



BOLETIM
DA
SOCIEDADE BROTERIANA

VOLUME LII — 2.ª SÉRIE

1978

INSTITUTO BOTÂNICO
DA
UNIVERSIDADE DE COIMBRA

BOLETIM DA
SOCIEDADE BROTERIANA
VOL. LII (2.^a SÉRIE)
1978



INSTITUTO BOTÂNICO DA UNIVERSIDADE DE COIMBRA

**BOLETIM
DA
SOCIEDADE BROTERIANA**
(FUNDADO EM 1880 PELO DR. JÚLIO HENRIQUES)
VOL LII (2.^A SÉRIE)

REDACTORES

PROF. DR. A. FERNANDES

PROF. DR. J. FIRMINO MESQUITA



Subsidiado pela Junta Nacional de Investigação Científica e Tecnológica

COIMBRA
1978

Composição e impressão das Oficinas da
Tipografia Alcobiense, Lda. — Alcobaça





V. Allorge

Photographie due à l'obligeance
de Madame S. JOVET-AST

À memória de

Valentine Allorge

a quem a Briologia de Portugal
muito ficou devendo



Homenagem da

SOCIEDADE BROTERIANA

VALENTINE ALLORGE

(1888-1977)

AO terminar o ano de 1977, faleceu, em Paris, Madame VALENTINE ALLORGE. A Briologia mundial, e muito em particular a de Portugal, acaba, assim, de perder um dos seus mais entusiastas e dedicados colaboradores, que foi sempre querido a todos quantos trabalharam e trabalham neste domínio.

Ao render homenagem à memoria da Brióloga eminente e amiga, que foi ao longo de toda a sua vida um modelo de gentileza, bondade e afabilidade, sentimos que estamos a cumprir um indelével dever de gratidão.

VALENTINE SÉLITZKY nasceu em 1888 em Juravlevska (Rússia), onde fez os seus primeiros estudos. Foi, porém, em Lausanne que completou o curso superior, depois de vir viver para França (Nice), com uma família adoptiva. Em 1920, apresentou na Sorbonne uma tese sobre anatomia vegetal.

Ainda em 1920, casou com o Prof. P. ALLORGE, botânico já consagrado, que a iniciou no estudo dos Briófitos. Dotado de uma saúde precária, o Prof. ALLORGE encontrou em sua Esposa a companheira ideal, que o acompanhou sempre nas suas explorações, colaborando com entusiasmo nos seus trabalhos e prosseguindo, após o seu falecimento, a obra que ambos tinham delineado. Assim, participou em numerosas expedições botânicas, colhendo um número incalculável de espécimes, que ficaram reunidos no Museu de História Natural de Paris. Tais excursões foram realizadas, em grande parte, na Península Ibérica e nos Açores. Também

tomou parte numa missão científica à Martinica e a Guadalupe.

Foi, no entanto, em Portugal, país que sempre a encantou e pelo qual tinha particular afeição, que fez o maior número de expedições. Aqui vinha o casal ALLORGE quase todos os anos, permanecendo às vezes por períodos superiores a um mês, desde 1928 até 1937. Assim, foi nesta época que P. e V. ALLORGE percorreram o nosso país praticamente todo, inclusive as ilhas do Arquipélago dos Açores em 1937.

Foram sempre recebidos em Portugal com a maior simpatia, em particular pelos directores dos Institutos Botânicos de Coimbra e Lisboa, que lhes prestaram todo o apoio. Com os Profs. L. CARRISSO e ABÍLIO FERNANDES participaram em várias excursões, em especial na região centro do país (Buçaco, Aveiro, Estarreja, Pateira de Fermentelos, Serra da Estrela, Pinhal do Urso, etc.), durante as quais colheram inúmeros espécimes que iriam fazer parte da *exsiccata* «*Bryotheca Ibérica*» (1928-1938).

Esta obra, de consulta indispensável para quem se dedica à Briologia ibérica, consta de 5 fascículos, com uma apresentação impecável, contendo 250 espécimes herborizados em Portugal e Espanha e possuindo valiosos dados ecológicos e fitogeográficos para cada espécie.

Posteriormente, depois de terem explorado quase todas as ilhas do Arquipélago dos Açores, organizaram uma outra *exciccáta* com 133 espécimes, a «*Bryophyta Azorica*», obra que é um elemento de estudo fundamental para a brioflora da Macaronésia, e em que alguns espécimes serviram de base para o estabelecimento de novos taxa, descritos quer por ALLORGE quer por outros briólogos: H. PERSSON, S. JOVET-AST, H. THÉRIOT, POTIER DE LA VARDE, e, recentemente, R. GROLLE.

Os espécimes colhidos nessa época devem atingir um número bastante considerável, mas muitos deles encontram-se ainda por estudar, como nos informou V. ALLORGE numa das suas sempre amáveis cartas (Outubro de 1972): «Si mon mari avait vécu, il aurait certainement publié une liste de nos récoltes au Portugal. J'ai tant de matériel à étudier de la Péninsule».

IX

Após a morte de seu Marido, ocorrida em 1944, V. ALLORGE continuou o projecto que juntos iniciaram. Assim, publicou uma boa parte dos trabalhos que tinham em curso, e, entre eles, o mais notável e a verdadeira pedra angular para o conhecimento da briogeografia e ecologia da Península Ibérica, «Essai de Bryogéographie de la Péninsule Ibérique» (1947), que é uma súmula do estudo profundo e dos conhecimentos adquiridos durante as numerosas viagens que fizeram a esta região.

Foi directora da *Révue Bryologique et Lichénologique*, recomeçada em 1928 por P. ALLORGE, e com a qual despendeu grande parte do seu tempo, orientando-a sempre com uma actividade espantosa.

No Outono de 1964 e na Primavera de 1965, voltou a Portugal, instalando-se no Buçaco, para prosseguir o seu trabalho, que viria a ser o mais importante por ela publicado e a que dedicou o maior do seu interesse e entusiasmo. Transcrevemos algumas passagens da introdução desse artigo (1974) e de várias cartas que dela recebemos, que comprovam esse interesse e toda a afeição que dedicou a este trabalho e a Portugal: «Lors de nos premières excursions dans la forêt ou «Mata do Bussaco» le 2 et le 6 Juin 1928, mon mari et moi avions été émerveillés par l'aspect majestueux du site, par l'incomparable beauté des arbres ainsi que par la luxuriance de la végétation muscinale revêtant les talus, les rochers, les berges de nombreux ruisseaux et fontaines, les troncs et les branches des diverses essences forestières. C'est ainsi que nous avions pris la décision de revenir à Bussaco pour étudier les Bryophytes qui nous intéressaient spécialement»; «Je continue mes déterminations des Bryophytes de la forêt de Bussaco, mais j'ai beaucoup d'autre chose à faire et mon travail n'avance pas aussi vite que je voudrais. J'ai plusieurs espèces intéressantes non signalées». (Carta de 9 de Junho de 1968); «D'autre part, je ne rajeunis pas et je regrette tellement de ne pouvoir faire de longs voyages et aller vous rendre visite à Coimbra, que j'aime tant». (Carta de 23 de Outubro de 1970); «Parmi les excursions prévues il y a Caramulo et Bussaco, mon cher Bussaco». (Carta de 24 de Maio de 1972).

Foi em 1985 que a conhecemos, durante uma excursão organizada pelo Prof. ABÍLIO FERNANDES ao Buçaco e ao Caramulo, no intuito de colaborar e prestar o apoio que V. ALLORGE necessitasse nessa sua estadia em Portugal, que infelizmente seria a última. Tinha já 77 anos de idade, mas pudemo-nos aperceber de toda a sua vitalidade e entusiasmo e ainda dar conta da paciência com que nos ministrou os seus valiosos ensinamentos. Recordamos hoje, com saudade, esta primeira exploração botânica, que foi para nós como que um abrir de olhos para a Briologia.

Graças aos seus conhecimentos, completados pela sua afabilidade e gentileza, tinha muitos amigos, em que se contam grande parte dos briólogos mundiais, com quem ela mantinha contacto científico e de amizade. Tomou parte em inúmeras reuniões científicas e estava sempre pronta para viajar. Apesar da sua avançada idade, participou ainda, em 1975, no XII Congresso Internacional de Botânica em Leningrad, visitando pela última vez o seu país de origem.

De entre as suas numerosas publicações, cerca de uma vintena versam sobre a flora briológica de Portugal, e quase a totalidade sobre a flora Ibérica, sendo algumas delas com colaboradores de renome internacional: P. ALLORGE, H. PERS-
SON, S. JovET-AsT, C. CASAS DE PUIG, etc.

Com P. ALLORGE e outros autores, descreveu vários *taxa* novos para a ciência, todos eles pertencentes à flora açoreana: *Trematodon perssonorum* Allorge & Thériot; *Plagiochila spinulosa* Dum. var. *macaronesica* P. & V. Allorge; *Radula nudicaulis* Steph. var. *ælicatula* Allorge; *Glyphomitrium daviaeii* Brid. var. *teotonianum* Allorge & P. Vard.; *Cololejeunea azorica* V. Allorge & J.-Ast; *Aphanalejeunea teotonii* V. Allorge & J. Ast.; etc.

No que diz respeito a dados sobre a flora da Península Ibérica, são inúmeras as novidades referidas por ela e seu Marido, algumas com grande interesse fitogeográfico.

É fundamental acentuar, uma vez mais, que o trabalho mais importante deixado por V. ALLORGE foi terminado muito recentemente (1974). Trata-se de «La Bryoflore de la Forêt de Bussaco», onde fez uma inventariação florística e uma análise detalhada da vegetação briofítica, sua ecologia

XI

e corologia e o estudo dos elementos geográficos. Nele são apresentadas várias novidades para a flora de Portugal, como *Lophozia ventricosa*, *Cephálozia lammersiana*, *Campylium chrysophyllum*, *Isopterygium púlchellum*, *Plagiothecium roseanum*, *Oxyrrhynchium schleichen* e *Hypnum uncinatum*.

Ao casal ALLORGK foi dedicado, em justa homenagem, um género novo, *Aliorgea* And. Também a Madame ALLORGH ou ao casal foram dedicadas várias espécies novas: *Fissidens valiae* P. Vard., *Calypogeia allorgei* Buch. & Perss., *Plagiochila allorgei* Herz. & Perss., *Diplasiolejeunea allorgeanum* S. Jovet-Ast, *Drepanolejeunea valiae* S. Jovet-Ast, *Orthodiscranum, allorgei* Amann. & Loesk., etc.

Foi esta, em curto resumo, a obra de V. ALLORGS. Em 24 de Dezembro de 1977 morreu serenamente, extinguindo-se, assim, uma cientista cuja falta a Briologia mundial muito sentirá.

PUBLICAÇÕES DE VALENTINE ALLORGE SOBRE A FLORA PORTUGUESA

- 1937 — Quelques nouveautés pour la flore des Açores. *Le Monde des Plantes*, 228: 43. (Em colaboração com P. ALLOBGE).
- 1938 — Sur la répartition et l'écologie des Hepatiques épiphytes aux Açores. *BoZ. Soe. Broteriana* Sér. 2, 13: 211-236. (Em col. com P. ALLORGE).
- . Sur la présence d'Hépatiques épiphytes aux îles Açores. *C. r. séanc. hebd. Acad. Sei. Paris*, 206: 1323-1325. (Em col. com P. ALLORGE).
- 1944 — Le *Télaranea nematodes* (Gottsch) Howe dans le domaine ibéro-atlantique. *C. r. somm. séanc. Soc. Biogéogr.* 182-184: 1-3. (Em col. com P. ALLOEGE).
- 1946 — Les étages de la végétation muscinale aux îles Açores et leurs éléments. *Mem. Soc. Biogéogr.* 8: 369-386. (Em col. com P. ALLOEGE).
- 1948 — Vegetation bryologique de l'île Flores (Açores). *Rev. Bryol. Lichénol.* 17, 1-4: 126-164. (Em col. com P. ALLORGE).
- 1949 — Sur quelques aspects de la végétation aux environs de Bragança. *Port. Acta Biol. Ser. B*, 84: 63-81. (Em col. com P. ALLORGE).
- 1950 — Quelques observations sur *Alophozia azorica* (Ren. et Card.) Card. *Rev. Bryol. Lichénol.* 18, 3-4: 172-174.



XII

- *Aphanolejeunea teotonii*, nov. sp., Hépatique des Açores. *Rev. Bryol. Lichénol.* 19, 1-2: 19-29. (Em col. com S. JOVET-AST).
- Hepatiques récoltées par P. et V. Allorge aux îles Açores en 1937. *Rev. Bryol. Lichénol.* 19, 1-2: 90-118. (Em col. com P. ALLORGE).
- 1951 — A propôs du *Barbilophosia barbata* (Schmid) Loeske au Portugal. *Rev. Bryol. Lichénol.* 19, 3-4: 328.
- *Trematodon Perssonorum* Allorge et Thériot sp. nov. des Açores. *Rev. Bryol. Lichénol.* 20, 1-2: 218,
- 1952 — Mousses récoltées par P. et V. ALLORGE aux îles Açores en 1937. *Rev. Bryol. Lichénol.* 21, 1-2: 50-95. (Em col. com P. ALLORGE).
- 1955 — *Cololejeunea azorica* V. A. et S. J.-A., Lejeunéacée nouvelle de l'île de San Miguel. *Mitt. Thüring. Bot. Gesell.* 1, 2-3: 17-22. (Em col. com S. JOVET-AST).
- 1956 — *Targionia Lorbeeriana* K. M. dans la Péninsule Ibérique, aux Açores et aux Canaries. *Rev. Bryol. Lichénol.* 25, 1-2: 134-135. (Em col. com S. JOVET-AST).
- 1958 — La distribution des Marchantiales dans la Péninsule Ibérique et au Maroc. *Publ. Inst. Biol. Appl.* 27: 129-142. (Em col. com S. JOVET-AST).
- 1960 — A propôs d'un *Funaria* nouveau pour la Péninsule Ibérique. *Rev. Bryol. Lichénol.* 29, 1-2: 110-117.
- 1968 — Trois espèces de *Riccia* nouvelles pour le Portugal. *Rev. Bryol. Lichénol.* 35, 1-4: 387.
- 1969 — Quelques observations au sujet du *Lophocolea fragrans* Moris et De Notaris au Portugal dans la forêt de Bussaco. *BoZ. Soc. Port. Cien. Nat.* 2." Ser., 12: 209-215.
- 1974 — La Bryoflore de la Forêt de Bussaco (Portugal). *Rev. Bryol. Lichénol.* 40, 4: 307-452.

