la geografía española, estando ligada su presencia a la existencia de hospedadores más o menos adecuados (Urraca, Corneja, Chova Piquirroja y Grajilla) y de procesionaria del pino u otras larvas defoliadoras.

En el último atlas editado por la SEO (Martí & Del Moral, 2003) se detectaron críalos en el 26-30% de las cuadrículas prospectadas y el número de individuos estimado en la actualidad es de más de 4.000. Aunque en general no se dispone de cálculos de población precisos, en todo Castilla y León se estima una población de 600-1.000 parejas.

[Análisis biogeográfico](#)

Referencias

Martí, R., Del Moral, J.C. (Eds.) (2003). *Atlas de las Aves Reproductoras de España*. Dirección General de la Conservación de la Naturaleza-Sociedad Española de Ornitología, Madrid.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758](#)**Análisis biogeográfico**

Aunque distribuido por la mayor parte de la Península Ibérica, es más frecuente en el sector centro-oriental de la submeseta sur (Madrid, Toledo, Ciudad Real, Albacete, Jaen, Granada y este de Badajoz), en el sector nor-occidental de la submeseta norte (Zamora, Salamanca, sur de León y provincias portuguesas limítrofes con España) y en algunas zonas del valle del Ebro y sur de Portugal (Fig. 1).

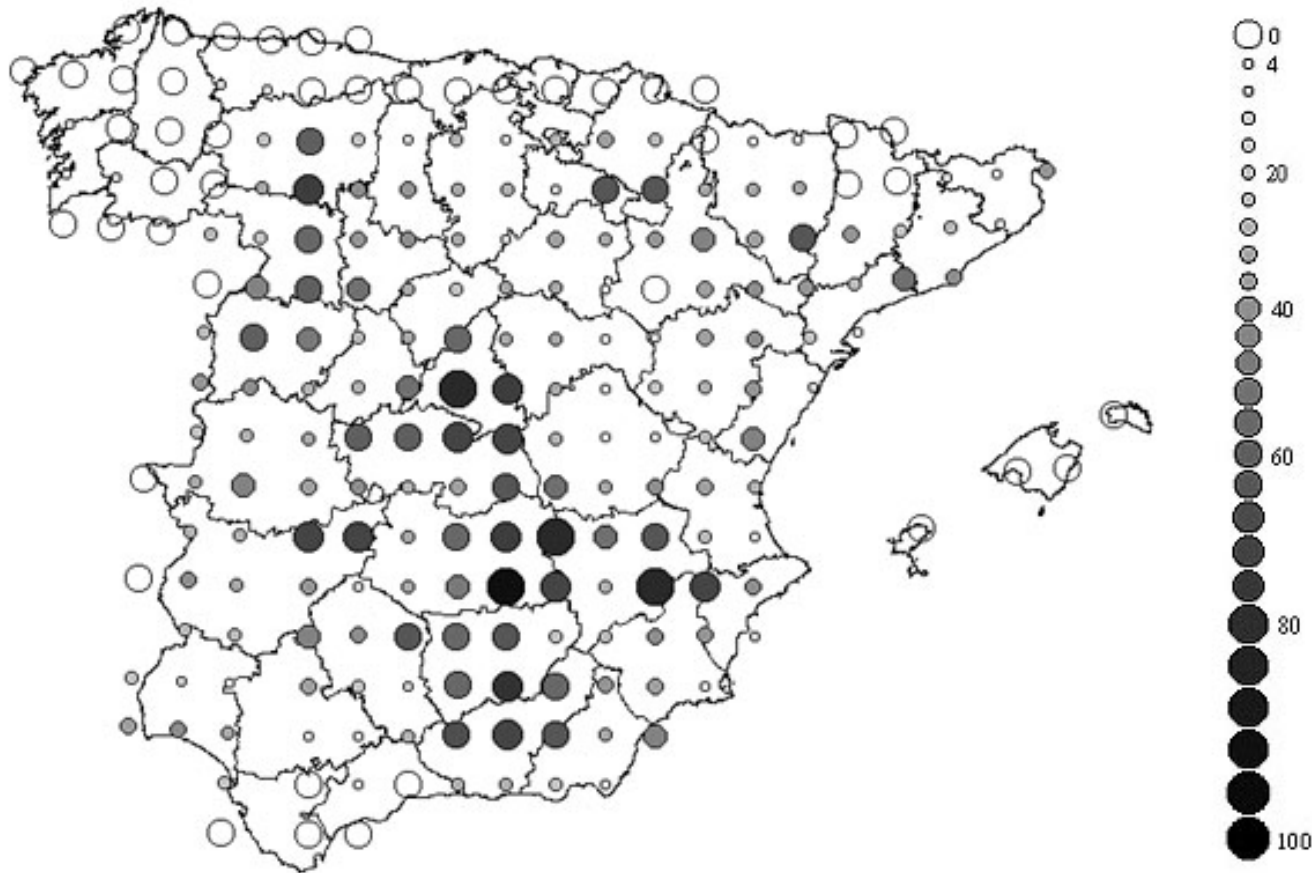


Figura 1. Los círculos representan el porcentaje de cuadrículas UTM 10x10 km ocupadas por la especie en bloques UTM de 50x50 km, [Sociedad Española de Ornitología](#).

El 65% de la variabilidad observada en su frecuencia de aparición en cuadrículas UTM de 10x10 km, dentro de bloques de 50x50 km, puede ser explicado significativamente recurriendo a variables sencillas descriptoras de la climatología, usos del suelo y la presencia de su principal hospedador (Urraca, *Pica pica*). La variable que más afecta a su distribución en Iberia es la insolación, ya que la especie es más frecuente en aquellas áreas con una insolación anual mayor de 196 días al año (promedio del 21% de cuadrículas UTM de 10x10 km ocupadas) que en zonas con menor insolación (ocupación media del 1,6% de de las cuadrículas UTM de 10x10 km). En las áreas de mayor insolación, la especie alcanza las mayores frecuencias de aparición en las zonas en las que la Urraca es más frecuente, ocupando, en promedio, el 39% de las cuadrículas UTM 10x10 km. La presencia de suelo agropecuario le afecta positivamente, especialmente si este es arbolado y no son cultivos de secano extensivos. La temperatura media anual le afecta negativamente si es mayor de 14,5 °C (Fig. 2). Las áreas donde la especie es más frecuente son aquellas con más de 196 días de insolación al año (*i.e.*, despejados con situación anticiclónica), frecuencia de aparición de la Urraca mayor del 41% de las cuadrículas UTM 10x10 km, con cobertura de suelo dedicado a actividades agropecuarias mayor del 55%, pero con presencia de cultivos extensivos de secano menor del 42%, temperatura media anual menor de 14,5°C y poco montañosas (rango altitudinal menor de 932 m; 76% de las cuadrículas ocupadas). Por el contrario, las áreas con menor presencia de la especie son aquellas menos xéricas (menos de 196 días de insolación al año) y con cobertura de suelo dedicado a actividades agropecuarias menor de 36%. *

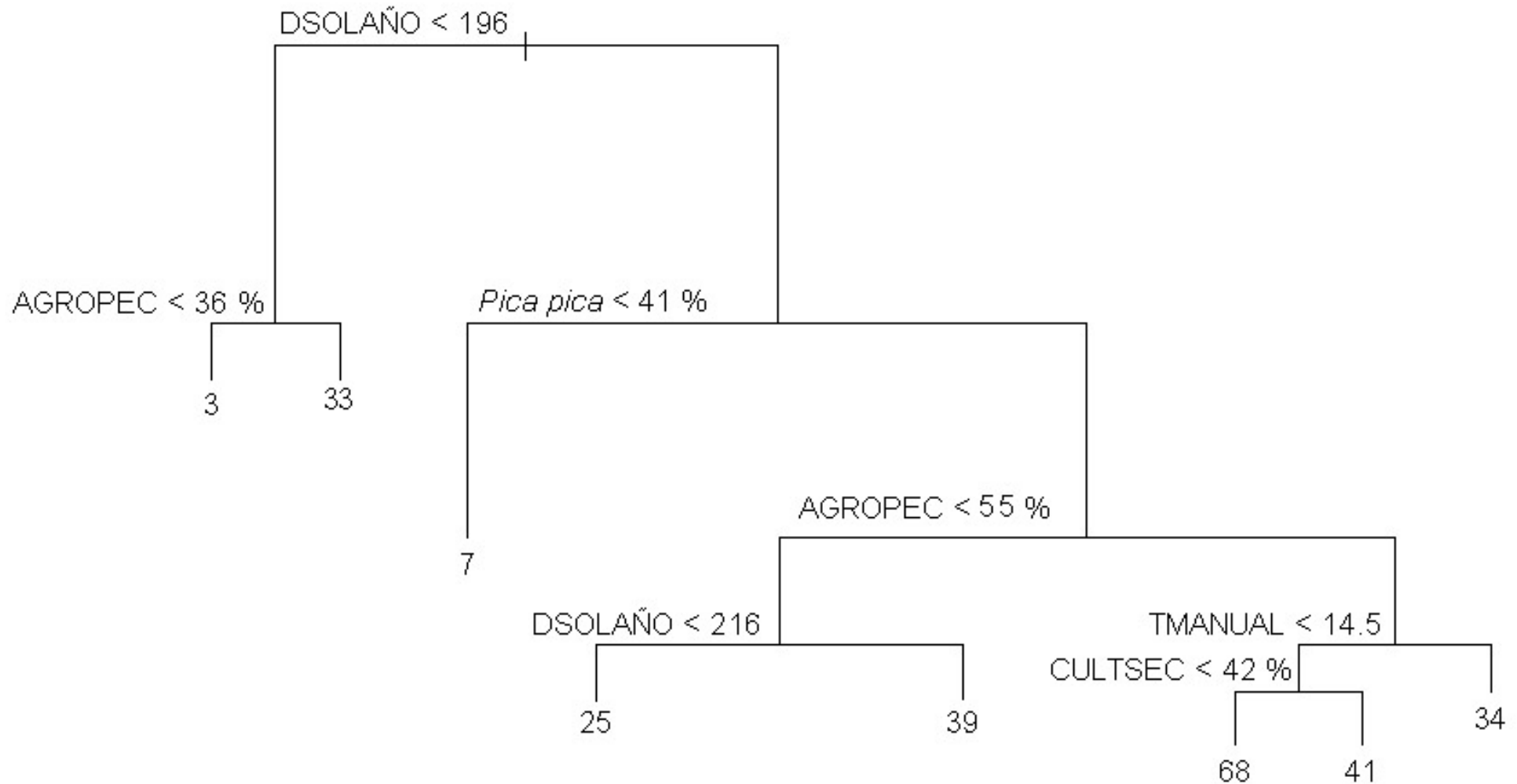


Figura 2. Arbol de regresión (modelo generalizado aditivo) mostrando los principales factores ambientales (ramificaciones) responsables de la frecuencia de aparición del Críalo en España. Los valores de las puntas del árbol de regresión ilustran la ocupación de cuadrículas UTM 10x10 km dentro de bloques UTM de 50x50 km (expresado en %). La longitud de las ramas es proporcional a la importancia cuantitativa de cada variable explicando la distribución de la especie en España. DSOLLAÑO: insolación anual (número de días despejados); TMANUAL: temperatura media anual (°C); AGROPEC: cobertura (%) de suelo dedicado a actividades agropecuarias; CULTSEC: porcentaje de suelo dedicado a cultivos extensivos de secano; *Pica pica*: porcentaje de cuadrículas UTM de 10x10 km ocupadas por la Urraca. *.