CECÍLIA SÉRGIO

Instituto Botânico da Faculdade de Ciências de Lisboa

LYTHRACEAE AFRICANAE NOVAE VEL MINUS COGNITAE — III

A.FERNANDES

Instituti Botanici Universitatis Conimbrigensis

Ammannia (sect. Eustylia) auriculata Willd., Hort. Berol. 1: 7, t. 7 (1803). — DC, Prodr. 3: 80 (1828). — Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 1: 244 (1880); op. cit. 4: 389 (1883); in Engl. & Prantl, Nat. Pflanzenfam. III, 7: 7 (1898); in Engl., Pflanzenr. IV, 216: 45, fig. 5B (1903). — Gilg in Engl., Pflanzenw. Ost.-Afr. C: 285 (1895). — Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 645 (1921). — Burtt Davy, F. P. F. T. 1: 198 (1926). — Fernandes & Diniz in Garcia de Orta, 4, 3: 404 (1956). — Pohnert & Roessler in Prodr. Fl. SW. Afr. Lythraceae: 2 (1966). — Boutique in Fl. Cong. Rwand. Bur. Lythraceae: 22 (1967). — Fernandes in Consp. Fl. Angol. 4: 175 (1970); in Fl. Zamb. 4: 305 (1978). Typus: planta culta in Hort. Berol. (B, holotypus).

Specimina sequentia ex Tanzania visa:

«T3, Korogwe, alt. 296 m., plant from a boggy patch near stream», f 1. & fr. 2-VIII-1963, Archbold 290 (DSM).

«T4, Mpamda, Katabi Game Reserve, Starike, Kaselami Plain, circ. 6° 45' S 31° 05' E, plain black soil, herb lying or creeper on tall grass», f 1. & fr. 22-II-1973, Liudanga MRC 1555 (DSM).

«T6, Museum village on D'Salaa-Bagamoyo road, muddy rice field, erect herb to 30 cm. tall, with mauve blue flowers, leaves opposite, 2 cm. long», f 1. & fr. 12-VII-1968, Harris & Mwasumbi 2020 (DSM).



Ammannia auriculata Willd. var. *elata*, (Fernandes) Fernandes, stat. et comb. nov.

Nesaea dinteri Koehne subsp. *elata* Fernandes in Bol. Soc. Brot. Sér. 2, 48: 122, t. 9 (1974); in Fl. Zamb. 4: 294, t. 73 (1978). Typus ex Zambia: Mumbwa, Chunga, Kafue National Park, *Mitchell* 18/50 (coi; Lisc, holotypus; PRE; SRGH).

A coeteris varietatibus, planta interdum inferne simplex et supra medium caulis ramosa; pedunculis et pedicellis brevioribus, dichasia magis condensata gerentibus; calycibus turbinatis, conspicue nervatis; appendicibus circ. 0,5 mm longis, curvato-ascendentibus, semper manifestis; capsula plerumque inclusa neque lobos superante; et stylo 2,25-3 mm longo neque usque ad 2,25 mm, praecipue differt.

Forma longistaminata, forma nov.

A typo staminibus saepe 8 et semper 1,5-2 mm stylum superantibus differt.

Fl. & fr.: Jun.

Habitat in Tanzania (T8), loco dicto Selous Game Reserve, Kingupira forest, 8° 30' S, 38° 30' E, alt. circ. 112 m., «*Setaria sphacelata-Sporobolus fimbriatus* grassland N of the forest, annual herb, flowers purple, 4-merous, 8 stamens», fl. & fr. 20-VI-1975, *Ludanga & Valiesen* MRC 2459 (DSM, holotypus).

Ammannia (sect. *Eustylia*) *prieureana* Guill. & Perr. in Guill, Perr. & A. Rich., Fl. Senegamb. Tent. 1: 303 (1833). — Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 1: 248 (1880); in Engl., Pflanzern. IV, 216: 48 (1903). — Engl., Planzenw. Afr. 3, 2: 646 (1921). — Fernandes & Diniz in Garcia de Orta, 4, 3: 405 (1956). — Boutique in Fl. Cong. Rwand. Bur. Lythraceae: 23 (1967). — Fernandes in Conspl. Fl. Angol. 4: 175 (1970); in Fl. Zamb. 4: 306 (1978). Typus ex Senegambia.

Habitat etiam in Tanzania (T3), loco dicto Kiwanda, «15 km. NW of Muheza, alt. 150 m., in swamp patch with

Leptochloa squarrosa, purple petals, stamens red. with yellow pollen, ovary globose, stumpy style», fl. & fr. 26-IX-1975, Archbold 2080 (coi; BSM).

Ammannia (sect. Eustylia) **archboldiana**, sp. nov.

Herba annua, decumbens, interdum erecta, glabra, usque ad 12 cm alta. *Caulis* saepe inferne reptans et subteres, nodis inferioribus radices emittentibus, superne erectus et 4-angulus, angulis conspicue alatis. *Folia* opposita, elliptica vel elliptico-lanceolata, 6-20 X 1,5-4 mm, apice acuta vel obtusiuscula, margine et pagina superiore scabriuscula, basin versus attenuata sed basi ipsa subcordata vel interdum folia inferiora inferne ± longe attenuata et angustata, omnia viridia, tenuiter membranacea, obscure penninervea, nervo mediano supra impresso infra prominulo. *Dichasia* axillaria, 1-3-flora, circ. 0,5 mm longe pedunculata; pedicelli usque ad 1 mm longi, basi bracteolati, bracteolis scariosis, triangularibus, usque ad 1 X 0,35 mm. *Flores* 4-meri. *Calyx* turbinato-campanulatus, 1,5-2 mm longus, 8-nervatus; lobi deltoidei, circ. 0,75 mm lati et 0,5 mm alti, apiculati; appendices patenties, cir. 0,25 mm longae. *Pétala* alba, suborbicularia, circ. 1 X 0,75 mm. *Stamina* 4, episepala, circ. 0,25 mm supra fundum tubi inserta; filamenta circ. 1 mm longa; antherae 0,30 X 0,25 mm, apicem loborum attingentes. *Ovarium* subglobosum, circ. 0,75 mm diam., 2-loculare; stylus circ. 0,75 mm longus, ovario ± aequilongus. *Capsula* ± globosa, inclusa vel calycis lobos paullo supérans. *Semina* brunnea, concavo-convexa, circ. 0,45 X 0,40 mm.

Fl. & fr.: Jun.

Icon, nostr.: tab. I.

Habitat in Tanzania (T5), loco dicto Rwa Sigi, 10 km WNW Korogwe, in locis udis, alt. 550 m, «very small plant up to 5" tall, petals white, style stubby with a globose stigma», fl. & fr. 28-VI-1975, Archbold 1996 (COi, holotypus; DSM).

Inter species sectionis Eustyliae habitu graciliore (planta usque ad 12 cm alta), plerumque decumbente; foliis mino-

ribus, superioribus basi attenuatis sed basi ipsa subcorâata; dichasiis paucifloribus; pedunculis et pedicellis brevioribus; petalis albis; et stylo ovario semper aequilongo (0,75 mm longo) valde distincta.

Nesaea (sect. *Nesaea* subsect. *Trotula*) *pedicellata* Hiern in Oliv., Fl. Trop. Afr. 2: 472 (1871).—Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 3: 329 (1882); op. cit. 6: 405 (1885); in Engl., Pflanzenr. IV, 216: 229, fig. 45 A (1903).—Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 651, fig. 286 A (1921). Holotypus ex Zanzibar.

Nesaea procumbens A. Peter in Abh. Gesell. Wiss. Gott. Math.-Phys., N. F. 13, 2: 87 (1928) in clave.

Descriptio hujus speciei sic amplificanda:

Flores dolichostyli: stamina episepala 2/3 exserta, epipetala apicem calycis loborum attingentia; stylus circ. 4 mm longus, stamina episepala superans. *Flores mesostylif*: stamina episepala circ. 0,30 mm stigma superantia, epipetala circ. 0,3mm infra stigma posita; stylus circ. 2,5mm longus. *Flores brachystyli*: stamina episepala circ. 4,5 mm longa, epipetala circ. 3,5 mm longa; stylus circ. 1,25 mm longus. apicem calycis loborum attingens.

Haec species habitat in Zanzibar Insula (*Kirk*, holotypus; *Peters*) et in Tanzania locis sequentibus:

«T6, Mwera swamp, between Mjimwena & Mhoamaji, 12 km. ESE of Dar es Salaam, sea level, seasonal freshwater swamp (with grasses & sedges, etc.), plenty, annual 1-10 cm. tall, small plants erect, larger ones with procumbent base, petals mauve, obovate, 4 X 4 mm., styles & stamens very long», fl. & fr. 8-X-1975, Wingfield 3182 (DSM).

«Usaramo: Teich von Ununyo bei Kondutschi, einjährig, klein», fl. & fr. 3-IX-1926, A. Peter 44893 (B).

«Tanga: Mvuni-Putini, im Sigi Delta», fl. & fr. 10-X-1918, A. Peter 52047 (B) et fl. & fr. 12-X-1918, A. Peter 52048 (B).

Nesaea (sect. *Nesaea* subsect. *Tolypeuma*) *erecta* Guill. & Perr. in Guill., Perr. & A. Rich., Fl. Senegamb. Tent. 1: 305, t. 69 (1833).—A. Rich., Fl. Abyss. 1: 280 (1847).—

Hiern in Oliv., Fl. Trop. Afr. 2: 474 (1871); Cat. Afr. Pl. WeIw. 1, 2: 376 (1898). — Kcehne in Engl., Bot. Jahrb. 3: 331 (1882); in Engl., Pflanzern. IV, 216: 231 (1903). — Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 651 (1921). — Wild, Fl. Vict. Falls: 144 (1953). — Fernandes & Diniz in Garcia de Orta, 4, 3: 396 (1956); op. cit. 6: 107 (1958). — Boutique in Fl. Cong. Rwand. Bur. Lythraceae: 17 (1967). — Fernandes in Consp. Fl. Angol. 4: 188 (1970); in Fl. Zamb. 4: 299 (1978). Typus ex Senegambia.

Nesaea humilis Klotzsch in Peters, Reise Mossamb. Bot.: 68 (1862). Typus ex Mossambique.

Nesaea racemosa Klotzsch, loe. cit. in adnot. Typus ex Madagascar.

Forma villosa, forma nov.

Planta erecta, simplex, 5-20 cm alta, caule, foliis (prae-cipue in pagina superiore), bracteolis et calyeibus crispovillosis.

Fl. & fr.: Jul.

Habitat in Tanzania: «T8, Selous Game Reserve, circ. 3 km. NNW of Kingupira, 8° 30' S, 38° 36' E, alt. circ. 120 m., seepage in erosion gully leading down to Lungonya River, annual herb, flowers purple», fl. & fr. 13-VII-1975, Valiesen MRC 2570 (BSM, holotypus).

Nesaea (sect. *Nesaea* subsect. *Tolypeuma*) *cordata* Hiern in Oliv., Fl. Trop. Afr. 2: 475 (1871); Cat. Afr. Pl. WeIw. 1, 2: 376 (1898). — Oliv, in Trans. Linn. Soc, Bot. 29: 74, t. 40 B (1873). — Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 3: 332 (1882); in Engl., Pflanzernr. IV, 216: 232 (1903). — Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 651 (1921). — Fernandes & Diniz in Garcia de Orta, 4, 3: 392 (1956); op. cit. 6: 106 (1958). — Pohnert & Roessler in Prodr. Fl. SW. Afr. Lythraceae: 6 (1966). — Boutique in Fl. Cong. Rwand. Bur. Lythraceae: 15 (1967). — Fernandes in Consp. Fl. Angol. 4: 187 (1970); in Fl. Zamb. 4: 302 (1978). Syntipi ex Nigeria, Nili Regione et Angola.

Nesaea sagittata A. Peter in Abh. Gesell. Wiss. Gott. Math.-Phys., N. F. 13, 2: 86, fig. 17 (1928) in clave. Holotypus ex Tanzania: A. Peter 37208 (B).

Ex Tanzania specimina sequentia visa:

«Ujiji: Mkuti Fluss, Msosi, kleine Grassteppe, alt. 960-1150 m, einjährig, Blumen lilarot», fl. & fr. 20-II-1926, A. Peter 37208 (B).

«Iringa District, Iringa just N. of townships in boggy induced grassland now drying up», fl. & fr. 15-VII-1956, Milne-Redhead & P. Taylor 11161 (coi; K).

«Songea District, about 8 km. of Songea in flooded sand pit by roadside at edge of shallow pools, alt. 990 m., annual, erect to 0.3 m., stems and branches green tinged red especially below, leaves dull green ± tinged reddish, bracts as leaves, calyx pale green, petals, filaments and style bright mauve, anthers yellow», fl. & fr. 24-IV-1956, Milne-Redhead & P. Taylor 9801 (coi; K).

«Songea District, about 6.5 miles W. of Songea on damp sandy ground between grass tussocks, near edge of secondary *Brachystegia-Uapaca* woodland in boggy grassland, alt. 990 m., dwarf annual, stems reddish below, pale green above with white (colourless) spreading hairs, leaves green with yellow-green pellucid midrib and inconspicuous nerves, paler beneath, midrib sunk above and raised below, bracts at base pale flesh coloured with red nerves, at apex green, calyx lobes red below with green tips, petals bright mauve, filaments mauve, anthers bright yellow, disc greenish, style pale mauve, filaments mauve, anthers bright yellow, disc greenish, style pale mauve, stigma reddish purple», fl. & fr. 28-IV-1956, Milne-Redhead & P. Taylor 9938 (coi; K).

«Songea District, near R. Mtanda, about 9.5 km. SW. of Songea in sandy moist ground in *Brachystegia-Uapaca* woodland, near edge of boggy grassland», alt 990 m, fl. & fr. 24-VT-1956, Milne-Redhead & P. Taylor 9938A (coi; x).

«T6, Dar es Salem University, pond by plant nursery, sandy soil round edge of seasonal pond, *Oldenlandia gorenensis*, *Drosera indica*, etc., flowers, mauve, plants 2-13 cm. tall», fl. & fr 3-DC-1976, Wingfield 3580 (coi; DSM).

Nesaea (sect. Nesaea subsect. Syntolypaea) linearis Hiern in Oliv., Fl. Trop. Afr. 2: 475 (1871). — Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 3: 333 (1882); in Engl., Pflanzenr. IV, 216: 233, fig. 45 C (1903). — Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 651, fig. 286 C (1921). — Garcia in Est. Ens. Doc. Junta Invest. Ultramar, 12: 159 (1954). — Fernandes & Diniz in Garcia de Orta, 4, 3: 392 (1956). — Fernandes in Fl. Zamb. 4: 297 (1978). Syntypi ex Mossambique.

Haec species habitat in Mossambique (vide FERNANDES, loe. cit.) et etiam in Tanzania:

«T8, Selous Game Reserve, circ. 38 km. SW of Kingupira, $8^{\circ} 42' S$, $38^{\circ} 17' E$, alt. circ. 305 m., Mbuga dominated by *Hyparrhenia rufa* & *Oryza longistaminata*, erect annual herb, flowers purple», fl. & fr. 5-VIII-1975, Vollesen MRC 2625 (DSM).

Secundum Cl. WINGFIELD (in nota de specimine supra) haec species perennis est.

Nesaea (sect. Nesaea subsect. Syntolypaea) polycephala A. Peter ex Fernandes, sp. nov.

Nesaea polycephala A. Peter in Abh. Gesell. Wiss. Gott. Math.-Phys., N. F. 13, 2: 25 (1928) *nom. nud.*

Herba perennis, glabra, usque ad 20 cm alta. *Caulis* inferne \pm lignosus, cortice atro-brunneo obtectus, curvatus et radicans, circ. 8 mm diam., superne herbaceus et valde ramosus, ramis 4-gonis vel leviter 4-alatis, in inflorescentias capituliformes terminatis. *Folia* opposita, linear-lanceolata, 20-60 X 3-8 mm, apice acuta, margine integra, basi \pm longe attenuata et in caule et ramis decurrentia, nigro-viridia, obscure penninervia, nervo mediano supra impresso infra prominulo. *Dichasia* numerosa, confertissima, inflorescentiam capituliformem subglobosam usque ad 20 mm diam. formantia, a basi bracteis amplectentibus instrueta; bracteae inferiores foliaceae, circ. 30 X 10 mm, basi valde dilatatae; bracteae superiores triangulares, circ. 17-25 X 12 mm, bracteis inferioribus similes sed basi latiore, albida et palmatinervata; bracteae supremae late obovatae, circ. 6 X 9 mm,

apiculatae, apiculo circ. 2 mm longo, \pm scariosae, conspicue nervatae; dichasia singula sessilia, bracteolata, bracteolis scariosis, superne dilatatis et acute acuminatis, plerumque 3-cuspidatis, circ. 7 (apiculo inclusu) X 5 mm, conspicue nervatis; bracteolae coeterae gradatim minores et tenuiter scariosae. *Flores* (4)5(6)-meri, dimorphi, breviter pedicellati. *Calyx* campanulatus, 3,5-4 mm longus, (8)10(12)-nervatus; lobi deltoidei, circ. 0,75 mm lati et 0,75 mm alti; appendices erectae, 2-2,5 mm longae, superne dilatato-clavatae, interdum 2-3 furcatae et saepe in appendiculam terminalem productae, ciliolatae. *Pétala* rosea vel purpurea, oblonga, circ. 4,5 X 2,5 mm, corrugata, nervo mediano inferne conspicuo, caduca. *Stamina* (8)10(12), calycis loborum numero duplo, episepala circ. 0,75 mm et epipetala circ. 1 mm supra fundum tubi inserta; antherae circ. 0,6 X 0,45 mm. *Ovarium* ellipsoideum, circ. 1,5 X 1 mm, breviter stipitatum, 2-loculare. *Annulus nectarifer* atro-brunneus, circ. 0,5 mm profundus. *Flores dolichostyli*: stamina episepala circ. 6 mm longa, circ. 2 mm apicem appendiculum excedentia, epipetala circ. 4 mm longa, apicem appendiculum vix attingentia; stylus circ. 7 mm longus, stigmate capitato. *Flores brachystyli*: stamina episepala circ. 8 mm longa, circ. 4 mm apicem appendiculum superantia, epipetala circ. 6 mm longa, circ. 2 mm apicem appendiculum excedentia; stylus circ. 2,5 mm longus, apicem calycis loborum paullo superans. *Capsula* ellipsoidea, circ. 3,5X2 mm, inclusa; operculum circ. 0,6 mm diam. *Semina* numerosa, cóncavo-convexa, circ. 0,4 mm diam.

Fl. et fruct.: Aug. et Sept.

Icon, nostr.: tab. II.

Habitat in Mossambique, Beira Distr., in loco dicto Manga, «Blätter langetlich, 3-nervig, Blutenstand gross, kopfig», fl. & fr. 30-VIII-1925, A. Peter 30515 (B, forma brachystyla); etiam in Beira Distr., loco dicto Mezimbiti-Dombo, «in den Gräben neben der Eisenbahnstrecke, 28-IX-1925, A. Peter 31168 (B, holotypus, forma dolichostyla).

Affinis N. linearis Hiern a qua habitu procumbente nec erecto; foliis minoribus (20-60 X 3-8 mm nec 20-80 X 3-10 mm); bracteis et bracteolis dissimilibus; appendieibus

superne clavato-dilatatis, interdum 2-3 furcatis et in appendiculam terminalem productis; etc. differt.

Nesaea (sect. Heimiastrum) maxima Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 41: 100 (1907).—Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 653 (1921).

Descriptio Cl. KOEHNE sic amplificanda:

Herba fruticosa, robusta, erecta, ad 1 m (?) alta. *Caulis* in sicco profunde 4-sulcatus et tenuiter striatus; internodia 1-6 cm longa. *Folia* 4-11 X 0,8-3 cm, margine integra, in sicco pagina superiore intense viridia, inferiore pallidiora, a basi 3-nervia, nervo mediano supra impresso, subtus valde prominulo, nervis lateralibus tenuibus, ascendentibus, submarginalibus, cum nervis a costa ortis lineas curvatas producentibus. *Flores* 6(7)-meri, dimorphi. *Calyx* 4-5 mm altus; lobi deltoidei, circ. 2 mm lati et 0,5 mm alti; appendices circ. 0,25 mm longae, paullo conspicuae. *Pétala* rubra, obovata, circ. 4X3 mm, tubo aequilonga, unguiculada, eorrugata, conspicue nervata, nervo mediano infra prominulo. *Stamina* calycis loborum numero duplo, circ. 0,75 mm supra fundum calycis tubi inserta, sed episepala quam epipetala paullo inferius; antherae circ. 1 X 0,75 mm. *Ovarium* circ. 2 mm diam., 4-loculare. *Flores dolichostyli* ut ei a Cl. Koehne descripti. *Flores brachystyli*: filamenta staminum episepalorum circ. 6 mm longa et ea epipetalorum circ. 5,5 mm longa, omnia stylum superantia; stylus circ. 3 mm longus, circ. 1,75 mm exsertus. *Capsula* globosa, circ. 3,5 mm diam., inclusa vel leviter exserta, parietibus tenuibus. *Semina* brunnea, circ. 0,4 mm diam., cóncavo-convexa.

Fl. et fr. Jun.

Icon, nostr.: tab. IΠ.

Secundum Cl. KOEHNE habitat in Tanzania, loco dicto Usaramo juxta Begamoyo circa Mtoni, Stuhlmann 7196 (B, syntypus f) et in allio loco, Stuhlmann 6438 (B, syntypus f).

Habitat etiam in Tanzania (T8), in loco dicto Mwonde Flood Plain, Selous Game Reserve, 38° 30' E, 8° 45' S, alt.

500m, «swamps grassland, herb shrub, 1 m. (?) high, petals pink, glabrous plant», fl. & fr. 22-VI-1972, MRC 1424 (DSM, neotypus).

Syntypi desunt et ideo neotypus a me supra designatus.

Affinis *N. volkensi* Koehne a qua habitu altiore et robustiore; foliis majoribus (4-11 X 0,8-3 cm nec 2,7-4,5 X 1,3 cm), glabris nec infra minutim puberulis, a basi 3-nervis neque 1-nervis; pedunculis brevioribus, glabris; bracteolis minoribus; et floribus 6(7)-meris nec 6-meris praecipue differt.

Nesaea (sect. *Salicariastrum*) *aurita* Koehne in Engl., Bot. Jahrb. 41: 101 (1907). —Engl., Pflanzenw. Afr. 3, 2: 653 (1921). —Fernandes in Bol. Soc. Brot, Sér. 2, 49: 10, t. 2 (1975).

Holotypus («im südlichen Teil, Bezirk Lindi, bei Seliman-Mamba, Ngwai-Quelle», *Busse* 2798 Bf) deest et ideo lectotypus (*Busse* 2798 BR) designo (tab. IV).

* * *

Nunc restat nobis agere gratias Cl. Directori Herbarii Berolinensis et Cl. Viro R. WINGFIELD speeiminibus quibus a nobis communicare volerunt.

Cl. Invest.s D. ROSETTE FERNANDES et M. PÓVOA DOS REIS pro auxiliis nobis concessis in revisione latini textus quoque gratias agimus.

TABULAE

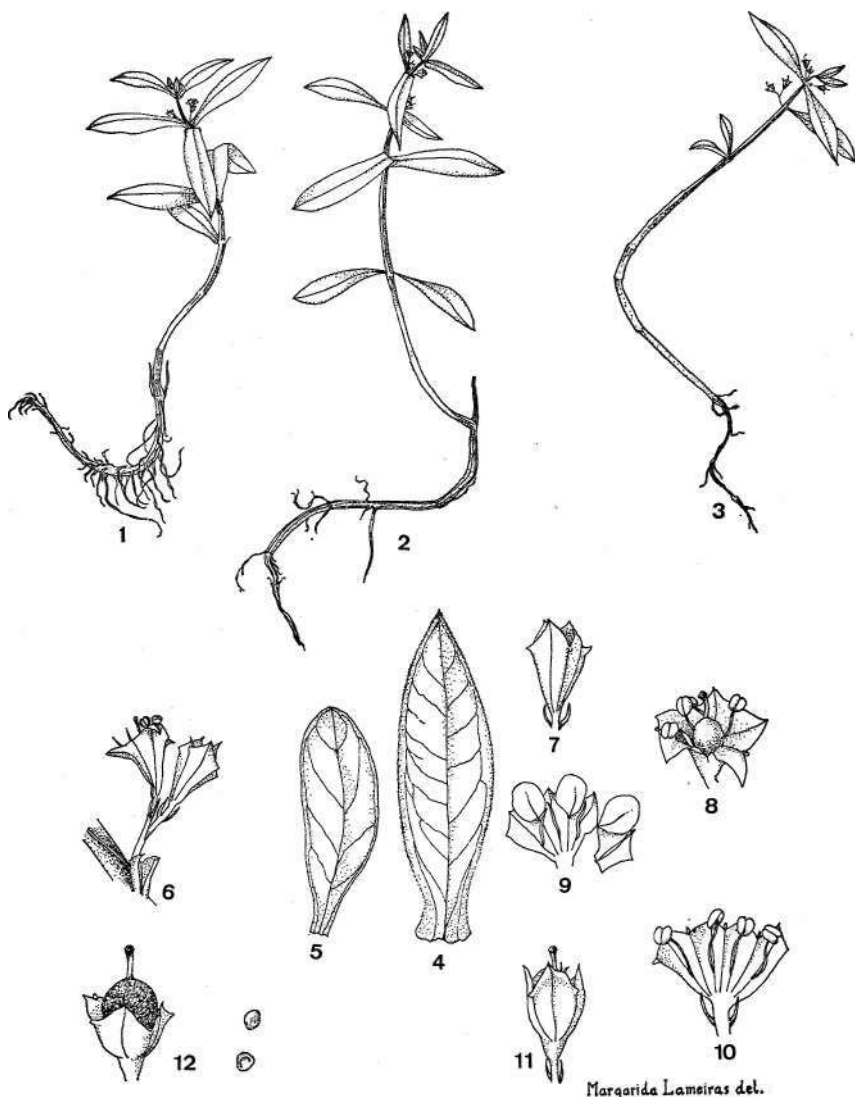
TAB. I

Ammannia archboldiana Fernandes

- 1, 2, 3—Habitus. X 1.
- i*—Folium superius desuper visum, x 3.
- 5—Folium inferius desuper visum. X 3.
- 6—Dichasium. x 6.
- 7—Alabastrum cum bracteolis lateraliter visum. X 6.
- 8—Calyx explanatus stamna et pistillum ostendens. X 6.
- 9—Calyx explanatus pétala et staminum filaments ostendens. X 6.
- 10—Calyx explanatus stamna ostendens. X 6.
- 11—Capsula in calyce inclusa. X 6.
- 12—Capsula fere matura et semina, χ 6.

Ex *Archbold* 1996 (COI, holotypus).