Referencias

*Análisis efectuado a partir de los datos del Atlas de las Aves de España (2003), [Sociedad Española de Ornitología](#).

Martí, R., Del Moral, J.C. (Eds.) (2003). *Atlas de las Aves Reproductoras de España*. Dirección General de la Conservación de la Naturaleza-Sociedad Española de Ornitología, Madrid.

Luis M. Carrascal
Museo Nacional de Ciencias Naturales (CSIC)
Fecha de publicación: 20-09-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid. <http://www.vertebradosibericos.org/>

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**Migración de jóvenes y adultos**

El Críalo es una especie migradora, con poblaciones invernantes de procedencia desconocida en el sur de la Península. El paso de aves en migración es muy poco notorio (Díaz *et al.* 1996), siendo muy poco destacado por el estrecho de Gíralta (Tellería 1981). Los adultos comienzan a abandonar la zona de cría a principios de junio, cuando algunos de sus pollos aun están en los nidos del hospedador. Parece ser que estos adultos no se dirigen directamente a los cuarteles de invernada, sino a zonas cercanas más frescas (sierras) donde abunda el alimento (larvas desfoliadoras) los meses de junio y julio. Esta afirmación se basa en la detección de críalos en la Sierra de Baza durante el mes de julio, de los que al menos uno fue marcado el mismo año con bandas de colores tarsales en la comarca de Guadix (a 30-40 kilómetros de distancia). Por tanto, no se sabe con certeza cuando comienza su migración hacia los cuarteles de invierno.

Los juveniles abandonan la zona de cría en la segunda semana de agosto, para comenzar su migración hacia las zonas de invernada (Soler *et al.* 1994). Esta migración, a diferencia de lo que ocurre en la mayoría de las especies, se cree que no tiene lugar junto a los adultos, ya que éstos abandonan la zona de estudio a mediados de junio (Soler *et al.* 1994; Soler *et al.* 1995). Sin embargo, debido a la detección de individuos adultos en las sierras cercanas a la zona de cría durante el mes de julio, es posible que jóvenes y adultos se junten antes de iniciar su principal etapa migratoria hacia los cuarteles de invierno.

La mayoría de los individuos europeos no llegan a atravesar el trópico e invernán en el hemisferio norte, a más de 3000 km de sus zonas de cría (Fry *et al.* 1988; Payne 1997). Aunque ya se ha mencionado que los individuos jóvenes y los adultos no inician juntos la migración hacia los cuarteles de invierno, con relativa frecuencia, se observan a jóvenes y adultos en los lugares de invernada (Payne 1997). Su regreso a las zonas de cría es bastante temprano, por lo que a menudo se realizan observaciones invernales (Enero, Febrero). A la comarca de Guadix llegan normalmente a principios de febrero, distribuyéndose por lugares con abundante alimento hasta que las urracas comienzan a construir sus nidos (principios de marzo), fecha en la que comienzan a avistarse por las principales zonas de cría.

Flujo génico entre poblaciones

El estudio del flujo génico entre poblaciones es muy importante ya que nos indica el grado de dispersión de individuos (jóvenes o adultos) de unas poblaciones a otras y, por tanto, el grado de aislamiento genético entre poblaciones con sus implicaciones en los procesos evolutivos (Slatkin 1987). Por ejemplo, en parásitos de cría como el Críalo, una baja tasa de intercambio de individuos entre poblaciones, que daría lugar a un aislamiento genético entre las mismas, podría dar lugar a procesos de especialización o adaptación a las condiciones ambientales locales (incluyendo características defensivas de sus hospedadores). Sin embargo, si la dispersión de individuos entre poblaciones es alta, el flujo génico entre esas poblaciones actuaría como una fuerza homogeneizadora de los genotipos de las distintas poblaciones, impidiendo que los procesos de especialización a las condiciones propias de cada población

(adaptaciones) produjeran especiación y/o una elevada variabilidad genética entre poblaciones. En otras palabras, un bajo flujo génico entre poblaciones parásitas permitiría un alto grado de especialización a las defensas mostradas por los hospedadores (principal presión selectiva para los parásitos) en cada una de las poblaciones. Mientras que un elevado flujo génico entre poblaciones implicaría la existencia de fenotipos parásitos adaptados a unas condiciones ambientales distintas a las existentes en una población dada (mal-adaptados) y, por tanto, a una homogeneización de las poblaciones del parásito (Slatkin 1987; Thompson 1994). En cualquier caso, el flujo génico debería de explicar la variación en defensas mostradas por poblaciones de urracas en distintas condiciones ambientales (p.e. grado de parasitismo por el críalo; Soler *et al.* 1999) y, por tanto, el flujo génico tiene una importancia enorme en los procesos coevolutivos existentes entre parásitos y hospedadores (Nuismer *et al.* 1999; Soler *et al.* 2001).

El análisis de los patrones genéticos de 7 poblaciones de críalo (seis en la Península Ibérica y una en Francia) permitió estimar el grado de flujo génico y la estructura genética (grado de diferenciación poblacional) de esas poblaciones (Martínez *et al.* 1999). Aunque las distintas poblaciones de Críalo se podían diferenciar genéticamente, el grado de diferenciación genética entre poblaciones estuvo relacionado con las distancias geográficas entre las mismas, lo que sugiere que el flujo génico entre poblaciones de Críalo es importante, pero que los críalos sólo se dispersan a poblaciones cercanas (Martínez *et al.* 1999). En este trabajo también se estimaron los mencionados parámetros para las poblaciones de Urraca tanto en simpatria como en alopatria con el Críalo. Se encontró que el flujo génico entre poblaciones de urracas simpátricas con el Críalo era mayor que el existente entre poblaciones alopatricas y que, en poblaciones de Urraca dentro de los límites de distribución del Críalo, el flujo génico era mayor para el hospedador que para el parásito (Martínez *et al.* 1999). Estos resultados son muy importantes ya que nos indican que va a existir una homogeneización en las características defensivas de las poblaciones de urracas, independientemente de que estén o no explotadas por el parásito. Es decir, la probabilidad de que existan individuos adaptados al parasitismo (p.e. reconocedores y expulsadores de huevos parásitos) en zonas en las que no exista parasitismo es alta por lo que, en el caso de que una de esas poblaciones comience a ser explotada por el Críalo, no necesitan que ese carácter aparezca de nuevo en la población, sino que los procesos de selección natural harían que el carácter defensivo se extendiera rápidamente en la población (Soler *et al.* 2001).

Referencias

- Díaz, M., Asensio, B., Tellería, J. L. (1996). *Aves Ibericas. I. No paseriformes*. J. M. Reyero Editor.
- Fry, C. H., Keith, S., Urban, E. K. (1988). *The Birds of Africa*. Academic Press.
- Martínez, J. G., Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P., Burke, T. (1999). Comparative population structure and gene flow of a brood parasite, the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*), and its primary host, the magpie (*Pica pica*). *Evolution*, 53: 269-278.
- Nuismer, S. L., Thompson, J. N., Gomulkiewicz, R. (1999). Gene flow and the geographically structured coevolution. *Proc. R. Soc. Lond. B.*, 266: 605-609.
- Payne, R. B. (1997). Family Cuculidae (Cuckoos). Pp. 480-607. En: del Hoyo, J., Elliot, A. (eds.). *Sandgrouse to cuckoos*. Linx Editions.
- Slatkin, M. (1987). Gene flow and the geographic structure of natural populations. *Science*, 236: 787-792.

- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (1999). Genetic and geographic variation in rejection behavior of cuckoo eggs by European magpie populations: An experimental test of rejecter-gene flow. *Evolution*, 53: 947-956.
- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (2001). Coevolutionary interactions in a host-parasite system. *Ecol. Letters*, 4: 470-476.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1994). Activity, survival, independence and migration of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 96: 802-805.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1995). Communal parental care by monogamous magpie hosts of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 97: 804-810.
- Tellería, J.L. (1981). La Migración de las Aves en el Estrecho de Gibraltar. Volumen II: Aves no planeadoras. Universidad Complutense, Madrid.
- Thompson, J. N. (1994). *The coevolutionary process*. University of Chicago Press.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

ENCICLOPEDIA VIRTUAL DE LOS VERTEBRADOS ESPAÑOLES

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758

ECOLOGÍA TRÓFICA

Dieta

Aunque los trabajos realizados en la Península Ibérica sobre la alimentación de los adultos de esta especie son muy escasos, éstos apuntan a que, como en otros países, se alimentan casi exclusivamente de larvas de lepidópteros defoliadores, siendo las de procesionaria del pino (*Thaumetopoea pityocampa*) la base de su dieta en la mayoría de los casos. Las larvas las atrapan en los árboles o en el suelo y, antes de tragarlas, las aplastan con su pico por toda la superficie para quitarle o romper gran parte de los pelos urticantes (Mestre Raventós 1969). Aunque en otras localidades también se han encontrado grillos, saltamontes (Orthoptera), libélulas (Odonata), hormigas (Formicidae), escarabajos (Coleoptera), y lagartijas (Cramp 1985), el análisis de 11 contenidos estomacales de individuos capturados cerca de pinares de Valladolid durante la estación reproductora contenían exclusivamente larvas de procesionaria del pino (Valverde 1953). La especialización en este tipo de larvas implica una baja competencia con otras especies, ya que muy pocos animales pueden ingerir estas larvas con altas concentraciones de sustancias urticantes.

Alimentación de los pollos de Críalo

Durante su etapa de crecimiento en el nido y de volantón, los pollos son alimentados por individuos de las especies hospedadoras. Cuando los alimentan las urracas, su dieta es idéntica a la que reciben los pollos de hospedador, estando compuesta principalmente por coleópteros, ortópteros, larvas y, a partir de una determinada edad, también cebada (Martínez 1994). En nidos donde de forma natural conviven los pollos de Críalo y de Urraca, los pollos parásitos reciben mayor cantidad de comida que los pollos de Urraca. Además, tienden a recibir una mayor cantidad de coleópteros, ortópteros e himenópteros que los pollos de Urraca en el mismo nido (Martínez 1994; Soler *et al.* 1995a). Sin embargo, en nidos experimentalmente parásitados en los que el tamaño de los pollos de Críalo era igual o menor al de los pollos de Urraca, las dos especies recibían una cantidad de comida similar, por lo que el menor periodo de incubación y la mayor tasa de crecimiento de los pollos de Críalo explica, al menos en parte, los resultados anteriores (Soler *et al.* 1995a). Al salir del nido, los volantones de Críalo siguen siendo alimentados por sus padres adoptivos (ver, además, el apartado de [Biología de la Reproducción](#)).