TAB. I



Ammannia archboldiana Fernandes

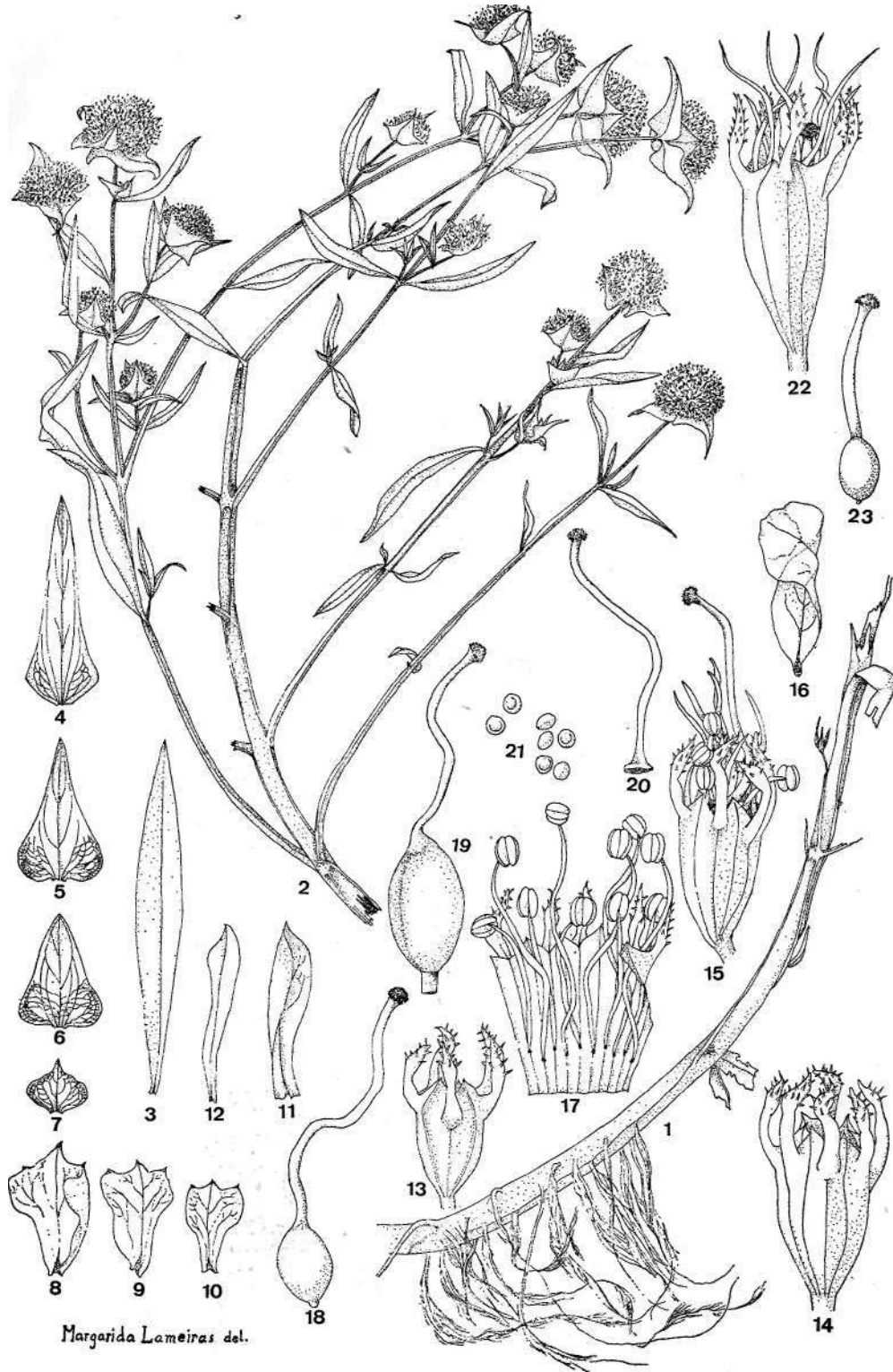


TAB. II

Nesaea polycephala A. Peter ex Fernandes

- 1 — Plantae pars inferior. X 0,5.
- 2 — Plantae pars superior inflorescentias ostendens. X 0,5.
- 3 — Folium desuper visum. X 1.
- 4, 5, 6, 7 — Bracteae inferiores, medianae, superiores et supremae ad bracteolas transientes. X 1.
- 8, 9, 10 — Bracteolae inferiores. X 3.
- 11, 12 — Bracteolae superiores. X 6.
- 13 — Alabastrum floris 5-meris appendices ostendens. X 6.
- 14 — Alabastrum floris 6-meris appendices ostendens. χ 6.
- 15 — Flos dolichostylus sine petalis. χ 6.
- 16 — Petalum. X 6.
- 17 — Calyx explanatus floris dolicnostyli stamna ostendens. X 6.
- 18 — Pistillum (post anthesin) floris dolicnostyli. X 6.
- 19 — Capsula immatura floris dolicnostyli. X 6.
- 20 — Stylus cum operculo. X 6.
- 21 — Semina. X 6.
- 22 — Flos brachystylus. X 6.
- 23 — Pistillum floris brachystyli. X 6.

Fig. 1-21 ex *A. Peter* 31168 (B) et fig. 22-23
ex *A. Peter* 30515 (B).



Margarida Lameiras del.

Nesaea polycephala A. Peter ex Fernandes



TAB. III

Nesaea maxima Koehne

- 1 — Caulis pars superior folia et dichasia ostendens. X 0,5.
- 2 — Flos braehystylus lateraliter visus. χ 3.
- 3 — Petalum. X 6.
- 4 — Insertio staminum episepalorum et epipetalorum. X 3.
- 5 — Pistillum floris brachystyli. X 3.
- 6 — Capsula dehiscens. X 3.
- 7 — Capsula dehiscens et operculum cum stylo. X 3.
- 8 — Semina. X 6.

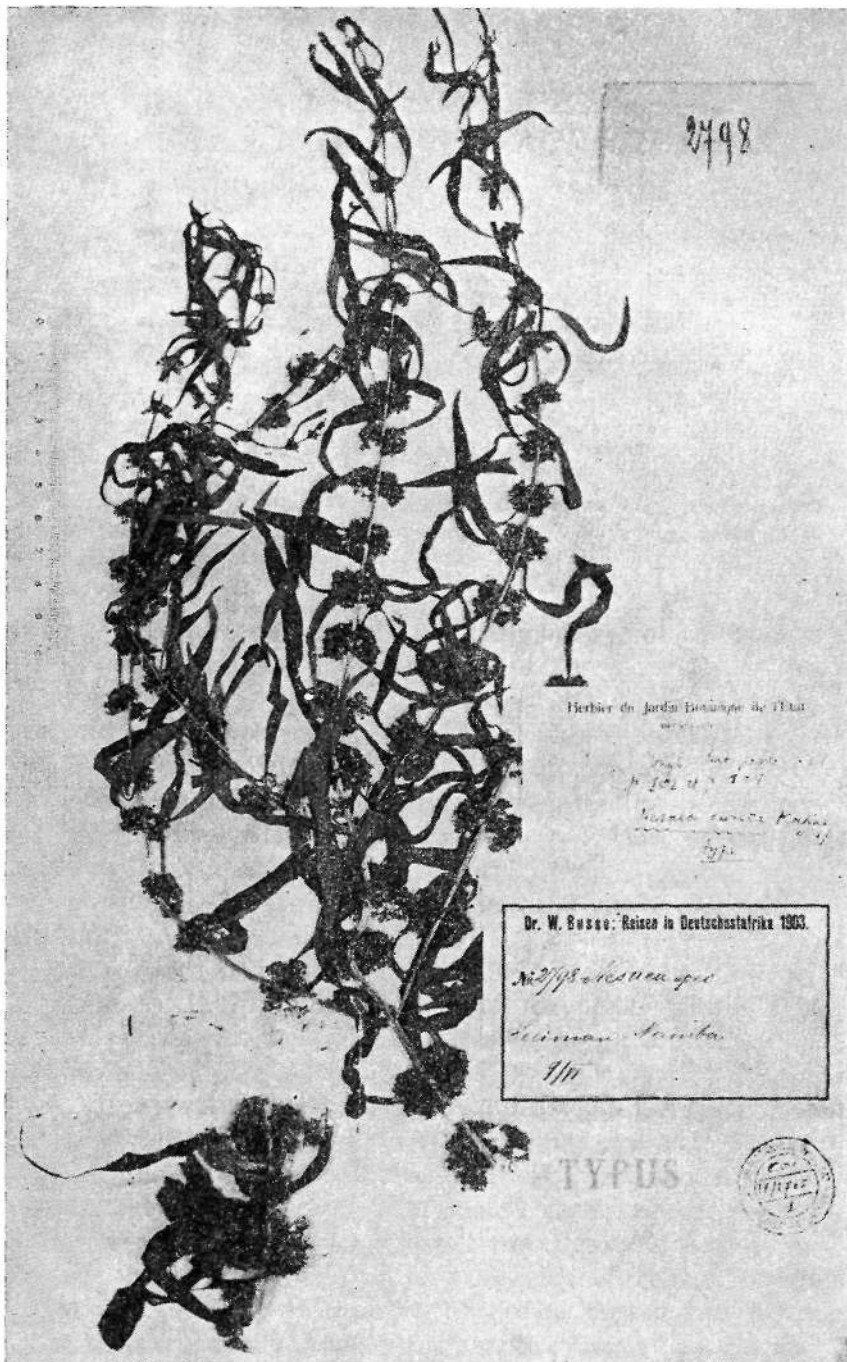
Ex MRC 1428 (DSM, neotypus).



Margarida Lansiras del.

Neacea maxima Koehne





Nesaea aurita Koehne
Specimen Busse 2798 (BR, lectotypus).



A STUDY OF SOME *STAURASTRUM* AND *STAURODESMUS* SPECIES FROM THE AZORES

by

FRANK T. GONZALEZ

Vaxtbiologiska Institutionen, Box 559, S-751 22, Uppsala 1, Sweden.

ABSTRACT

An analysis of some *Staurastrum* and *Staurodesmus* species from the Azores with several taxonomical notes about the exemplified material.

THE present study focuses upon the species of the genera *Staurastrum* and *Staurodesmus* of five Azorean Lakes. The quantity of species in this paper is not equivalent to the list of CEDERCREUTZ (1941) or either Bourrelly & MANGUIN (1946) within their studies of the algal flora of Azores. But, distinction can be derived by the occurrence of earlier cited *Staurastrum* and *Staurodesmus* species in new algal communities. Also, several of these species with cosmopolitan distribution are commented upon and exemplified.

As mentioned by BOHLIN (1901) and reiterated by JOHANSSON (1976), the distribution of algae within this group of islands is most likely due to aerial dissimilation by birds.

After review of the literature, JOHANSSON mentions that most investigations have been performed on San Miquel Island. She also mentions that it is of particular interest to observe the works of BOHLIN and CEDERCREUTZ due to their investigations which treated the algal flora of other islands within the Azorean archipelago including San Miquel Island. Still, it is of interest to notice that many lakes have been repeatedly studied, for example Lagoa das Furnas,

San Miquel Island (cf. RACIBORSKI 1892, BOHLIN 1901, KRIEGER 1930, CEDERCREUTZ 1941, and Bourrelly & MANGUIN 1946). While the algal flora of Lagoa Pequena, San Miquel Island has been studied only once (cf. BOHLIN 1901, p. 79). With due consideration, preference should be given to the works of BOHLIN, CEDERCREUTZ, MÖLDER, and BOURRELLY & MANGUIN which give a varied and substantial summation of the algal flora of the Azores.

With substantial thought given to phytogeographical prospectives it must be mentioned that it is quite difficult to define the geographical limits of freshwater algae (cf. THOMASSON 1962, p. 461). The random and periodical samplings of the Azores is an example of which many bodies of water are subjected to and this must be emphasized when considering the phytogeographical guise.

THE MATERIAL

The material studied was collected in early June 1965 by Dr. E. SJÖGREN during an excursion to the Azores. The samples were obtained along the shores of each lake with the use of a 60 um meshed sized plankton net. The diversity of plants within the collections was rather minimal due possibly to the preservation additive (formalin), the length of time between sampling and observation, the collection procedure and or the time of year during which the collections were obtained.

1. *Staurastrum arcuatum* Nordst. — Pl. 1C-E

Dim. Length 38/u.m; Breadth 33[^]m; Isth. 7.7ju.m.

This species was previously mentioned by BOHLIN (1901, p. 64, fig. 26) from Lagoa das Furnas, San Miquel Island and by CEDERCREUTZ (1941, p. 25) from Pico da Vara, San Miquel Island. The present species has been observed in a formalin preserved collection from Lagoa do Caiado, Pico Island.

2. *Staurastrum brachiatum* Ralfs. — Pl. 2 F

Dim. Length 28-36 um; Breadth 27-34 un; Isth. 6-8 um.

This species was previously mentioned by BOHLIN (1901, p. 54, fig. 4) from Lagoa das Furnas, San Miquel Island, by CEDERCREUTZ (1941, p. 26) from the sphagnum marsh near Lagoa das Furnas, the sphagnum marsh below Pico da Bagacina, and the sphagnum marsh of Lagoa de Água Branca, Flores Island and Lagoa do Caçador, San Miquel Island. The present species has been observed as a dominant form in formalin preserved collections from Lagoa do Caiado, Pico Island and from a lake situated between Lagoa do Congro and Lagoa do Fogo, San Miquel Island.

3. *Staurastrum brachioprominens* v. *archerianum* Bohlin —
Pl. 1A

Dim. Length 35 μ m; Breadth 47 μ m; Isth. 7 um.

This species was previously mentioned to have occurred in Lagoa das Furnas (see BOHLIN 1901, KRIEGER 1930, CEDERCREUTZ 1941, and BOURRELLY & MANGUIN 1946), San Miquel Island. The present species has been observed in a formalin preserved collection from Lagoa do Congro, San Miquel Island.

A morpha of *St. brachioprominens* v. *archerianum* has been observed in formalin preserved collections from Lagoa do Congro and Lagoa das Furnas, San Miquel Island, with the following dimensions: Length 17 um; Breadth 31 u.m; Isth. 5 μ m. When observing the structure of this plant the lack of apical verica are apparent when compared to *Sf. brachioprominens* v. *archerianum*.

4. *Staurastrum cosmostinosum* (Borg.) West & West —
Pl. 2 A-E

Dim. Length 33 um; Breadth 26/um; Isth. 11 um.

This species was previously mentioned by BOHLIN (1901, p. 63, fig. 25) from Pico da Vara, San Miquel Island, and by BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 499) from Lagoa do

Caçador, San Miquel Island as *St. aculeatum* (Ehr.) Breb. v. *cosmospinosum* Borg. The present species has been observed in a formalin preserved collection from Lagoa do Capitão, Pico Island. As mentioned by WEST & WEST (1900, p. 7) and HEIMANS (1926, p. 90), the description of *Si. cosmospinosum* by BÖRGESEN as a subsp. of *St. aculeatum* was a failure to assimilate the characteristics of *St. rostellum* Roy et Biss.

5. *Staurastrum gladiosum* Turner — Pl. 2 K + J

Dim. 24 um without spines, with spines 35 um

This species was previously mentioned by CEDERCREUTZ (1941, p. 27) from Lagoa Grande, San Miquel Island. The present species has been observed infrequently in formalin preserved collections from Lagoa do Capitão, Pico Island, and from Lagoa do Caiado, Pico Island.

6. *Staurastrum tetracerum* Ralfs. — Pl. 1B

Dim. Length 40 um; Breadth 35 μ m.

This species was previously mentioned to have occurred in Lagoa das Furnas (see BOHLIN 1901 and KRIEGER 1930), San Miquel Island. BOHLIN also mentions the presence of this species in Lagoa Grande and Lagoa Pequena, San Miquel Island. In light of the opinions of CEDERCREUTZ (1941, p. 28) and BOURRELLY in BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 498), *St. gracillimum* v. *biradiatum* is suggested to be *St. tetracerum*. The present species has been observed as a dominant form in formalin preserved collections from Lagoa do Capitão and Lagoa do Caiado, Pico Island.

7. *Staurastrum lunatum* Ralfs.

This species was previously mentioned by BOHLIN (1901, p. 64) from Lagoa das Furnas and Lagoa Grande, San Miquel Island and by BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 498) from Lagoa do Congro, San Miquel Island. The present species has now been observed infrequently in a formalin preserved collection from Lagoa do Capitão, Pico Island.

8. *Staurastrum sexcostatum* (Bréb.) v. *productum* West —
Pl. 21

This species was previously mentioned by BOHLIN (1901, p. 62, fig. 24) from Lagoa das Furnas, San Miquel Island, and by CEDERCREUTZ (1941, p. 4). The present species has been observed infrequently in a formalin preserved collection from Lagoa do Capitão, Pico Island.

9. *Staurodesmus dejectus* (Bréb.) Teiling — Pl. 2 G & H

Dim. Length 21 μm ; Breadth 23 μm .

This species was previously mentioned from Lagoa das Furnas, Lagoa Grande and Lagoa do Congro, San Miquel Island, and Lagoa do Caiado, Pico Island by CEDERCREUTZ (1941, p. 27) and by BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 497) from Lagoa do Caçador, San Miquel Island as *St. dejectum* Bréb. The present species has been observed in a formalin preserved collection from Lagoa do Capitão and Lagoa do Caiado, Pico Island, and from Lagoa das Furnas, San Miquel Island.

10. *Staurodesmus extensus* (Borge) Teiling — Pl. 11-L & N

Dim. Length 19-28 μm ; Breadth 19-27 μm ; Isth. 6 μm .

This species was previously mentioned by CEDERCREUTZ (1941, p. 26) as *Arthrodesmus incus* v. *extensus* Andersson from Pico da Bagacina, Terceira Island, and by BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 455) from Lac acides. The present species has been observed as the dominant form in formalin preserved collections from Lagoa do Caiado, Pico Island and a Lake situated between Lagoa do Congro and Lagoa do Fogo, San Miquel Island.

It is likely that variation within the population of *Std. extensus* has occurred which is indicated by the figures. TEILING (1967, p. 514) mentions the close similarity between *Str. extensus* and *Std. isthmosus* but states that the separating character is the parallelism of the spines of *Std. isthmosus* and the attenuated radial parts on which the spines are a continuation from a rather broad base.

11. *Staurodesmus glaber* (Ehr.) Teiling — Pl. 1 O & P

Dim. Length 17 μm ; Breadth 28 μm ; Isth. 6 μm .

This species has been previously mentioned by CEDERCREUTZ (1941, p. 27) from Santa Bárbara and Pico da Bagacina, Terceira Island and by BOURRELLY & MANGUIN (1946, p. 497) from Lagoa do Caçador, San Miquel Island as *St. glabrum* (Ehr.) Ralfs. The present species has been observed in a formalin preserved collection from Lagoa do Caiado, Pico Island.

12. *Staurodesmus phimus* v. *semilunaris* (Schmidle) Teiling
— PL 1L

Dim. Length 28 μm ; Breadth 25 μm ; Isth. 6 μm .

This species was previously mentioned by KRIEGER (1930, p. 149) and BOURREIXY & MANGUIN (1946, p. 497) as *Arthrodesmus incus* v. *semilunaris* Schmidle. It is now referred to as *Std. phimus* v. *semilunaris* (Schmidle) Teiling. The present species has been observed in a formalin preserved collection from a lake situated between Lagoa do Congro and Lagoa do Fogo, San Miquel Island.

ACKNOWLEDGEMFNTS

I wish to thank Dr. K. THOMASSON for his help and encouragement. I am also grateful to Dr. E. SJÖGREN who collected the samples and placed them at my disposal.

REFERENCES

- BORRELLY, P. & MANGUIN, E.
 1946 Contribution à la flore d'eau douce des Açores *Mem. Soc. Biogeogr.* 8: 477-500.
- BOHLIN, K.
 1901 Etude sur la flore algologique douce des Açores. *BiA. K. Svenska Vet.-Akad. Handl.* 27: 1-85.
- CEDERCREUTZ, C.
 1941 Beitrag zur Kenntnis der Süßwasseralgen auf den Azoren. *Commentat. biol.* 8.(9): 7-36.
- HEIMANS, J.
 1926 A propôs du *Staurastrum echinatum* Bréb. *Trav. bot. néer.* 23: 73-93.

- JOHANSSON, C.
1976 Freshwater algal vegetation in the Azores. *BoIm. Soc. Broteriana* 50: 117-141,
- KRIEGER, W.
1930 Algenassoziationen von den Azoren und Kamerun. *Heäwigia* 70: 140-156.
- MÖLDER, K.
1947 Beitrag zur Kenntnis der Diatomeenflora auf den Azoren. *Commentat. biol.* 8 (11): 1-19.
- RACIBORSKI, M.
1892 Desrnidya zebrane przez Dr. B. Ciaстonia, w. podrozy na okolo ziemi. *Rospr. Wydpiel. mat. prsyr. Akad. Umiej Krakow* 22: 1-32. C
- TEILING, E.
1967 The desmid genus *Staurodesmus*. A taxonomic study. *Ark. Bot.* 2, 6: 467-629.
- THOMASSON, K.
1962 Planktological notes from western North America. *Ark. Bot.* 2, 14: 437-463.
- WEST, W. & WEST, G. S.
1900 Notes on freshwater algae. *J. Bot. London* 38: 289-299.

PLATES

[«]

PLATE 1

- A — *Staurastrum brachioprominens* v. *archerianum* Bohlin
B — *S. tetracerum* Ralfs.
C-E — *S. arcuatum* Nordst.
F + H — *S. brachioprominens* v. *archerianum* Bohlin morpha
I-L + N — *Staurodesmus extensus* (Borge) Telling
M — *S. phimus* v. *semilunaris* (Schmidle) Telling
O+ P — *S. glaber* (Ehr.) Teiling

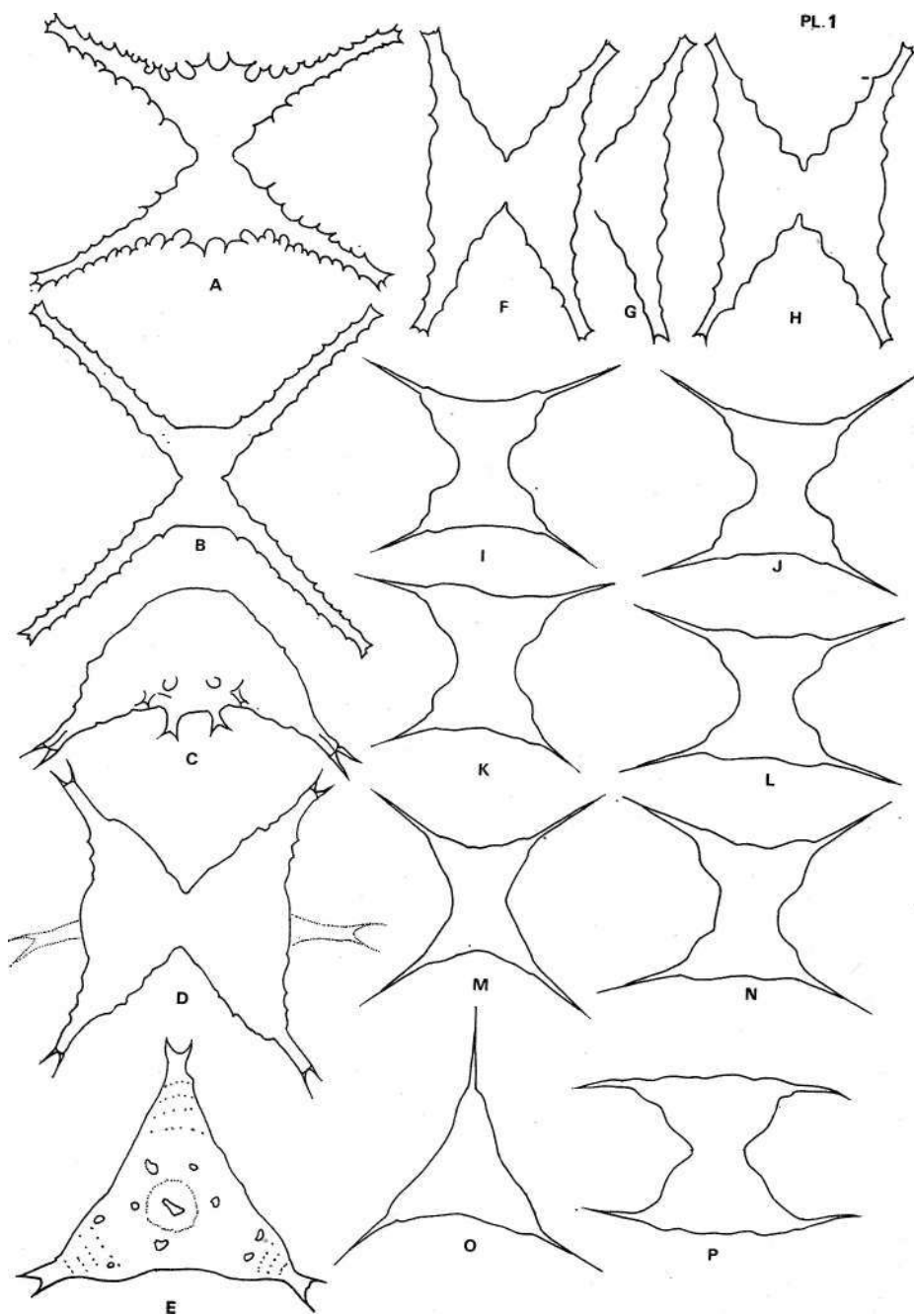
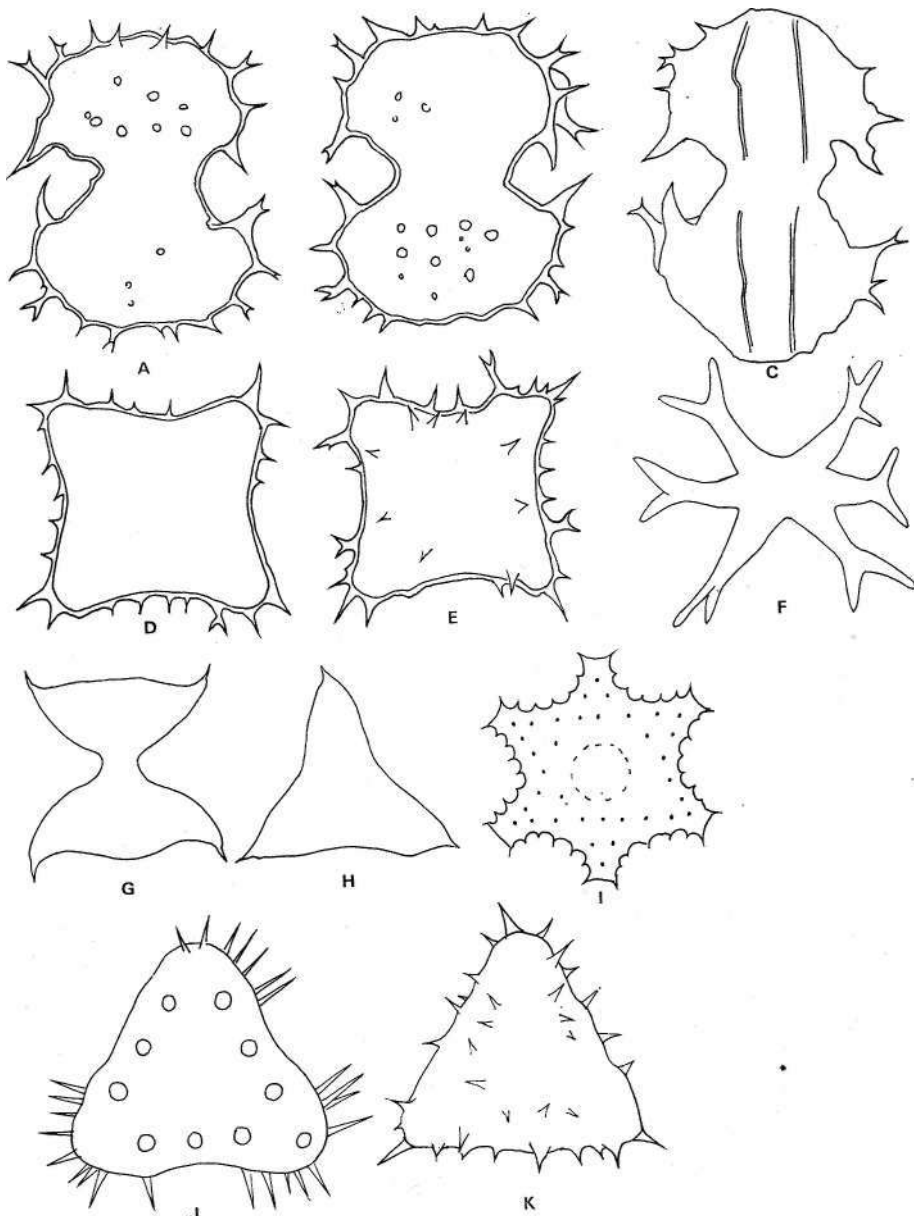




PLATE 2

- A-E — *Staurastrum cosmostinosum* (Borg.) West & "West
F — *S. brachiatum* Ralfs.
G + H — *Staurodesmus ãejectus* (Bréb.) Telling
I — *Staurastrum sexoostatum*, (Bréb.) v. *productum* West
J-K — *S. gladiosum* Turner

PL. 2





INFLUENCE OF ANIMAL PROTEINS ON THE FERMENTATION OF ANTIBIOTICS

by

**M. RUSAN, AL. CRUPENSCHI, I. POP, S. RUSAN
and VASILICA BURGA**

Centre of Biological Research, Iasi, R. S. Romania

SUMMARY

The aim of the present paper is to broaden the scale of the nitrogen sources which could be present in the microorganisms metabolism, in general, but especially in the antibiotics-producer fungi metabolism.