Pasado algún tiempo, volantones procedentes de distintos nidos (número de nidos = 2.2, sd = 0.79, n = 19) se juntan en grupos (media = 3.3, sd = 1.28, rango = 1-9 individuos, n = 19) (Soler *et al.* 1995b). En 1991 y 1992 se siguieron 19 grupos de críalos en los que al menos uno estaba marcado con radiotransmisor (Soler *et al.* 1995b). El 84.2 % de los grupos estaban formados por individuos procedentes de distinto nido. Estos grupos son alimentados por grupos de hospedadores adultos, independientemente de la especie parasitada. Para el caso de la Urraca, en 4 de los 19 grupos (21.1%) de críalos volantones seguidos, el número de urracas que los cuidaban era mayor que el número de padres adoptivos durante la etapa en el nido (número medio de urracas en el grupo = 4, sd = 1.91, rango = 2-9, n

= 18; número de urracas alimentando a un grupo de críalos estimado como el número máximo de urracas atendiendo a un grupo al mismo tiempo –estima tendente a infravalorar el número total de urracas-; Soler *et al.* 1995b). Además, una misma Urraca alimentó a dos pollos de críalo procedentes de distintos nidos y, por tanto, se puede inferir que las urracas alimentan a todos los pollos de críalo independientemente del nido del que procedan.

El número de cebas recibidas por cada pollo de Críalo estuvo positivamente relacionado con el número de volantones en el grupo y con el número de urracas adultas atendiendo a un grupo. Por tanto, el comportamiento de agruparse es ventajoso para los volantones de críalo, ya que consiguen ser cuidados por un mayor número de urracas y conseguir un mayor número de cebas (Soler *et al.* 1995b).

Referencias

- Cramp, S. (1985). *Birds of Europe and middle east and north Africa [IV]. Terns to woodpeckers*. Oxford, Oxford University Press.
- Mestre Raventós, P. (1968). Sobre *Clamator glandarius* en el Panadés (Cataluña). *Ardeola*, 14: 137-142.
- Martínez, J. G. (1994). Relaciones entre el críalo (*Clamator glandarius*) y la Urraca (*Pica pica*) en la Hoya de Guadix. Tesis Doctoral. Universidad de Granada.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J., Møller, A. P. (1995a). Preferential allocation of food by magpie *Pica pica* to great spotted cuckoo *Clamator glandarius* chicks. *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 37: 7-13.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1995b). Communal parental care by monogamous magpie hosts of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 97: 804-810.
- Valverde, J. A. (1953). Contribution a la biologie du coucou-geai, *Clamator glandarius* L. I. Notes sur le coucou-geai en Castilla. *Oiseaux*, 23: 288-296.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

ENCICLOPEDIA VIRTUAL DE LOS VERTEBRADOS ESPAÑOLES

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758

BIOLOGÍA DE LA REPRODUCCIÓN

Cuidados parentales

Debido a la estrategia reproductora seguida por los críalos, son sus hospedadores los que realizan todas las tareas relacionadas con la crianza de los pollos parásitos, incubación, alimentación, defensa de los nidos, etc. Por esto la alimentación de pollos y de volantones de esta especie se ha tratado en el apartado de [Ecología Trófica](#). Sin embargo, en unos pocos casos, se ha detectado que los críalos adultos realizan visitas esporádicas a los nidos parasitados, tanto durante el periodo de huevo como en el de pollo.

Durante el periodo de huevo, las visitas de los críalos adultos a nidos parasitados de Urraca (*Pica pica*) se han explicado como una comprobación del estado de sus huevos, ya que las urracas pueden reconocerlos como huevos parásitos y expulsarlos de sus nidos. En el caso de que sus huevos no estén en el nido, los críalos pueden depredar los nidos de Urraca y, de esta forma, castigar el comportamiento expulsor. Estas urracas, en muchos casos, harían una puesta de reposición, que podría volver a ser parasitada por los mismos críalos que depredaron su primer intento reproductivo, pero en este caso las urracas deberían de haber aprendido la lección y no volver a rechazar el huevo parásito. Es lo que se conoce como 'comportamiento mafioso' de los críalos, y que podríamos considerar como un tipo muy peculiar de cuidado parental. La existencia de este comportamiento la predijo Zahavi (1979) y fue demostrada experimentalmente unos años más tarde en la comarca de Guadix (Soler *et al.* 1995c).

El experimento consistió en quitar los huevos de Críalo de algunos nidos de Urraca dejando otros como control. Los resultados fueron bastante claros, ya que se detectó que (1) los adultos de Críalo eran capaces de depredar nidos de Urraca, (2) que una hembra, sorprendida parasitando un nido de Urraca, fue la que depredó el nido unas horas más tarde, después de que nosotros retiráramos todos los huevos del nido y los sustituyéramos por modelos de plastilina, y (3) que los nidos experimentales sufrieron muchas más depredaciones (73%, n = 26) que los nidos control (11%, n = 28).

La importancia de este comportamiento radica en su posible influencia en la decisión de las urracas de expulsar huevos parásitos de sus nidos de reposición. Ya se expuso anteriormente que las urracas, después de sufrir la depredación de sus nidos como respuesta a su comportamiento expulsor, podían aceptar el huevo parásito en sus puestas de reposición. De esta forma los críalos aumentarían las probabilidades de éxito de su descendencia, y las urracas tendrían la posibilidad de criar alguno de sus pollos junto al pollo parásito. Esta hipótesis se comprobó experimentalmente simulando el comportamiento mafioso de los críalos y detectando el comportamiento expulsor de las urracas en primeras puestas y en puestas de reposición (Soler *et al.* 1999b). Los resultados del experimento dependieron de la abundancia de críalos en las distintas zonas ya que, en aquellas donde los críalos eran bastante abundantes, el 90% (N=10) de las urracas que expulsaron el huevo parásito experimental en la primera puesta pasaron a aceptar los huevos experimentales en sus puestas de reposición. Sin embargo, en zonas con bajos niveles de parasitismo la mayoría de las urracas expresaron el mismo comportamiento expulsor en primeras puestas y en puestas de reposición. Por tanto, parece ser que el comportamiento

defensivo de las urracas es un comportamiento plástico que puede ser modelado por el comportamiento mafioso de los críalos, al menos en zonas donde estos son muy abundantes (Soler *et al.* 1999b; Soler y Soler 2000)

Un aspecto muy importante de los cuidados parentales es la defensa de los nidos frente a posibles depredadores. Evidentemente son las especies hospedadoras las que se ocupan de esta función. En el caso de las urracas, esta defensa es, en general, menos intensa cuando sus nidos están parasitados (Soler *et al.* 1999c). Sin embargo, sobre todo al principio de la temporada de cría, los críalos defienden los nidos que han parasitado, siendo la única especie parásita en la que se ha descrito este comportamiento (Soler *et al.* 1999c). De acuerdo con la efectividad de los críalos defendiendo nidos de Urraca, Arias de Reyna (1998) encuentra que, en Sierra Morena, el porcentaje de nidos de Urraca depredados era menor cuando estaban parasitados por el Críalo (7,7%, n = 26) que cuando no lo estaban (40%, n = 136).

Durante los últimos días de estancia de los pollos de Críalo en el nido y los primeros días de volantones, éstos también reciben visitas esporádicas de críalos adultos en las que les ofrecen a los pollos larvas, pero también flores y pequeñas piedras. Sin embargo, debido a lo esporádico de este comportamiento, no se podría considerar que su función fuera la de alimentar a sus pollos. La función de este comportamiento se cree que estaría relacionado con la impronta de los pollos de Críalo con individuos de su misma especie (Soler y Soler 1999).

Puesta

Crían desde Marzo hasta Junio coincidiendo con las fechas en las que crían sus principales hospedadores. Una hembra pone un huevo cada dos días y en rachas de unos 6 huevos, con un intervalo de pausa entre rachas de unos 4-5 días (Payne 1974; Arias de Reyna *et al.* 1982; Soler *et al.* 1998; Martínez *et al.* 1998). En total ponen más de 15 huevos (Arias de Reyna y Hidalgo 1982) durante un periodo de 6 a 10 semanas (Payne 1974; Arias de Reyna *et al.* 1982; Soler *et al.* 1998; Martínez *et al.* 1998).

En la comarca de Guadix, donde coinciden varias especies de hospedadores (Soler 1990), los primeros huevos suelen aparecer en nidos de Corneja Negra (*Corvus corone*), ya que esta especie inicia su reproducción antes que la Urraca, y la mayoría de los huevos (71,3%) aparecen cuando el número de nidos disponibles de su principal hospedador, la urraca, es máximo (Soler *et al.* 1997). La selección de hospedador depende de los nidos disponibles, y una misma hembra puede poner en nidos de distintas especies (Urraca y Corneja en la comarca de Guadix, Martínez *et al.* 1998). Aunque el éxito de eclosión de los huevos parásitos en nidos de Corneja es mayor que el de los puestos en nidos de Urraca (debido a que no expulsan los huevos parásitos), el éxito reproductor (probabilidad de llegar a la etapa de volantón) es mayor en nidos de urracas (Soler *et al.* 2002).

Para un mismo hospedador (la Urraca) la selección del nido a parasitar no es aleatoria, sino que seleccionan a las urracas con mejor calidad parental. En un estudio experimental en el que se ponían el mismo número de pollos recién eclosionados en nidos seleccionados y no seleccionados por los críalos, el éxito reproductor de los nidos seleccionados fue mayor que el de nidos no seleccionados por el Críalo (Soler *et al.* 1995a). La señal que los críalos utilizan para estimar la calidad parental de las urracas es el tamaño de sus nidos (Soler *et al.* 1995a), un carácter sexual en esta especie (Soler *et al.* 2001) relacionado con la calidad parental de la pareja que lo ha construido (De Neve *et al.* 2004).

Generalmente el macho y la hembra participan en la parasitación de los nidos del hospedador. Es lo que

se conoce como 'estrategia de distracción' (Arias de Reyna 1998) y consiste en que, mientras el macho se acerca al nido elegido muy conspicuamente (lanzando gritos y llamando la atención de las urracas), provocando que las urracas lo persigan para expulsarlo de los alrededores del nido, la hembra se acerca sigilosamente y aprovecha que las urracas hayan abandonado el nido persiguiendo al macho para poner su huevo desde el borde de la taza en unos 3-4 segundos (Arias de Reyna *et al.* 1982). Esta estrategia de parasitación es seguramente la causa de que algunas urracas no persigan a los críalos y no abandonen sus nidos cuando estos se acercan (Soler *et al.* 1999a).

Al poner el huevo desde el borde de la taza, algunos huevos de hospedador se rompen. Esta rotura de huevos se ha demostrado que es una adaptación de los críalos a reducir la competencia en el nido con pollos de hospedador ya que:

- (1) el éxito reproductor de los huevos de Críalo era menor en nidos parasitados experimentalmente (sin huevos rotos),
- (2) tanto la proporción de huevos que eclosionan, como de pollos que vuelan, era menor en nidos experimentales (Soler *et al.* 1997), y
- (3) que, aunque en un experimento en el que se simulaba la puesta de huevo de Críalo desde el borde de la taza, el número de huevos rotos no dependía del número de huevos de Urraca en el nido, en nidos naturales (parasitados por el Críalo) el número de huevos rotos sí estaba relacionado con el de huevos de Urraca en el nido (Soler y Martínez 2000).

Este último resultado implica que la rotura de huevos no es un accidente causado por la forma de poner los huevos de los críalos, sino que activamente rompen huevos de Urraca, sobre todo cuando al parasitarlo ya existen muchos huevos que pueden eclosionar antes que el huevo parásito. Debido a que la probabilidad de supervivencia de un pollo de Críalo depende del número de pollos de urracas que eclosionan antes que él, las ventajas de este comportamiento están relacionadas con la reducción de la competencia por el alimento con los pollos de hospedador.

Periodo de incubación y desarrollo de los pollos

Los huevos de Críalo tienen un periodo de incubación de unos 13-14 días, varios días menos de lo que correspondería según el tamaño corporal del adulto (Soler 1990). Debido a que los huevos de Urraca tienen un periodo de eclosión mayor que el de los huevos de Críalo, los huevos parásitos suelen eclosionar varios días antes que los de Urraca, lo que les confiere una ventaja frente a los pollos de hospedador en la competencia por el alimento que los padres aportan al nido (Soler *et al.* 1995b).

Los pollos de Críalo nacen con un peso y tamaño similar al de los pollos de Urraca pero crecen más rápido, sobretodo durante los 8 primeros días (Soler y Soler 1991; ver Figura 1). La tasa de crecimiento de los pollos de Críalo es similar independientemente del hospedador que este usando (Valverde 1971; y referencias en Soler y Soler 1991).

$$\text{Urraca} = \text{---} \text{ peso} = 176 / (1 + e^{-0.24(\text{edad} - 10.9)})$$

$$\text{Críalo} = \text{—} \text{ peso} = 170 / (1 + e^{-0.27(\text{edad} - 10.4)})$$

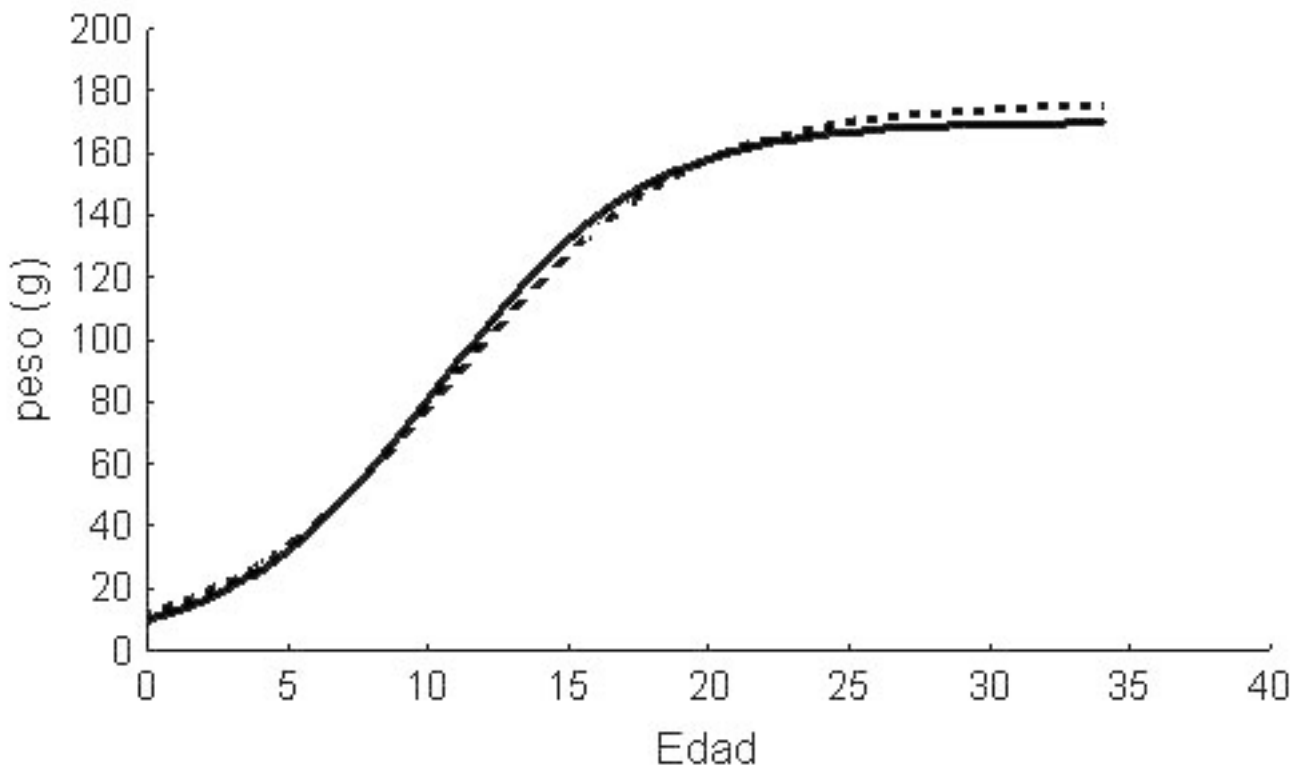


Figura 1. Crecimiento en peso de pollos de urraca y de críalo durante el periodo de estancia en el nido.

Los pollos de Críalo, a diferencia de otras especies de la misma subfamilia, no expulsan del nido a los huevos y pollos de hospedador y, por tanto, pollos de las dos especies, o varios pollos parásitos, pueden convivir en el mismo nido. Esta característica implica la existencia de una competencia por el alimento que los padres aportan al nido, y que influye en la tasa de crecimiento de los distintos pollos. Debido a que las urracas reparten el alimento favoreciendo a los pollos de mayor tamaño, la fecha de eclosión va a determinar, al menos en parte, la tasa de cebas que recibe cada pollo en el nido, pudiendo incluso llegar a morir de hambre algunos de los pollos parásitos (Soler y Soler 1991).

En el caso de que los pollos de Críalo compartan el nido con pollos de Urraca, las urracas adultas prefieren alimentar a los pollos de Críalo incluso cuando los pollos de ambas especies son de tamaño similar. Esto se debe a que los pollos de Críalo presentan unas papilas de color blanco en la cavidad bucal que estimulan a las urracas a alimentarlos preferentemente (Figura 2). Esta función de las papilas se demostró en un trabajo experimental en el que en algunos nidos se enmascaraban dichas papilas simulando la cavidad bucal de los pollos de Urraca, y en otros nidos control los pollos de Críalo se dejaban con las papilas sin enmascarar. Los resultados demostraron que los pollos experimentales recibieron menor cantidad de alimento que los controles y que los pollos de Urraca de similar tamaño en el mismo nido (Soler *et al.* 1995b).

Figura 2. Papilas blancas en la cavidad bucal del pollo de Críalo (centro).



Todas las adaptaciones anteriores de los pollos de Críalo tendentes a maximizar los cuidados parentales de las urracas hacen que, en la mayoría de los casos, los pollos de Urraca mueran durante los primeros días de vida, quedando los pollos parásitos solos en el nido. Esto no ocurre así en otros hospedadores como la Corneja Negra (*Corvus corone*) y la Grajilla (*Corvus monedula*), donde el mayor tamaño de los pollos del primero y la gran intensidad de petición de los pollos de la segunda hacen menos eficaces las adaptaciones de los pollos de Críalo (Soler 1990; Soler *et al.* 2002) .

Las plumas comienzan a aparecer al cuarto día de edad, creciendo rápidamente y llegando a alcanzar los 90 mm en rectrices y primarias a la edad de 23-24 días (Soler y Soler 1991). Los pollos de Críalo abandonan el nido con una edad de entre 19 y 25 días (Soler y Soler 1991).

Periodo de volantón

El periodo de volantón fue estudiado en la comarca de Guadix con la ayuda de radiotransmisores colocados en pollos de Críalo que fueron seguidos hasta que abandonaron la zona de estudio (Soler *et al.* 1994). Durante los tres primeros días después de abandonar el nido, los volantones de Críalo permanecen todo el tiempo alrededor del nido (en muchos casos en el mismo árbol del nido), con muy poca actividad y escondidos entre el follaje de los árboles. Después de esos tres primeros días comienzan a estar más activos, moviéndose entre distintos posaderos y realizando vuelos cortos entre árboles cercanos al nido. Posteriormente, los jóvenes persiguen activamente a las urracas mientras emiten unos sonidos de petición bastante peculiares. Es en este último periodo cuando los jóvenes son capaces de atraer la atención de urracas adultas que pueden adoptarlos (Zuñiga y Redondo 1992). Además, jóvenes procedentes de distintos nidos se juntan formando grupos de volantones que son alimentados por varias parejas de

urracas adultas. Durante todo este periodo, y tras más de 260 horas de seguimiento a individuos marcados, nunca se observó a los volantones alimentándose por ellos mismos.

El periodo de dependencia de las urracas adultas es de aproximadamente 34 días, aunque varía según de la fecha de abandono del nido (mínimo = 25, máximo = 59 días). Esta variación se debe a que todos los jóvenes abandonan el área de reproducción al mismo tiempo (Soler *et al.* 1994) y, por tanto, cuanto antes abandonen el nido, mayor tiempo lo están cuidando las urracas.

La supervivencia de los volantones de Críalo fue del 63,2% (24 de los 38 pollos marcados con transmisores sobrevivieron hasta la independencia de las urracas adultas). Además, la probabilidad de supervivencia estuvo relacionada con el peso de los pollos al abandonar el nido (Soler *et al.* 1994).

Referencias

Arias de Reyna, L., Hidalgo, S. (1982). An investigation into egg-acceptance by Azure-winged magpies and host-recognition by Great spotted cuckoo chicks. *Anim. Behav.*, 30: 819-823.

Arias de Reyna, L. (1998). Coevolution of great spotted cuckoo and its hosts. Pp. 129-142. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press,.

Arias de Reyna, L., Recuerda, P., Corvillo, M., Aguilar, I. (1982). Reproducción del críalo (*Clamator glandarius*) en S. Morena Central. *Doñana, Acta Vert.*, 9: 117-193.

De Neve, L., Soler, J. J., Pérez-Contreras, T., Soler, M. (2004). Nest size predicts the effect of food supplementation to magpie nestlings on their immunocompetence: an experimental test of nest size indicating parental ability. *Behav. Ecol.* in press.

Martínez, J. G. (1994). Relaciones entre el críalo (*Clamator glandarius*) y la Urraca (*Pica pica*) en la Hoya de Guadix. Tesis Doctoral. Universidad de Granada.

Martínez, J. G., Soler, J. J., Soler, M., Burke, T. (1998). Spatial patterns of egg laying and multiple parasitism in a brood parasite: a non-territorial system in the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *Oecologia*, 117: 286-294.

Payne, R. B. (1974). The evolution of clutch size and reproductive rates in parasitic cuckoos. *Evolution*, 28: 169-181.

Soler, J. J., De Neve, L., Martínez, J. G., Soler, M. (2001). Nest size affects clutch size and the start of incubation in magpies: an experimental study. *Behav. Ecol.*, 12: 301-307.

Soler, J. J., Soler, M. (2000). Brood-parasite interactions between great spotted cuckoos and magpies: a model system for studying coevolutionary relationships. *Oecologia*, 125: 309-320.

Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P., Martínez, J. G. (1995). Does the great spotted cuckoo choose magpie hosts according to their parenting ability? *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 36: 201-206.

Soler, J. J., Soler, M., Perez-Contreras, T., Aragon, S., Møller, A. P. (1999a). Antagonistic antiparasite defenses: nest defense and egg rejection in the magpie host of the great spotted cuckoo. *Behav. Ecol.*, 10: 707-713.