As a consequence to the researches and the laboratory tests, and then on industrial phase, one succeeded in proving that the meat flour and the blood flour—obtained from the waste materials in the shumble house—may constitute real sources of nitrogen able to broaden the biosynthesis potential of the fungi antibiotic producers.

The industrial charges made at the Antibiotic Factory from Iasi, demonstrated that, these nitrogen sources may bring substantial economic advantages in the antibiotic producing industry.

On the results obtained in industrial practice the authors were awarded in 1975 by the Office of Standards and Inventions, two invention-patents, one for tetracycline and the other for erytromycine.

One of the great actuality problems especially for the fermentative-industry, is constituted by the raw-materi-
als and of primary importance the proteine sources.

Considering that the nitrogen, the essential component of proteins, has important implications in the microorganisms metabolism, we have considered as useful to follow the acting of some species of micromyctes in different taxonomic groups, as compared to the culture medium, in which the meat and blood flour were introduced, in com-
parison with other nitrogen sources.

The idea of using these flours in the fermentation of antibiotics has appeared after researches made at the

Biological Researche Centre of Iasi (M. MUSAN 1973) regarding the biology of some fungi.

For scizing some transformations at the studied fungi in comparison with a large scale of nitrogen sources we used the extract of meat and other organic sources of nitrogen which introduced in the culture medium led to very good results in comparison with the application on the witness medium. For using the industrial remains as well as for avoiding the use of imported substances, we were concerned with researches by which we could seize a eventual nutritive value of this flours.

After reproducing these experimental models and obtaining remarcable results, we were tempted to broaden the research sphere on some species of micromycetes which produces antibiotics.

MATERIALS AND METHODS

The biological material used for these tests is composed of following species of micromycetes existing in the myco-teque of Biol. Res. Centre of Iasi: *Trichothecium roseum* Link, *Aspergillus niger* V. Tiegh., *A. flavus* Link, *Helmintosporium allii* Link, *H. sorghii* (Lefebvre-Scherwin) Rich., *Hypoxylon fuscus* (Pers.) Fr., *Chaetomium gl.* Corda, and *Trichoderma viridis* Pers.

As nitrogen sources 18 amino acides and some other 5 standarded extracts. The meat and blood flour was furnished by the Meat Industry Corporation-Iasi where the meat and the blood from the confiscated abattoir remains were taken, transformed and conditioned. The culture of micromycetes have been made on the medium with agarized malt, without nitrogen sources, as witness, on which were added one by one of the tested nitrogen sources. For fixing the quantity of flour applied on the formulas of the culture media, the quantities of 5, 10 and 15 g/1 medium were tried, for the meat and blood flour. After a previous probing, the quantity of 10 g/1 medium has been considered of the best efficiency for an abundant development of the micromycetes cultivated and termostatated at 24° C during 144 h.

The results of Biol. REs. Centre of Iasi has been applied in the biosynthesis of different antibiotics by the Antibiotic Factory-Iasi.

RESULTS AND DISCUSSION

Generally the biological value of proteins is shown by the higher or lower degree of their use by the metabolism of microorganisms.

Since the beginning of this century HOPKINS and other researchers showed the difference between the nutritive values of diverse proteins is due to the quantity of amino acids which as a rule is very different.

In his study, I. GROZA (1970) mentions the researches made by NEHRLIN, after which the raised biological value of the proteins of animal origin lies in the fact that, in metabolic processes, the amino acids from these proteins are freed with a higher speed than the ones resulted from the division of vegetal proteins, though becoming available in the metabolic processes of microorganisms in a shorter period. Further on the same author shows that the superiority of proteins of animal origin is also due to the presence of a growth factor noted A. P. F. (Animal Protein Factor), which among other principles contains the B_{12} vitamine.

Because of the different content of proteins, the proteic derivates have differentiated emulsion capacities, therefore having also a different way of acting.

M. STANCU (1972) shows that the majority of the proteic derivates have a higher emulsion capacity, this being due obtained soluble proteins. Out of the proteic derivates, the ones obtained from blood have a higher content of soluble proteins, therefore a greater emulsion capacity.

M. STANCU (1975) and N. NASH (1971) showed the existence of some differences in the chemical composition between the blood flour and the meat flour, this demonstrating the validity of some mixtures of these flours in different proportions. So, while the meat flour contains 80 mg/kg B_{12} vitamine, the blood flour 10 mg/kg, then nicotinic acid 40 mg/kg and respectively 22 mg/kg. From

the study of amino acids influence on the development of some micromycetes in comparison with other N sources the results noted in figure 1 have been obtained.

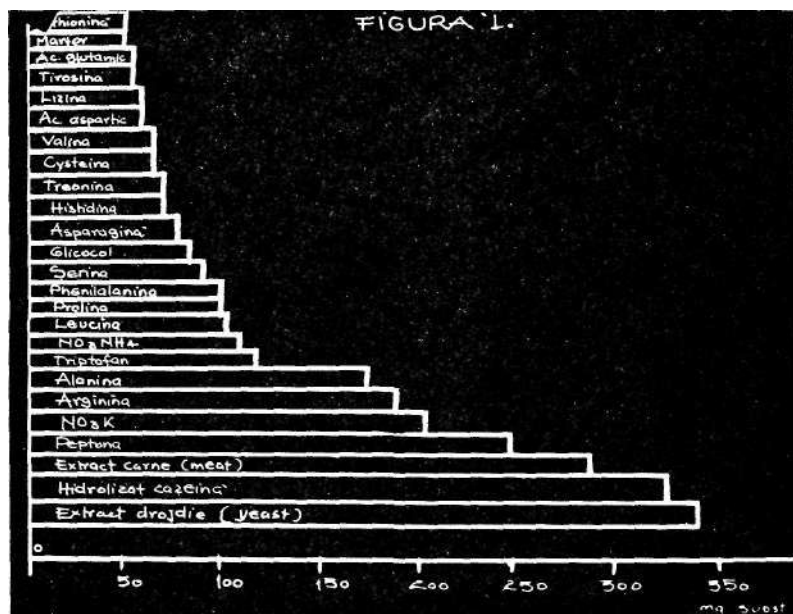


Fig. 1.—The influence of some N sources on the development of *Trichothecium roseum* Link, fungus, in agarized culture media, the differentiation being made after quantity in mg micelium dry substance.

Analysing the data from Fig. 1 we observe that the nutritive values of the nitrogen sources in standardized form (meat extract; yeast extract, W pepton) presents neatly superior results in comparison with the tested amino acids. The difference between these experimental formulae has been done having the dry substance quantity as a base (in mg) obtained from each culture.

The experimental results obtained from the use of culture media of meat and blood-flour against the witness media with the mentioned standardized expensive imported extracts are noted in the Table I.

Table I contains experimental data concerning the development rythm and the degree of abundance of the cultures of micromycetes tested on the different culture media with blood and meat-flour, against the witness.

From the analysis of the table annexed one can observe that on the medium containing 10 or 15g/l blood or meat flour the same good results have been obtained in the cultivation of different micromycetes, as well as on the witness media. After the obtaining of these results experiments by Antibiotics Factory from Iasi followed where cultures on liquid media of fermentation on rotative stirring were made firstly. Good results have been reproduced and confirmed at this phase too, and here succeeding in establishing the quantities of flour which could gain in the stimulating of the biosynthesis potential of the species producing tetracycline.

During the researches made by Antibiotic Factory Iasi it has been observed that by the use of these flours in the antibiotic fermentation another advantage of these flours has been put into evidence, namely that one reducing the foaming phenomenon.

This can be explained due to the quantity of raw greases which these flours contain (15-21%). It was found that a mixture of about 85% vegetal protein and 15 % animal protein is the most efficient one for the obtaining of a higher tetracycline productivity. With these experimental data as a basis, some industrial charges of tetracycline have been made, though succeeding to demonstrate that the laboratory tests elucidated the multitude of fundamental and practical elements for finally reaching the aim, that is raising the productivity of antibiotics fermentation by improving the devices of the culture media. For sustaining the facts mentioned we present 2 examples of application on industrial basis of the elements resulting from the present investigations:

1. Introducing the percentage of 15% blood-flour, together with the corresponding reducing of the maize extract out of the receipt of the culture medium from the

tetracycline fermentation the following results have been obtained:

Witness charge	8650 u/ml
Experimental charge	11360 u/ml

2. Introducing 20 % blood-flour and also reducing quantity of maize extract the following results have been obtained:

Witness charge	9300 u/ml
Experimental charge	10800 u/ml

We mention that the raw materials used for the witness charges and the experimental ones as well as the technological parametres of fermentation were the same. The facts of our tests constitue the object of two patents of invention appeared in 1975. Presently a work of application on the tetracycline fabrication and of the mentioned researches is performed, as for the future to continue the broading of the application sphere to other biosynthesis.

CONCLUSIONS

From the fact previously exposed we conclude the following:

1. The efficiency of using the quantities of 10 g/l meat-flour and blood-flour to the agarized media for the cultivation of micromycetes.
2. The quantity of 15%-20% protein of animal origin in the receipt of the antibiotic fermentation media proved to have been the most efficient.
3. By adding these flours to the antibiotic fermentation media the foaming phenomena is lowered.

BIBLIOGRAPHY

GEOZA, I.

- 1970 Studiul evalutării făinurilor de carne furajeră produsă în unele abatoare din Romania. *Ind. Alimentara*, 21, nr. 12: Y06.

STANCU, M. si colab.

- 1972 Utilizarea derivatelor proteice din soia în industria cărnii. Institutul Politehnic Galati.

- 1975 Surse noi de proteine. Editura Technics.

NASH N. A. & MATHEWS R.

- 1971 Food protein from meat and bone meal. *Journal of Food Sci.* 36, nr. 6: 930.

RUSAN, M.

- 1973 Contribuții la studiul biologiei ciupercii *Trichothecium roseum* Link, cu implicații în producerea trichothecinei. Teza de doctorat. Bucuresti, Inst. Central de Cercetari Biologice.

TABLE I

Test microorg. and incubation Time in hours		VARIANTS OF CULTURE MEDIA										
		Witness	Yeast extr.	Meat extr.	Witte pept.	Blood flour 5sr	Blood flour 10 g	Blood flour 15 g	Meat flour 5 g	Meat flour 10 g	Meat flour 15 g	Czapeck
<i>Trichothecium roseum</i> Link	48	—	+	+	+	—	—+	+	—	+	+	—
	72	—+	+	+	+	—+	+	+	—+	+	+	—+
	96	+	+++	++	++	+	+	++	+	+++	++	—+
	120	+	+++	+++	+++	++	++	+++	++	+++	++	+
	288	++	+++	+++	+++	+++	+++	++	+++	+++	+++	++
<i>Aspergillus niger</i>	48	+	+	+	+	—	—	—	+	+	+	—+
	72	+	+	++	+	+	+	+	+	+	+	+
	96	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
	120	++	+++	+++	+++	+++	+++	++	+++	++	+++	++
	288	++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++
<i>Aspergillus flavus</i>	48	—+	—+	~+	—+	—	—	—	—	—	—	+
	72	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
	96	+	+	++	++	+	+	+	+	+	+	++
	120	++	+	++	++	++	++	++	++	++	++	++
	288	++	++	++	++	++	+++	+++	+++	++	++	+++
<i>Helminthosporium allii</i>	48	—	—	—	~	—	—	—	—	—	—	—
	72	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	96	—+	—+	—+	—+	—	—	—	—	—	—	+
	120	+	+	+	++	++	++	++	+	+	+	—+
	288	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	++
<i>H. sorghi</i>	48	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	72	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	96	—+	+	+	+	+	++	+	++	—+	—+	—+
	120	++	+	++	+	++	+++	++	+++	+	++	+
	288	++	+++	+++	++	+++	+++	+++	+++	+++	+++	++
<i>Chaetomium glaucum</i>	48	—+	+	—	—	—	—	—	+	+	+	—
	72	+	+	~+	+	—	+	+	++	+	+	—
	96	+	++	+	++	+	++	++	++	+	++	+
	120	+	+	+	++	+	++	++	++	+	++	+
	288	+	++	++	++	++	++	+++	++	+++	+++	++
<i>Hypoxylon fuscum</i>	48	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	72	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	96	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	120	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	288	—+	+	—	—	+	+	++	+	++	++	+
<i>Trichoderma viridans</i>	48	—	—	+	—	—	—	+	—	—	+	—
	72	+	+	+	+	+	+	++	+	+	+	+
	96	+	++	++	+	+	+	++	+	+	+	+
	120	+	++	++	+	+	++	++	+	+	++	++
	288	+	++	++	++	++	+++	+++	++	+++	+++	++

Conventional signs:

- lack of development
- f bad
- »—
- + satisfactory
- ++ good
- +++ abundant

LES *TEUCRIUM* DE LA SECTION *POLIUM*, AU PORTUGAL

par

S. PUECH *

RESUME

L'étude de biosystématique effectuée sur différentes populations de *Teucrium* de la section *Polium* poussant au Portugal a permis de mettre en évidence les caractères morphologiques permettant de distinguer quatre espèces distinctes, de préciser leurs caractéristiques germinatives, leurs nombres chromosomiques et leurs relations éventuelles.

Dans le sud du Portugal, comme dans le sud de la France et en Espagne, c'est à la flaveur des affleurements calcaires que s'installent la plupart des *Teucrium* de la section *Polium*. Alors que certains occupent dans la Péninsule Ibérique des territoires plus ou moins vastes, tels *Teucrium capitatum* L. ou *Teucrium haenseleri* Boiss., d'autres ont une aire plus restreinte, strictement portugaise, tels *Teucrium vincentinum* Rouy ou *Teucrium álgarbiense* (Coutinho) Coutinho. L'étude de différentes populations portugaises¹ de ces quatre espèces a permis d'en préciser les caractères distinctifs et d'envisager les relations avec des espèces déjà étudiées en France et en Espagne (S. PUECH, 1976).

* Maître-assistante à l'Université des sciences et techniques du Languedoc—Laboratoire de systématique et géobotanique méditerranéennes, Institut de botanique, Montpellier.