- Soler, J. J., Sorci, G., Soler, M., Møller, A. P. (1999b). Change in host rejection behavior mediated by the predatory behavior of its brood parasite. *Behav. Ecol.*, 10: 275-280.
- Soler, M. (1990). Relationships between the great spotted cuckoo *Clamator glandarius* and its corvid hosts in a recently colony area. *Ornis Scand.*, 21: 212-223.
- Soler, M., Martínez, J. G. (2000). Is egg-damaging behavior by great spotted cuckoos an accident or an adaptation? *Behav. Ecol.*, 11: 495-501.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1996). Effects of brood parasitism by the great spotted cuckoo on the breeding success of the magpie host: an experimental study. *Ardeola*, 43: 87-96.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1999c). Nest defence by magpies (*Pica pica*) and the brood parasitic great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*) in parasitized and unparasitized nests. *J. Ornithol.*, 140: 199-205.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J., Møller, A. P. (1995b). Preferential allocation of food by magpie *Pica pica* to great spotted cuckoo *Clamator glandarius* chicks. *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 37: 7-13.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1994). Activity, survival, independence and migration of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 96: 802-805.
- Soler, M., Soler, J. J. (1991). Growth and development of great spotted cuckoos and their magpie host. *Condor*, 93: 49-54.
- Soler, M., Soler, J. J. (1999). Innate versus learned recognition of conspecifics in great spotted cuckoos *Clamator glandarius*. *Anim. Cogn.*, 2: 97-102.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G. (1997). Great spotted cuckoos improve their reproductive success by damaging magpie host eggs. *Anim. Behav.*, 54: 1227-1233.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G. (1998). Duration of sympatry and coevolution between the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*) and its primary host, the magpie (*Pica pica*). P.p. 113-128. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic Birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Møller, A. P. (1995c). Magpie host manipulation by great spotted cuckoos: Evidences for an avian mafia? *Evolution*, 49: 770-775.
- Soler, M., Soler, J. J., Pérez-Contreras, T., Martínez, J. G. (2002). Differential reproductive success of great spotted cuckoos *Clamator glandarius* parasitising magpies *Pica pica* and carrion crows *Corvus corone*: the importance of parasitism costs and host defences. *Avian Science*, 1: 25-32.
- Valverde, J. A. (1971). Notas sobre la biología reproductora del críalo (*Clamator glandarius*). *Ardeola*, (vol. Especial): 549-647.
- Zahavi, A. (1979). Parasitism and nest predation in parasitic cuckoos. *Am. Nat.*, 113: 157-159.
- Zúñiga, J. M., Redondo, T. (1992). Adoption of great spotted cuckoo *Clamator glandarius* fledglings by magpies *Pica pica*. *Bird Study*, 39: 200-202.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**Interacciones entre especies**

No existen referencias relativas a la depredación de esta especie en Europa. Sólo se conoce la depredación de un individuo adulto de Críalo entre las presas aportadas a un nido de Aguila Real (*Aquila chrysaetos*) en Segovia (El Espinar; Alfredo Salvador, com. pers.).

Debido a la estrategia reproductora parásita de esta especie, la interacción con sus especies hospedadoras es el aspecto más importante que marca sus estrategias vitales. Por ello, a lo largo de este capítulo se han expuesto muchos de los resultados de esta interacción, sobre todo la existente con su principal hospedador en Europa, la Urraca. En este apartado, después de volver a resaltar la importancia de las interacciones coevolutivas con sus hospedadores para entender los distintos aspectos de la biología de esta especie, también se exponen las interacciones con otras especies parásitas (*i.e.* hematófagos y parásitos sanguíneos), las cuales van a depender también, al menos parcialmente, de la estrategia reproductora parásita del críalo.

La importancia de los distintos tipos de interacciones existentes entre una y otras especies va a depender de los costos o beneficios que supone una interacción para una especie dada. Para el críalo, la interacción más importante, al menos en Europa, es la que tiene lugar con la urraca, ya que el parasitismo implica una drástica reducción en el éxito reproductor de las urracas (Soler *et al.* 1996) que, a su vez, explica la aparición de estrategias defensivas que disminuyan los efectos del parasitismo. Estas estrategias defensivas de las urracas (muchas de ellas ya expuestas a lo largo de este capítulo) implican una reducción en el éxito reproductor de los críalos que, a su vez, seleccionan estrategias contra-defensivas que contrarrestan los efectos negativos de las defensas del hospedador (Soler & Soler 2000). Es decir, la interacción existente entre parásitos de cría y sus hospedadores da lugar a lo que se conoce como carrera coevolutiva de armamentos sin fin (Dawkins & Krebs 1979). Uno de los sistemas donde mejor se ha estudiado y demostrado esta carrera armamentística es en el sistema críalo-urraca (Soler *et al.* 2001), y la mayoría de los trabajos de investigación se han realizado en España. Debido a que la mayor parte de las adaptaciones y contra-adaptaciones del críalo ya se han expuesto en este capítulo, en este apartado sólo se destacará el grado de complejidad del sistema mostrando algunas de las interacciones entre críalos y urracas en la [Figura 1](#) y la [Figura 2](#) (para una revisión de estas adaptaciones ver Soler & Soler 2000).

El segundo tipo de interacción al que nos referiremos es el existente con parásitos generalistas y específicos de esta especie. Para cualquier especie la transmisión de parásitos se realiza de forma horizontal, cuando el contagio se produce de un individuo adulto a otro, o vertical cuando los parásitos pasan de padres a hijos. En el caso de especies parásitas de cría, en las que los contactos entre padres e hijos son prácticamente inexistentes, la transmisión horizontal de parásitos es muy reducida. Además, mientras que los pollos de la especie hospedadora pueden ser explotados por parásitos generalistas y específicos, los pollos de parásitos de cría sólo podrían ser contagiados por parásitos generalistas ya que el riesgo de contagio de parásitos especialistas de la especie parásita es mínimo. Estas implicaciones de crecer en nidos de otras especies suponen unas ventajas adicionales muy importantes de esta estrategia reproductora parásita (Soler 1999).

De acuerdo con la reducción de contagio por parásitos que los pollos parásitos de cría deben sufrir, en un estudio en que experimentalmente se parasitaban nidos de urraca con pollos de críalo recién eclosionados, con una edad menor o igual a la de los pollos de urraca presentes en el nido, se encontró que sólo un pollo parásito (4.6 %; n = 22) presentó parásitos sanguíneos del género *Leucocytozoon* en muy baja intensidad (Soler *et al.* 1999). Además, la especie encontrada en el pollo parasitado, *L. centropi*, era distinta a las encontradas en pollos de urraca *L. sakharoffi*.

Con respecto a la infección por parásitos externos generalistas, se estudio la presencia de picaduras de un díptero hematófago de la familia Carnidae (*Carnus* sp.) que ataca tanto a pollos de urraca como de críalo. De acuerdo con la hipótesis, no aparecieron diferencias en la probabilidad de encontrar picaduras en pollos de críalo o de urraca que compartieran el nido. De los 19 nidos que contenían pollos de las dos especies, en 6 encontramos pollos de urraca con picaduras, y sólo en uno de esos seis el pollo de Críalo no presentó picaduras (para mas información ver Soler *et al.* 1999).

Referencias

- Cramp, S. (1985). *Birds of Europe and middle east and north Africa [IV]. Terns to woodpeckers*. Oxford, Oxford University Press.
- Dawkins, D., Krebs, J. R. (1979). Arms race between and within species. *Proc. R. Soc. Lond. B.*, 205: 489-511.
- Soler, J. J. (1999). Brood parasites: the advantages of being different species. Pp. 3098-3106. En: Adams, N. J., Slotow, R. (eds.). *Proc. 22 Int. Ornithol. Congr.*, Durban. BirdLife South Africa.
- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (2001). Coevolutionary interactions in a host-parasite system. *Ecol. Letters*, 4: 470-476.
- Soler, J. J., Møller, A. P., Soler, M., Martinez, J. G. (1999). Interactions between a brood parasite and its host in relation to parasitism and immune defence. *Evol. Ecol. Research*, 1: 189-210.
- Soler, J. J., Soler, M. (2000). Brood-parasite interactions between great spotted cuckoos and magpies: a model system for studying coevolutionary relationships. *Oecologia*, 125: 309-320.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1996). Effects of brood parasitism by the great spotted cuckoo on the breeding success of the magpie host: an experimental study. *Ardeola*, 43: 87-96.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**IMPRONTA, PATRONES SOCIALES Y TERRITORIALIDAD****¿Cómo reconocen los críalos jóvenes la especie a la que pertenecen?**

La mayoría de las especies de aves, durante los primeros días de vida, aprenden la apariencia de sus padres, lo que posteriormente les permite reconocer a los individuos de su propia especie. Cuando las aves son criadas por otras especies, esta impronta tiene consecuencias inmediatas en el comportamiento filial y social (impronta filial) y, cuando llegan a adultos, intentan emparejarse con individuos de la especie que los ha criado y no con individuos de su propia especie (impronta sexual; Lorenz 1935). Un aspecto relevante es que el contacto con hermanos o jóvenes de la misma especie es muy importante para establecer las preferencias sociales por individuos de su propia especie (Lorenz 1935; Kruijt *et al.* 1983). De hecho, se ha sugerido la posibilidad de la existencia de un retraso en el periodo dedicado al aprendizaje de la apariencia de los individuos de su propia especie hasta una edad en la que la apariencia de los jóvenes sea muy parecida a la de los adultos (Bateson 1979).

Las especies parásitas de cría obligadas no tienen contactos con individuos adultos o, en el caso de que existan, son muy esporádicos, por lo que el reconocimiento y emparejamiento con individuos de la misma especie podría ser una característica innata (Tinbergen 1951). Otra posibilidad sería que los contactos existentes entre jóvenes de la misma especie parásita fueran suficientes para conseguir un aprendizaje de las características propias de la especie que, a su vez, explicarían el posterior emparejamiento (Freeberg *et al.* 1995; Soler & Soler 1999). En este sentido, la mayoría (63%) de los nidos de Urraca parasitados por el Críalo en la Hoya de Guadix reciben más de un huevo parásito, por lo que en la mayoría de los nidos conviven más de un pollo parásito. Además, los pollos de críalo al abandonar el nido permanecen en la zona de parasitación durante varios meses, por lo que la probabilidad de que individuos jóvenes procedentes de distintos nidos de hospedador se encuentren es elevada. Estas dos características hacen que la probabilidad de contacto entre jóvenes críalos sea prácticamente del 100%. De hecho ya se ha mencionado que jóvenes críalos procedentes de distintos nidos se agregan formando grupos de jóvenes parásitos que son alimentados por urracas adultas (Soler *et al.* 1995; sólo dos de 62 jóvenes seguidos no llegaron a formar parte de ningún grupo de críalos). Por otro lado, los pollos y jóvenes de Críalo reciben visitas esporádicas de críalos adultos y, estas visitas, podrían servir para que los jóvenes aprendieran a reconocer individuos de su propia especie y contrarrestaran los efectos de ser criados por una especie distinta (p.e., en el emparejamiento con la especie que lo ha criado). Además, debido a que algunos críalos abandonan los nidos de Urraca después de que los adultos hayan abandonado la zona, estos podrían aprender la especie a la que pertenecen por los contactos con otros jóvenes en los grupos de críalos volantes.