¹ Je remercie vivement M. PINTO DA SILVA et Mme RAMOS LOPES qui ont assuré l'encadrement tant scientifique que matériel de la mission au Portugal du Laboratoire de systématique et géobotanique méditerranéennes au cours de laquelle ont été effectuées les premières récoltes et les observations de terrain. Par la suite les récoltes de graines des différents *Teucrium* effectuées dans les mêmes biotopes ont permis l'étude germinative et caryologique.

Teucrium vincentinum Rouy

Dans la zone littorale de la pointe sud-ouest du Portugal, dans l'Algarve, à Praia de Monte Clérigo (2503P. S. Puech, 11^e arrêt), à Ponta de Sagres (2504P. S. Puech, 12^a arrêt) et au Cabo de S. Vicente (2505P. S. Puech, 13^e arrêt), on rencontre *T. vincentinum* Rouy (1882 — Le Naturalist, 13, 9).

Rarement localisé sur les formations dunaires sableuses comme à Praia de Monte Clérigo, il s'intègre plus souvent à la végétation basse qui colonise le sol sableux, faiblement humifère, formé sur les falaises de calcaire compact lapiazé qui longent le rivage. Il se cantonne strictement aux zones dont le pH est compris entre 7 et 8. Ce phénomène est particulièrement net à l'arrière du Cabo de S. Vicente où il occupe exclusivement les barres calcaires (pH 7) affleurant dans un conglomérat plus acide (pH 5-6) où domine alors *Cistus pálhinhae*.

Comme *T. mairei* Senn, et *T. belion* Schreb., il se distingue aisément des autres espèces de la section *Polium*

- par la présence d'un *niucron subterminal sur les dents du calice*, mucron caché dans le tomentum épais, constitué de poils ramifiés, qui recouvre l'épiderme externe (Pl. I, 4a et Pl. III, 2a);

- par l'*absence de pilosité sur la bordure des lobes postérieurs de la corolle* (Pl. I, 4b et Pl. III, 2b);

- par la grande taille des akènes, de longueur moyenne de 2,6 mm, mais à grande amplitude de variation, de couleur brun foncé, à alvéoles profondément marquées (Fig. A, 4).

Les pourcentages de germination, très variables d'une population à l'autre, restent toujours inférieurs à 50 %, comme chez les deux espèces littorales de France et d'Espagne.

Il s'agit également d'un *Teucrium* à nombre chromosomal élevé, $2n = 78-80$ (A. FERNANDES et M. QUEIRÓS, 1971; S. PUECH, 1976). Il se rapproche donc, par ce caractère, davantage de *T. mairei* ($2n = 78$), que l'on rencontre sur le littoral sud-est de l'Espagne, que de *T. belion* ($2n = 90$ env.) qui colonise les dunes littorales du sud de la France et du nord-est de l'Espagne (S. PUECH, 1969 et 1. c.). Il s'agit

done de trois espèces qui se reliaient le long des cotes fran-çaises, espagnoles et portugaises: *T. belion* descend jusqu'au Cabo de Gata, *T. mairei* occupe en gros la Costa del Sol et *T. vincentinum* l'Algarve littoral.

Teucrium capitatum L.

Dans l'Algarve, pres de Silves (2508P. S. Puech, 22^e arret) dans un llot de vegetation naturelle, entre S. Brás et Loulé (2510P. S. Puech, 25^e arret) dans les vides d'un *matorral* à *Quercus ilex*, ainsi qu'à proximité de Senhora da Rocha (2512P. S. Puech, 26^e arret) dans les vides de la vegetation en taches que colonise la falaise calcaire bordant le rivage, nous avons récolté *Teucrium capitatum* L. (qui ne doit pas être confondu avec *T. lusitanicum* Schreb.). Dans toutes ces stations le pH est compris entre 6,5 et 7.

Les échantillons, de haute taille, à zone florifère étalée et ramiñée, possèdent bien les caractéristiques spécifiques, à savoir:

- des inflorescences petites, n'excédant pas 1 cm de diàmetre;
- des fleurs blanches petites, à *dents du cálice courues et obtuses* (Pl. I, 3a et Pl. III, 1a), à *lobes postérieurs de la corolle à bords ciliés* (Pl. I, 3b et Pl. III, 1b);
- des ákènes de petite taille, de longueur moyenne de 1,8 mm, bruns (Fig. A, 3).

Tandis que toutes les populations testées jusqu'à ce jour avaient présenté un pourcentage de germination élevé, supérieur à 50 %, ici il n'a pas excede 20 %.

Le nombre chromosomique à $2n = 26$, dont une paire à satellites (Fig. B, 3) correspond à celui observé sur la plupart des populations espagnoles (S. PUECH, 1976). Malgré quelques convergences morphologiques avec certains échantillons des populations de tétraploïdes du centre de l'Espagne (2541E entre La Guardia et Dosbarrios, prov. de Toledo), notamment la taille importante et la couleur jaune des zones inflorescentielles, il s'agit bien de populations de diploïdes.

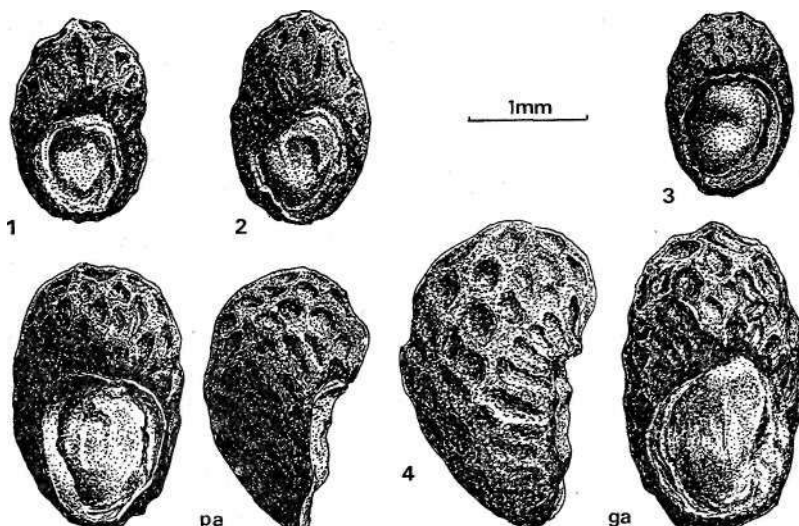


Fig. A.—Akènes: 1 — *Teucrium haenseleri* n° 2509P (akène solitaire face); 2 — *T. algarbiense* n° 2515P (akène solitaire face); 3 — *T. capitatum* n° 2512P (akène solitaire face); 4 — *T. vincentinum* n° 2504P (petit et gros akènes, face et profil).

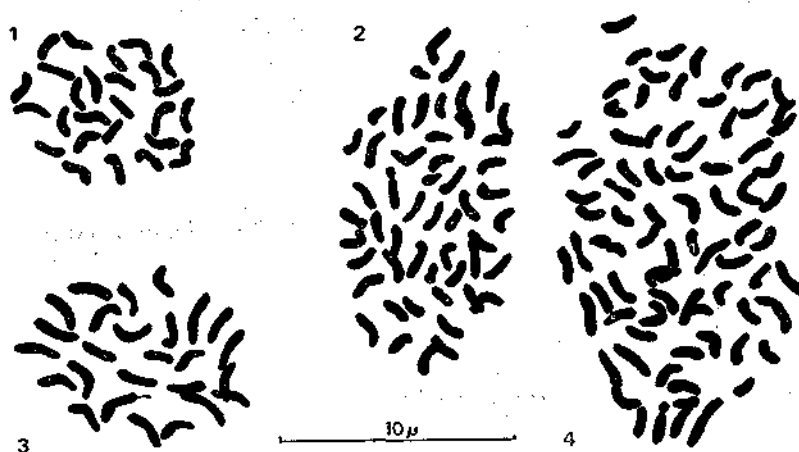


Fig. B.—Métaphases du méristème radiculaire: 1 — *Teucrium haenseleri* n° 2509P ($2n = 26$); 2 — *T. algarbiense* n° 2515P ($2n = 52$); 3 — *T. capitatum* n° 2512P ($2n = 26$); 4 — *T. vincentinum* n° 2504P ($2n = 78-80$).

Cette espèce dont les échantillons ont un indument constitué essentiellement de poils ramifies fait partie, comme la précédente, de la sous-section *Podium*.

Teucrium haenseleri Boiss.

C'est également dans les vides du *matorral* à *Quercus ilex* subsp. *rotundifolia* installé sur les barres de calcaires gréseux qui dominent les cultures et vergers entre S. Brás et Loulé, à 340 m d'altitude, que des échantillons de cette espèce ont été récoltés (2509P. S. Puech, 25^e arrêt). Ils sont tout à fait comparables au lectotype, originaire de la Sierra Bermeja (Espagne — Herb. BOISSIER) et à la diagnose [*Elenchus* 79 (171), 1838].

Il s'agit d'une espèce de la section *Podium* qui se différencie de celles de la sous-section *Podium* par l'absence de poils ramifies sur le calice¹. L'indument est ici constitué d'un mélange de poils glanduleux, soit sessiles et à glande volumineuse, soit pédicellés et à glande réduite, et de longs poils simples (Pl. II, 1a). On rencontre néanmoins quelques rares poils ramifies dans l'indument hérissé des tiges. Les feuilles, fortement crénelées et élargies à la base, sont insérées par verticilles de 4.

Au niveau de la morphologie florale les caractères distinctifs sont les suivants:

- les calices ont les *dents aiguës, bordées de poils glanduleux et de poils simples* (Pl. II, 1a);
- les corolles, blanches, ont les *lobes postérieurs dliés de poils courts* (Pl. I, 1 et Pl. II, 1b);
- les akènes ont une longueur moyenne de 1,8 mm ($1,5 < L < 2,1$ mm), des alvéoles marquées (Fig. A₁I).

Les pourcentages de germination sont voisins de 40%.

Le caryogramme des individus de cette population, à $2n = 26$ chromosomes, est comparable à celui observé chez

¹ Les espèces ainsi dépourvues de poils ramifies peuvent être regroupées dans la sous-section *Simplicipilosa* de la section *Podium* — voir diagnose en annexe (p. 49).

les espèces de la section dont l'indument est dépourvu de poils ramifies tels *T. charidemi* Sand, et *T. eriocephalum* Willk. [subsp. *eriocephalum* et subsp. *lutescens* (Coincy) Puech] endémiques de la pointe S. E. de l'Espagne (S. PUECH, 1976 1. c). Ici encore aucun chromosome à satellite n'a été décelé (Fig. B, 1). *T. haenseleri* Boiss., signalé dans les sierras du sud de l'Espagne (S. Bermeja, S. Estepona...) et du sud du Portugal (R. FERNANDES, J. PAIVA et I. NOGUEIRA, 1971; A. R. PINTO DA SILVA et H. RAMOS LOPES, 1974), est l'espèce la plus occidentale des trois, inféodée aux associations de l'avancée sud-occidentale des *Phlomidetalia purpureae* (S. RIVAS-GODAY et S. RIVAS-MARTINEZ, 1967) dans la Péninsule Ibérique.

Dans la même station (entre S. Brás et Loulé, Algarve) voisinent *T. capitatum* L. (2510P), *T. haenseleri* Boiss. et un *Teucrium* (2511P. S. Puech) dont les échantillons présentent à la fois des caractères de *T. haenseleri* (feuilles par verticilles de 4 puis de 3, à indument hérissé) et de *T. capitatum* ou de *T. polium* (épiderme externe du calice à poils souples ramifies, plaqués, dents du calice planes et aiguës). On observe un décalage des périodes de floraison important entre les trois types de pieds: *T. haenseleri* ayant une floraison plus precoce, *T. capitatum* plus tardive. Pour l'instant il n'a pas été possible d'effectuer le comptage de la garniture chromosomique des échantillons à caractères intermédiaires qui sont sans doute à rapporter à *T. algarbiense* (Coutinho) Coutinho (p. 42). Des graines récoltées sur ces échantillons, repérés en période de floraison¹, permettront de connaître le caryogramme mitotique et les semis confirmeront sans doute qu'il s'agit bien de *Teucrium*, distincts.

Teucrium algarbiense (Coutinho) Coutinho

A l'extrême sud-est de l'Algarve, à l'est de Tavira, nous avons rencontré un autre *Teucrium* appartenant à la

¹ Un jeune chercheur portugais serait particulièrement bien placé pour effectuer ces vérifications tant caryologiques que morphologiques et contribuer ainsi à une meilleure connaissance des *Teucrium* de la section *Polium* au Portugal.

section *Polium*: *Teucrium algarbiense* (Coutinho) Coutinho (n.^o 2516P. S. Puech, 36^e arrêt). Il s'agit d'un *Teucrium* décrit en 1907 par P. COUTINHO (*Bol. Soc. Brot.* 23: 170) comme variété de *T. polium*: *T. polium* L. subsp. *haenseleri* Coutinho var. *àlgarbiense* Coutinho à partir d'échantillons récoltés par P. MENDES près de Tavira (1907) et conservés dans l'herbier P. COUTINHO au Jardim Botânico de Lisboa. C'est le niveau spécifique, d'abord attribué par COUTINHO sur la planche d'herbier et repris dans *Ia Flora de Portugal* (1939) qui sera retenu ici.

La population observée occupe les vides d'un îlot de pinède à *Quercus súber* installé sur substrat détritique plio-pléistocène près de la N. 125, 4 km avant la bifurcation conduisant à Monte Gordo. Le sol rouge, lessivé, est à pH compris entre 4 et 5. Il s'agit donc d'un des rares *Teucrium* de la section *Polium* poussant sur sol acide.

Les échantillons ont une taillée élevée, les axes une zone florifère étalée, les feuilles sont verticillées par trois et non opposées, autant de caractères rappelant ceux de *T. haenseleri* Boiss. L'indument, constitué d'un mélange de poils simples, souples, et de longs *poils ramifies dès la base* est au contraire plus proche de celui rencontré chez les espèces de la sous-section *Polium* (Pl. II, 2a). Il diffère cependant de celui de *T. polium* constitué uniquement de poils ramifiés.

Par ailleurs, au niveau de la morphologie florale,

- les calices sont à dents planes, aiguës, à *long mucron terminal* (Pl. I, 2a et Pl. II, 2a);
- les corolles blanches, à *lobes postérieurs à bord glabre* (Pl. I, 2b et Pl. II, 2b).