Estas ideas fueron testadas experimentalmente transportando pollos de Críalo desde Guadix a una zona, dentro del área de distribución del Críalo, pero con tasa de parasitismo muy baja (2,3%; Torres del Segre, Lérida), y a una zona en alopatria con el parásito (Freneusse, Paris), y en cada nido se metían 1 o 2 pollos (Soler & Soler 1999). Todos los pollos experimentales procedían de nidos con un solo pollo de Críalo y, por tanto, no habían mantenido contacto con individuos de su misma especie antes del experimento.

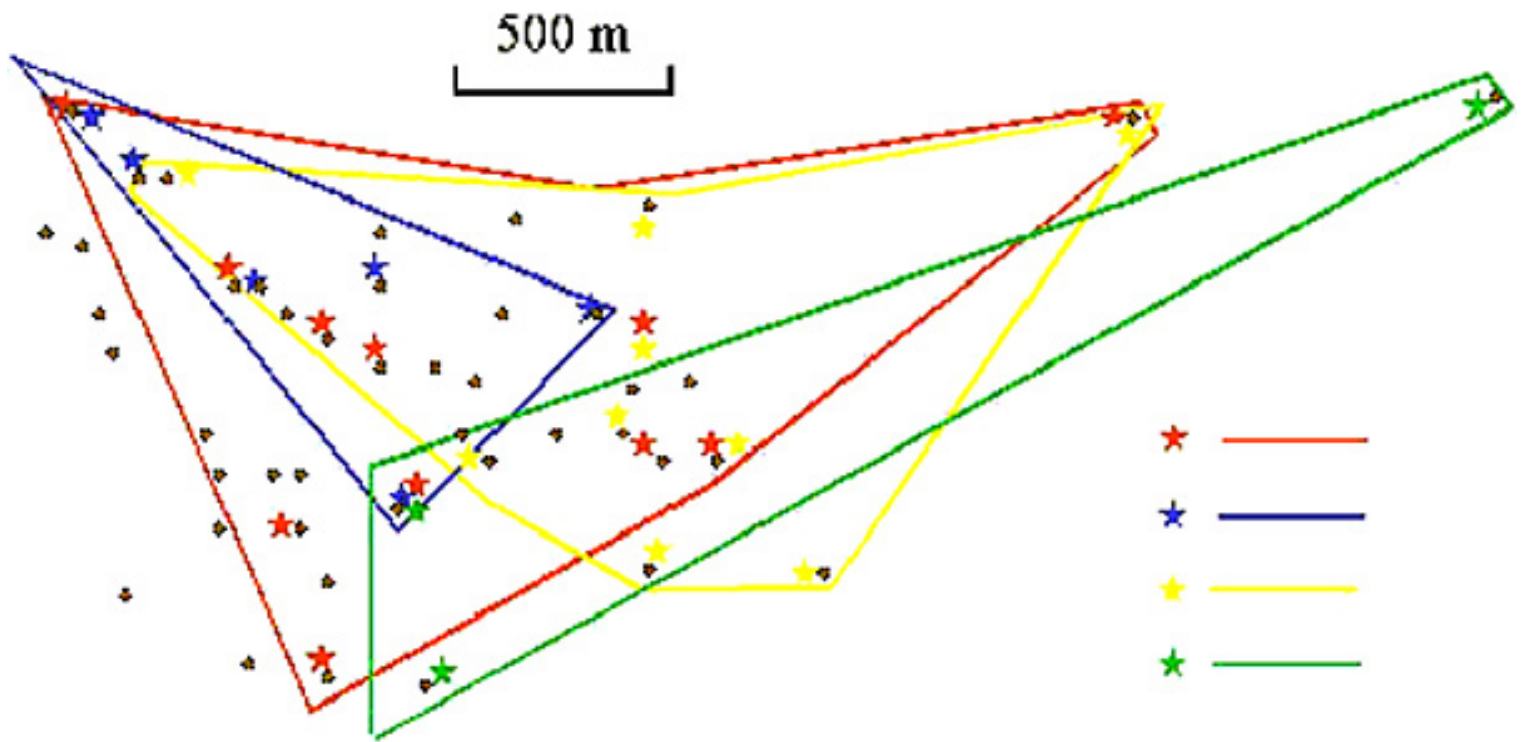
De acuerdo con la hipótesis de que las interacciones sociales entre adultos y jóvenes críalos son necesarias para que los jóvenes aprendieran la apariencia de los individuos de su especie (impronta), sólo los pollos experimentales llevados a Lérida, e introducidos de dos en dos en los nidos, formaron grupos de individuos procedentes de distintos nidos (dos grupos con 4 y 3 individuos) como ocurría en la zona de Guadix. Además, cuando estos dos grupos fueron detectados, también encontramos críalos adultos en los alrededores. Por otra parte, ninguno de los críalos experimentales que fueron puestos en nidos de Urraca sin la compañía de otro pollo de su especie, ni en Lérida ni en París, formaron grupos de jóvenes ni tampoco se detectaron individuos adultos en las proximidades de estos pollos (Soler & Soler 1999). Estos resultados sugieren que los jóvenes de Críalo deben de aprender a reconocer los individuos de su propia especie. Es decir este reconocimiento no es innato en críalos. Además, los contactos entre adultos y jóvenes por un lado, y entre jóvenes procedentes de distintos nidos por otro, parecen esenciales para que este reconocimiento ocurra.

Territorialidad y patrones sociales

Debido a que la mayoría de los nidos en los que se ha detectado la muerte de pollos de Críalo eran nidos multiparasitados por más de una hembra (Soler & Soler 1991; Arias de Reyna 1998), el comportamiento territorial en esta especie sería adaptativo. Es decir, cada pareja (en el caso de que fueran monógamos) o grupo reproductor, debería de defender un territorio que incluyera un número de nidos de hospedador suficiente para su reproducción (Arias de Reyna 1998). De acuerdo con esta premisa se han detectado comportamientos territoriales en el Críalo (Mundy & Cook 1977; Arias de Reyna *et al.* 1982; Arias de Reyna *et al.* 1987), estableciéndose el territorio defendido entre 1 km² (Valverde 1971), 2,5 (Mundy and Cook 1977), 2,9 (Arias de Reyna 1998) y 8-9 km² (Mountfort and Ferguson-Lees 1961). Parece que defienden los territorios hasta que no quedan nidos disponibles de hospedador para parasitar y, a partir de ese momento, los críalos dejan de ser territoriales. Esto explicaría el hecho de que frecuentemente distintas hembras parasiten el mismo nido de urraca (Arias de Reyna 1998). Sin embargo, en otro estudio (Gaston 1976), no encontraron evidencias de territorialidad en esta especie. Todos estos estudios fueron realizados con individuos sin marcar y, por tanto, los resultados deben de ser analizados con cautela.

Por otro lado, un estudio de la distribución espacial y temporal de la puesta de huevos de distintas hembras de Críalo, utilizando marcadores genéticos (Martínez *et al.* 1998a), reveló un gran solapamiento entre los territorios de las distintas hembras (ver Figura), por lo que la territorialidad de esta especie no parece ser importante. De diez nidos multiparasitados (58,3 % de los nidos) en los que se pudieron identificar los padres, cuatro de ellos tenían huevos de más de una hembra y, en los seis nidos multiparasitados restantes, los huevos eran de la misma hembra (Martínez *et al.* 1998a). El resultado más importante es que la distancia media entre nidos parasitados por la misma hembra era igual o mayor que la distancia media entre nidos parasitados por esa hembra y nidos parasitados por otras. Estos resultados, por tanto, no están de acuerdo con la hipótesis de una territorialidad en hembras.

Figura. Localización de los nidos de urraca (puntos negros) y parasitación de esos nidos por 4 hembras (estrellas de distintos colores). También se muestran los territorios establecidos para cada una de esas hembras. Figura modificada de Martínez *et al.* (1998).



Además, debido a que el sistema de emparejamiento no era poligínico (ver más adelante), tampoco puede haber territorialidad en los machos. Una posibilidad que explicaría estos resultados bajo el prisma de la territorialidad es que ésta fuera temporal y dinámica defendiendo pequeños territorios con unos pocos nidos de hospedador activos que fueran cambiando a lo largo de la estación reproductora. Sin embargo, la distancia espacial entre huevos puestos consecutivamente por la misma hembra resultó ser similar a la distancia media entre huevos puestos por distintas hembras el mismo día, incluso después de tener en cuenta el efecto de la variación en la disponibilidad de nidos. Por tanto, se puede concluir que en el Críalo no existen territorios exclusivos de parasitación (Martínez *et al.* 1998a).

Con respecto al sistema de emparejamiento, utilizando marcadores genéticos se identificaron 4 hembras distintas parasitando nidos de Urraca en el área de estudio (Guadix, Granada). Los huevos puestos por tres de estas hembras habían sido fecundados por dos machos distintos cada una, pero no se detectó que un mismo macho fecundara huevos de más de una hembra. Por tanto, el sistema de emparejamiento puede ser monógamo con algunas cópulas extra-pareja, poliándrico o promiscuo, pero no poligínico (Martínez *et al.* 1998b). Sin embargo, se identificaron algunos machos poligínicos (Martínez *et al.* 1998b). Nueve hembras fueron fertilizadas por un macho y dos fueron fertilizadas por dos machos. Con respecto a machos, 10 fertilizaron a sólo una hembra y tres fertilizaron a dos. Además, 34 de los 57 pollos (59,6%) para los que se estableció el padre y la madre procedían de parejas genéticamente monógamas, mientras que el resto de pollos procedían de fertilizaciones en las que el padre y/o la madre era polígamo. Aunque estos datos indican que la mayoría de las parejas son monógamas, y que algunos individuos son polígamos, la existencia de mecanismos de competencia espermática no nos permiten concluir que la estrategia de emparejamiento social más común en el Críalo sea la monogamia. Además pudo ocurrir que algunos de los individuos clasificados como monógamos en los análisis de paternidad podrían haber estado involucrados en cópulas "extra-pareja" y ninguna de estas cópulas fuera efectiva.

Por tanto, el porcentaje de parejas monógamos establecida por medio de análisis de paternidad debería de ser interpretada como el límite superior de monogamia (Martínez *et al.* 1998b). Es decir, se necesitan datos de comportamiento social para establecer más precisamente las relaciones sociales existentes entre machos y hembras de Críalo.

Referencias

- Arias de Reyna, L. (1998). Coevolution of great spotted cuckoo and its hosts. Pp. 129-142. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press,.
- Arias de Reyna, L., Recuerda, P., Corvillo, M., Aguilar, I. (1982). Reproducción del críalo (*Clamator glandarius*) en S. Morena Central. *Doñana, Acta Vert.*, 9: 117-193.
- Arias de Reyna, L., Recuerda, P., Trujillo, J., Corvillo, M., Cruz, A. (1987). Territory in the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *J. Ornithol.*, 128: 231-239.
- Bateson, P. (1979). How do sensitive periods arise and what are they for? *Anim. Behav.*, 24: 470-486.
- Freeberg, T. M., King, A. P., West, M. J. (1995). Social malleability in cowbirds (*Molothrus ater artemisiae*): species and mate recognition in the first two years of life. *J. Comp. Psychol.*, 109: 357-367.
- Gaston, A. J. (1976). Brood parasitism by the pied crested cuckoo (*Clamator jacobinus*). *Journal of Animal Ecology*, 45: 331-348.
- Kruijt, J. K., Cate, C. J. t., Meeuwissen, G. B. (1983). The influence of siblings on the development of sexual preferences of male zebra finches. *Dev. Psychobiol.*, 16: 233-239.
- Lorenz, K. (1935). Der kumpan in der umwelt des vogels. *J. Ornithol.*, 83: 137-213.
- Martínez, J. G., Burke, T., Dawson, D., Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P. (1998a). Microsatellite typing reveals mating patterns in the brood parasitic great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *Mol. Ecol.*, 7: 289-297.
- Martínez, J. G., Soler, J. J., Soler, M., Burke, T. (1998b). Spatial patterns of egg laying and multiple parasitism in a brood parasite: a non-territorial system in the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *Oecologia*, 117: 286-294.
- Mountfort, G., Ferguson-Lees, I. J. (1961). The Birds of the Coto Doñana. *Ibis*, 103: 86-109.
- Mundy, P. J., Cook, A. W. (1977). Observations on the breeding of the pied crow and great spotted cuckoo in Northern Nigeria. *Ostrich*, 48: 72-84.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1995c). Communal parental care by monogamous magpie hosts of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 97: 804-810.
- Soler, M., Soler, J. J. (1991). Growth and development of great spotted cuckoos and their magpie host. *Condor*, 93: 49-54.
- Soler, M., Soler, J. J. (1999). Innate versus learned recognition of conspecifics in great spotted cuckoos

Clamator glandarius. *Anim. Cogn.*, 2: 97-102.

Tinbergen, N. (1951). *The study of instinct*. Clarendon.

Valverde, J. A. (1971). Notas sobre la biología reproductora del críalo (*Clamator glandarius*). *Ardeola*, (vol. Especial): 549-647.

Juan José Soler
Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)
Fecha de publicación: 20-08-2003

Soler, J.J. (2003). Críalo Europeo - *Clamator glandarius*. En: Enciclopedia Virtual de los Vertebrados Españoles. Carrascal, L. M., Salvador, A. (Eds.). Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid.
<http://www.vertebradosibericos.org/>

[Sociedad de Amigos del MNCN - Museo Nacional de Ciencias Naturales - CSIC](#)

[\[a la página inicial\]](#) [\[Aves\]](#)

Críalo Europeo - *Clamator glandarius*, Linnaeus, 1758**Referencias**

- Aragón, S., Møller, A. P., Soler, J. J., Soler, M. (1999). Molecular phylogeny of cuckoos supports a polyphyletic origin of brood parasitism. *J. Evol. Biol.*, 12: 495-506.
- Arias de Reyna, L. (1998). Coevolution of great spotted cuckoo and its hosts. Pp. 129-142. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press,.
- Arias de Reyna, L., Hidalgo, S. (1982). An investigation into egg-acceptance by Azure-winged magpies and host-recognition by Great spotted cuckoo chicks. *Anim. Behav.*, 30: 819-823.
- Arias de Reyna, L., Recuerda, P., Corvillo, M., Aguilar, I. (1982). Reproducción del críalo (*Clamator glandarius*) en S. Morena Central. *Doñana, Acta Vert.*, 9: 117-193.
- Arias de Reyna, L., Recuerda, P., Trujillo, J., Corvillo, M., Cruz, A. (1987). Territory in the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *J. Ornithol.*, 128: 231-239.
- Baker, E. C. S. (1923). Cuckoos' egg and evolution. *Proc. Zool. Soc. London*, 1923: 277-294.
- Baker, E. C. S. (1942). *Cuckoo problems*. Withherby.
- Bateson, P. (1979). How do sensitive periods arise and what are they for? *Anim. Behav.*, 24: 470-486.
- Cramp, S. (1985). *Birds of Europe and middle east and north Africa [IV]. Terns to woodpeckers*. Oxford, Oxford University Press.
- Dawkins, D., Krebs, J. R. (1979). Arms race between and within species. *Proc. R. Soc. Lond. B.*, 205: 489-511.
- De Neve, L., Soler, J. J., Pérez-Contreras, T., Soler, M. (2004). Nest size predicts the effect of food supplementation to magpie nestlings on their immunocompetence: an experimental test of nest size indicating parental ability. *Behav. Ecol.* in press.
- Díaz, M., Asensio, B., Tellería, J. L. (1996). *Aves Ibericas. I. No passeriformes*. J. M. Reyero Editor.
- Freeberg, T. M., King, A. P., West, M. J. (1995). Social malleability in cowbirds (*Molothrus ater artemisiae*): species and mate recognition in the first two years of life. *J. Comp. Psychol.*, 109: 357-367.
- Fry, C. H., Keith, S., Urban, E. K. (1988). *The Birds of Africa*. Academic Press.
- Gaston, A. J. (1976). Brood parasitism by the pied crested cuckoo (*Clamator jacobinus*). *Journal of Animal Ecology*, 45: 331-348.
- Kruijt, J. K., Cate, C. J. t., Meeuwissen, G. B. (1983). The influence of siblings on the development of

sexual preferences of male zebra finches. *Dev. Psychobiol.*, 16: 233-239.

Lorenz, K. (1935). Der kumpan in der umwelt des vogels. *J. Ornithol.*, 83: 137-213.

Martí, R., Del Moral, J.C. (Eds.) (2003). *Atlas de las Aves Reproductoras de España*. Dirección General de la Conservación de la Naturaleza-Sociedad Española de Ornitología, Madrid.

Martínez, J. G. (1994). Relaciones entre el críalo (*Clamator glandarius*) y la Urraca (*Pica pica*) en la Hoya de Guadix. Tesis Doctoral. Universidad de Granada.

Martínez, J. G., Burke, T., Dawson, D., Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P. (1998a). Microsatellite typing reveals mating patterns in the brood parasitic great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *Mol. Ecol.*, 7: 289-297.

Martínez, J. G., Soler, J. J., Soler, M., Burke, T. (1998b). Spatial patterns of egg laying and multiple parasitism in a brood parasite: a non-territorial system in the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*). *Oecologia*, 117: 286-294.

Martínez, J. G., Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P., Burke, T. (1999). Comparative population structure and gene flow of a brood parasite, the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*), and its primary host, the magpie (*Pica pica*). *Evolution*, 53: 269-278.

Mestre Raventós, P. (1968). Sobre *Clamator glandarius* en el Panadés (Cataluña). *Ardeola*, 14: 137-142.

Mountfort, G., Ferguson-Lees, I. J. (1961). The Birds of the Coto Doñana. *Ibis*, 103: 86-109.

Mundy, P. J., Cook, A. W. (1977). Observations on the breeding of the pied crow and great spotted cuckoo in Northern Nigeria. *Ostrich*, 48: 72-84.

Nuismer, S. L., Thompson, J. N., Gomulkiewicz, R. (1999). Gene flow and the geographically structured coevolution. *Proc. R. Soc. Lond. B.*, 266: 605-609.

Payne, R. B. (1974). The evolution of clutch size and reproductive rates in parasitic cuckoos. *Evolution*, 28: 169-181.

Payne, R. B. (1997). Family Cuculidae (Cuckoos). Pp. 480-607. En: del Hoyo, J., Elliot, A. (eds.). *Sandgrouse to cuckoos*. Linx Editions.

Redondo, T., Arias de Reyna, L. (1988). Vocal mimicry of hosts by Great Spotted cuckoo *Clamator glandarius*: further evidence. *Ibis*, 130: 540-544.

Slatkin, M. (1987). Gene flow and the geographic structure of natural populations. *Science*, 236: 787-792.

Soler, J. J. (1999). Brood parasites: the advantages of being different species. Pp. 3098-3106. En: Adams, N. J., Slotow, R. (eds.). *Proc. 22 Int. Ornithol. Congr.*, Durban. BirdLife South Africa.

Soler, J. J., Aviles, J. M., Soler, M., Møller, A. P. (2003). Evolution of host egg mimicry in a brood parasite, the great spotted cuckoo. *Biol. J. Lin. Soc.*, 79: in press.

Soler, J. J., De Neve, L., Martínez, J. G., Soler, M. (2001a). Nest size affects clutch size and the start of incubation in magpies: an experimental study. *Behav. Ecol.*, 12: 301-307.

- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (1999a). Genetic and geographic variation in rejection behavior of cuckoo eggs by European magpie populations: An experimental test of rejecter-gene flow. *Evolution*, 53: 947-956.
- Soler, J. J., Martínez, J. G., Soler, M., Møller, A. P. (2001b). Coevolutionary interactions in a host-parasite system. *Ecol. Letters*, 4: 470-476.
- Soler, J. J., Møller, A. P., Soler, M., Martínez, J. G. (1999b). Interactions between a brood parasite and its host in relation to parasitism and immune defence. *Evol. Ecol. Research*, 1: 189-210.
- Soler, J. J., Soler, M. (2000). Brood-parasite interactions between great spotted cuckoos and magpies: a model system for studying coevolutionary relationships. *Oecologia*, 125: 309-320.
- Soler, J. J., Soler, M., Møller, A. P., Martínez, J. G. (1995a). Does the great spotted cuckoo choose magpie hosts according to their parenting ability? *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 36: 201-206.
- Soler, J. J., Soler, M., Perez-Contreras, T., Aragon, S., Møller, A. P. (1999c). Antagonistic antiparasite defenses: nest defense and egg rejection in the magpie host of the great spotted cuckoo. *Behav. Ecol.*, 10: 707-713.
- Soler, J. J., Sorci, G., Soler, M., Møller, A. P. (1999d). Change in host rejection behavior mediated by the predatory behavior of its brood parasite. *Behav. Ecol.*, 10: 275-280.
- Soler, M. (1990). Relationships between the great spotted cuckoo *Clamator glandarius* and its corvid hosts in a recently colony area. *Ornis Scand.*, 21: 212-223.
- Soler, M., Martínez, J. G. (2000). Is egg-damaging behavior by great spotted cuckoos an accident or an adaptation? *Behav. Ecol.*, 11: 495-501.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1996). Effects of brood parasitism by the great spotted cuckoo on the breeding success of the magpie host: an experimental study. *Ardeola*, 43: 87-96.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1999e). Nest defence by magpies (*Pica pica*) and the brood parasitic great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*) in parasitized and unparasitized nests. *J. Ornithol.*, 140: 199-205.
- Soler, M., Martínez, J. G., Soler, J. J., Møller, A. P. (1995b). Preferential allocation of food by magpie *Pica pica* to great spotted cuckoo *Clamator glandarius* chicks. *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 37: 7-13.
- Soler, M., Møller, A. P. (1990). Duration of sympatry and coevolution between the great spotted cuckoo and its magpie host. *Nature*, 343: 748-750.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1994a). Activity, survival, independence and migration of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 96: 802-805.
- Soler, M., Palomino, J. J., Martínez, J. G., Soler, J. J. (1995c). Communal parental care by monogamous magpie hosts of fledgling great spotted cuckoos. *Condor*, 97: 804-810.
- Soler, M., Soler, J. J. (1991). Growth and development of great spotted cuckoos and their magpie host. *Condor*, 93: 49-54.

- Soler, M., Soler, J. J. (1999). Innate versus learned recognition of conspecifics in great spotted cuckoos *Clamator glandarius*. *Anim. Cogn.*, 2: 97-102.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G. (1997). Great spotted cuckoos improve their reproductive success by damaging magpie host eggs. *Anim. Behav.*, 54: 1227-1233.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G. (1998b). Duration of sympatry and coevolution between the great spotted cuckoo (*Clamator glandarius*) and its primary host, the magpie (*Pica pica*). P.p. 113-128. En: Rothstein, S. I., Robinson, S. K. (eds.). *Parasitic Birds and their hosts, studies in coevolution*. Oxford University Press.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Møller, A. P. (1994b). Micro-evolutionary change in host response to a brood parasite. *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 35: 295-301.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Møller, A. P. (1995d). Magpie host manipulation by great spotted cuckoos: Evidences for an avian mafia? *Evolution*, 49: 770-775.
- Soler, M., Soler, J. J., Martínez, J. G., Pérez-Contreras, T., Møller, A. P. (1998a). Micro-evolutionary change and population dynamics of a brood parasite and its primary host: the intermittent arms race hypothesis. *Oecologia*, 117: 381-390.
- Soler, M., Soler, J. J., Pérez-Contreras, T., Martínez, J. G. (2002). Differential reproductive success of great spotted cuckoos *Clamator glandarius* parasitising magpies *Pica pica* and carrion crows *Corvus corone*: the importance of parasitism costs and host defences. *Avian Science*, 1: 25-32.
- Svensson, L., Grant, P. J., Mullarney, K., Zetterström, D. (2001). *La guía de campo de aves de España y de Europa*. Ediciones Omega, S. A.
- Tellería, J.L. (1981). La Migración de las Aves en el Estrecho de Gibraltar. Volumen II: Aves no planeadoras. Universidad Complutense, Madrid.
- Thompson, J. N. (1994). *The coevolutionary process*. University of Chicago Press.
- Tinbergen, N. (1951). *The study of instinct*. Clarendon.
- Valverde, J. A. (1953). Contribution a la biologie du coucou-geai, *Clamator glandarius* L. I. Notes sur le coucou-geai en Castilla. *Oiseaux*, 23: 288-296.
- Valverde, J. A. (1971). Notas sobre la biología reproductora del críalo (*Clamator glandarius*). *Ardeola*, (vol. Especial): 549-647.
- Zahavi, A. (1979). Parasitism and nest predation in parasitic cuckoos. *Am. Nat.*, 113: 157-159.
- Zúñiga, J. M., Redondo, T. (1992a). Adoption of great spotted cuckoo *Clamator glandarius* fledglings by magpies *Pica pica*. *Bird Study*, 39: 200-202.
- Zúñiga, J. M., Redondo, T. (1992b). No evidence for variable duration of sympatry between the great spotted cuckoo and its magpie host. *Nature*, 359: 410-411.

Juan José Soler

Estación Experimental de Zonas Áridas (CSIC)

Fecha de publicación: 20-08-2003

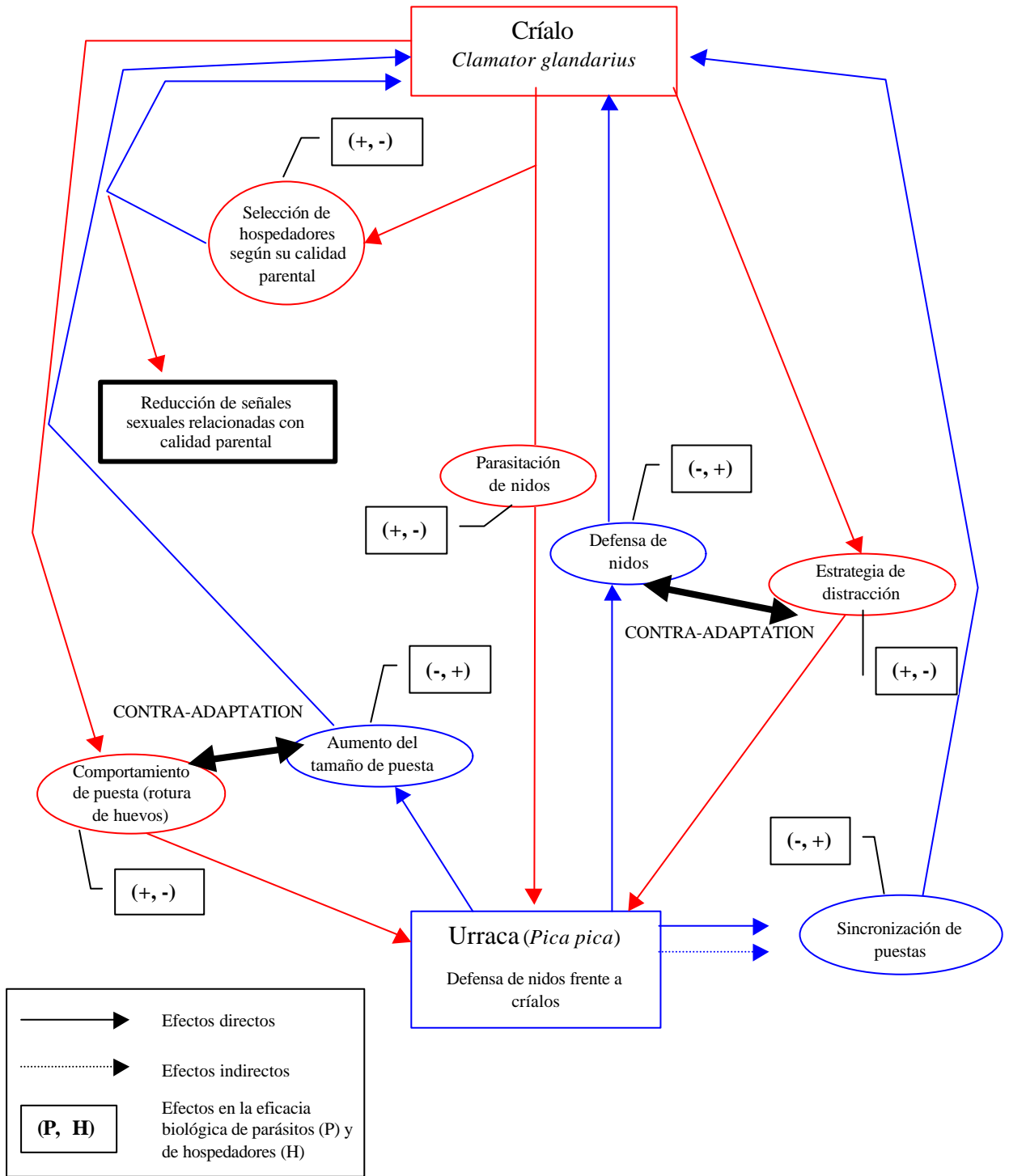


Figura 1: Diagrama de las interacciones entre el críalo y la urraca incluyendo selección y defensa del nido por parte de críalos y urracas, respectivamente, y el comportamiento de puesta de los críalos.

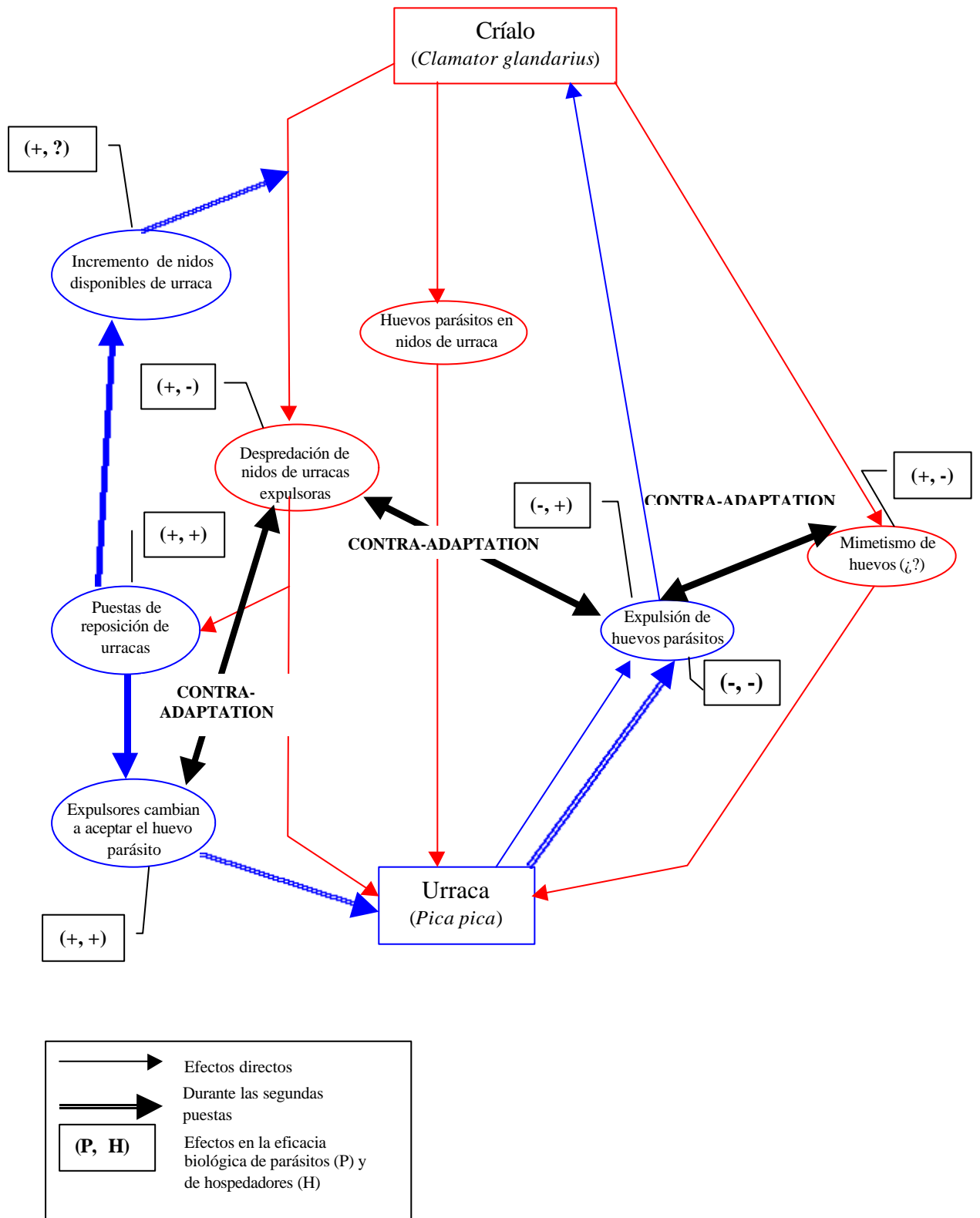


Figura 2: Diagrama de las interacciones entre el crálo y la urraca incluyendo expulsión de huevos parásitos, mimetismo de huevos, comportamiento mafioso de los crálos y cambio adaptativo a aceptar huevos parásitos en las puestas de reposición.