On retrouve donc chez cette espèce le caractère des lobes postérieurs de la corolle commun à *T. mairei* Senn., *T. vincentinum* Rouy et *T. belion* Schreb., espèces toutes caractérisées, par ailleurs, par la présence sur les dents du calice d'un mucron subterminal caché dans un tomentum dense de poils ramifiés.

— Les akènes, de longueur comprise entre 1,5 et 2,1 mm, sont bruns, à alveoles très prononcées (Fig. A, 2) et rappellent donc ceux de *T. haenseleri* Boiss. Les pourcentages de germination restent également voisins de ceux observés chez cette espèce, quoique légèrement inférieurs, puisqu'ils sont voisins de 30 %.

Le caryogramme, déterminé à partir de mitoses radiculaires, comprend 52 chromosomes semblables et de petite taille (Fig. B, 4). Au niveau chromosomique ce *Teucrium* diffère donc à la fois de *T. haenseleri* ($2n = 26$) et des *Teucrium* de la section *Polium*, tels que *capitatum* ($2n = 26$) ou *T. vincentinum* ($2n = 78-80$) qui se trouvent sur des territoires voisins. Par contre il s'agit d'un tétraploïde, comme *T. polium* L. subsp. *polium*. Quelle est l'origine de *T. algarbiense* (Coutinho) Coutinho? Plusieurs possibilités peuvent être envisagées. Il peut dériver de *T. haenseleri* par simple autopoliyploidisation. Le mélange des caractères appartenant soit à *T. haenseleri* soit à certaines espèces de la sous-section *Polium* permet d'envisager également soit l'allopolyploidie soit l'hybridation simple. Dans le premier cas *T. algarbiense* ($2n=52$) pourrait dériver de *T. haenseleri* ($2n=26$) et de *T. capitatum* ($2n = 26$) par allopolyploidisation. Dans le second il serait possible d'envisager un croisement entre *T. haenseleri* ($2n = 26$) et *T. vincentinum* ($2n = 78$). L'origine allopolyploïde, bien que la paire de chromosomes à satellites provenant du parent *T. capitatum* n'ait jamais été observée, paraît la plus satisfaisante. Un phénomène comparable à ce que l'on peut observer dans la station située entre S. Brás et Loulé, où voisinent *T. capitatum*, *T. haenseleri* et des *Teucrium* morphologiquement proches de *T. algarbiense* (cf. p. 42) a fort bien pu se produire autrefois dans une station proche. L'observation des figures méiotiques des *Teucrium* de ces deux stations permettra de fournir une réponse plus précise.

L'étude morphologique et caryologique en distinguant nettement *T. algarbiense* à la fois de *T. haenseleri* et de *T. polium*, espèces relativement éloignées, permet de restituer à ce *Teucrium* le niveau spécifique. Il sera également rattaché

à la sous-section *Polium* constituée par les espèces à poils ramifiés.

Les *Teucrium* de la section *Polium* sont ainsi représentés au Portugal, comme en Espagne, à la fois par des espèces de la sous-section *Simplicipilosa*¹, dont l'indument est dépourvu de poils ramifiés, et par les espèces appartenant à la sous-section *Polium* (caractérisées par la présence de poils ramifiés dans le tomentum du calice). Au premier groupe de taxons diploïdes, paléoendémiques du sud de la péninsule ibérique, comprenant *T. charidemi* Sand., *T. eriocephalum* Willk. subsp. *eriocephalum* et *T. eriocephalum* WiUk. subsp. *lutescens* (Coincy) Puech, on peut ainsi ajouter *T. haenseleri* Boiss. La sous-section *Polium* comprend un diploïde: *Teucrium capitatum* L., un tétraploïde: *T. algarbiense* (Coutinho) Coutinho et un hexaploïde: *T. vincentinum* Rouy.

ANNEXE

Comme j'avais pu le mettre en évidence dans ma thèse (1976), les *Teucrium* de la section *Polium* peuvent être scindés en deux groupes en fonction de la composition de l'indument du calice. Le premier groupe comprend des espèces endémiques du sud de la péninsule ibérique dont l'indument est constitué de poils glanduleux et de poils simples telles *T. charidemi* Sand., *T. eriocephalum* Willk. Le second groupe comprend des espèces telles *T. gnaphalodes* L'Hérit., *T. capitatum* L., *T. aureum* Schreb., *T. rowyanum* Coste et Soulié, *T. carthaginense* Lange, *T. polium* L., *T. mairei* Senn., *T. belion* Schreb., à aire de répartition plus vaste et à indument constitué d'un mélange de poils glanduleux, de poils simples et de poils ramifiés.

Le premier groupe peut être distingué de l'ensemble pour constituer la sous-section *Simplicipilosa* dont *Teucrium eriocephalum* Willk. sera le type.

¹ Voir annexe.

Teucrium, L., sectio *Polium* (Miller) Schreb. subsectio *Simplicipilosa* Puech, subsectio nova: A subsectione Polio pilis haud ramosis differt.

TYPUS: *Teucrium eriophalum* Willk. (1852).

BIBLIOGRAPHIE

- BOISSIER, R.
 1938 *Elenchus*, 79 (171).
- COUTINHO, A. X. P.
 1907 As Labiadas de Portugal. Contribuições para o estudo da flora portuguesa. *Bol. Soc. Brot.* 23: 161, 170-171.
- FERNANDES, A. et QUEIRÓS, M.
 1971 Sur la caryologie de quelques plantes récoltées pendant la III Reunion de Botanique Péninsulaire. *Mém. Soc. Brot.* 21: 343-385.
- FERNANDES, R., PAIVA, J. et NOGUEIRA, J.
 1971 Catálogo das plantas herborizadas na 3ª Reunião de Botânica peninsular. C—Plantas Vasculares. *Mem. Soc. Brot.* 21: 131-132.
- PINTO DA SILVA, A. R. et RAMOS LOPES, H.
 1974 Plantas novas e novas áreas para a flora de Portugal. II. *De Flora Lusitanica Commentarii*, 20. *Agronomia Lusitana* 35 (4): 301.
- PUECH, S.
 1969 *Teucrium belion* Schreb. (*Teucrium polium* L. var. *maritimum* Alb.), La Germandrée des dunes littorales de la bordure occidentale de la Méditerranée» *Naturalia Monsp.*, Sér. Bot. 20: 209-218.
- 1976 Recherches de biosystématique sur les *Teucrium* (Labiées) de la section *Polium* du bassin méditerranéen occidental (Espagne et France). These Doct. ès-sei., Montpellier (AO 10980 CNRS), 1: 138 p.; 2: 36 pi.
- RIVAS-GODAY, S. et RIVAS-MARTINEZ, S.
 1967 Matorrales y tomillares de la Peninsula Ibérica comprendidos en la clase *Ononidido-Rosmarinetea* Br.-Bl. *Ann. Inst. Bot. Cavanilles* 25: 5-197.
- ROUY, G.
 1882 Matériaux pour servir à la revision de la flore portugaise. *Le Naturaliste*, 13: 1-52.

PLANCHES

PLANCHE I

Dissections florales

- 1 — *Teucrium haenséleri* Boiss., n° 2509P. 1a—cálice ouvert;
1b — corolle ouverte.
- 2 — *Teucrium algarbiense* (Coutinho) Coutinho, n° 2515P.
2a—cálice ouvert; 2b—corolle ouverte.
- 3 — *Teucrium capitatum* L. subsp. *capitatum*, n° 2512P. 3a —
cálice ouvert; 3b—corolle ouverte.
- 4 — *Teucrium vincentinum* Rouy, n° 2503P. 4a — cálice ouvert
avec mucrons eubterminaux (m); 4b—corolle ouverte.

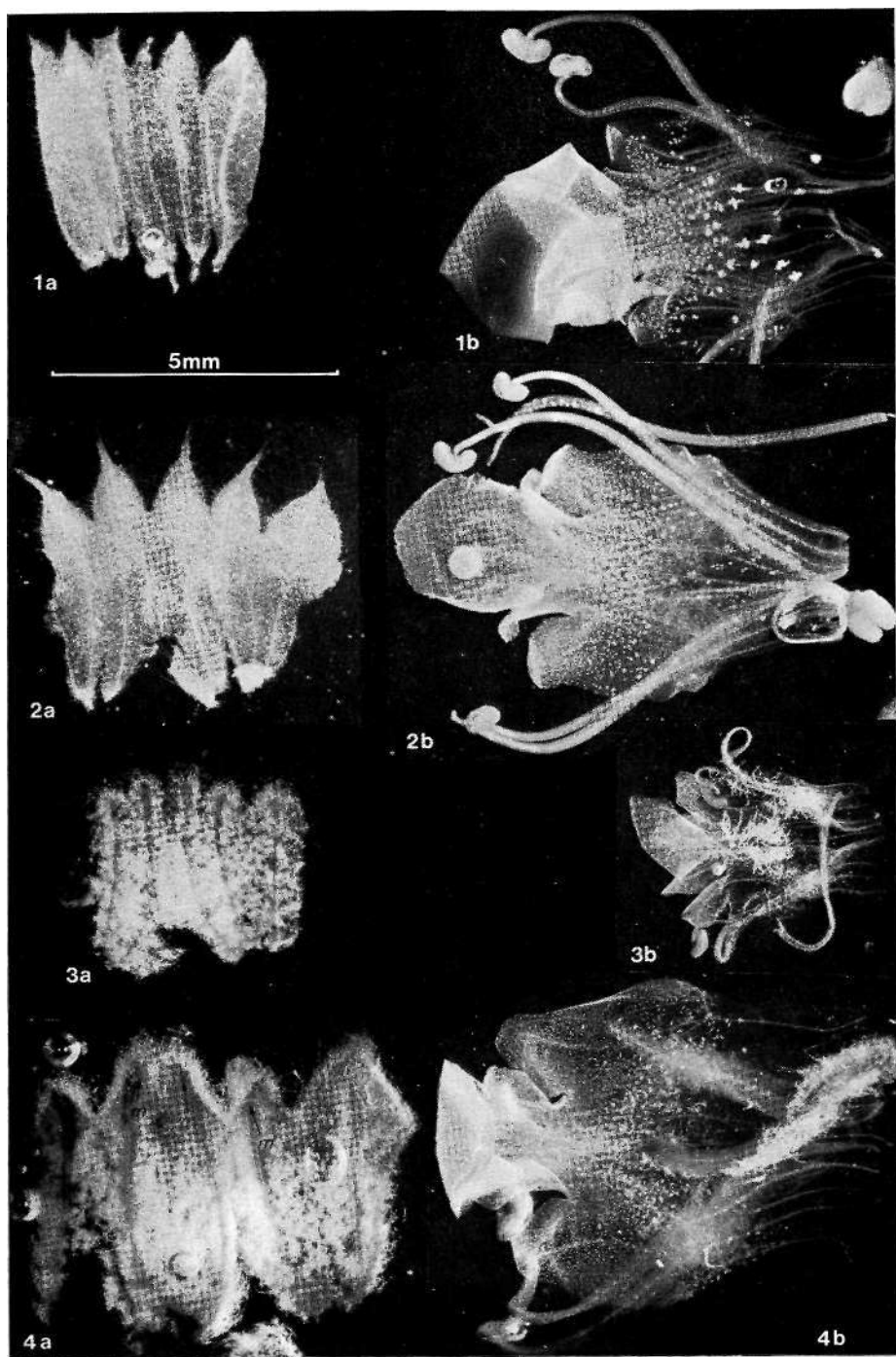
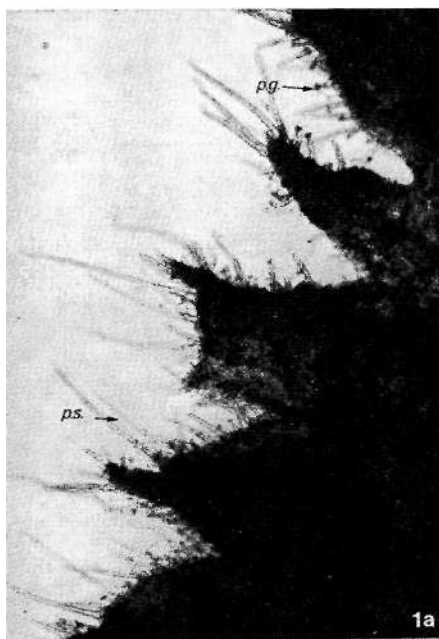


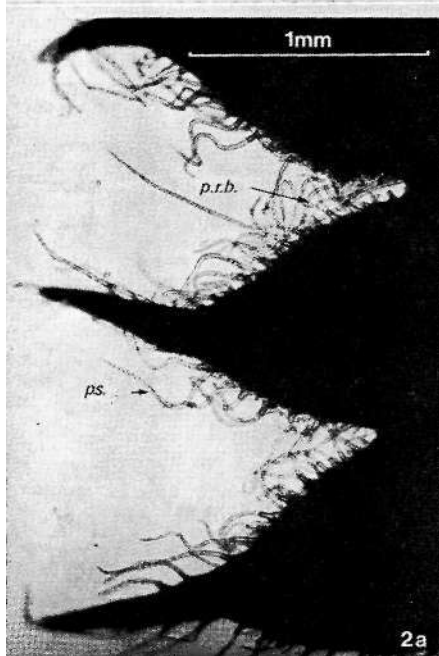
PLANCHE II



1a



1b



2a



2b

PLANCHE II

Dissections florales — details Pl. I

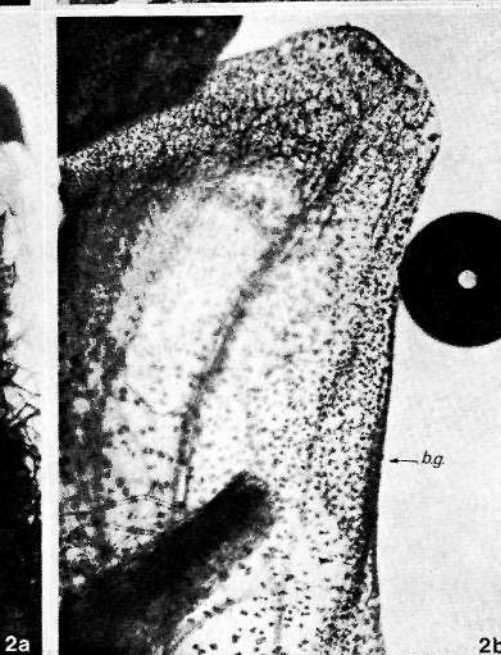
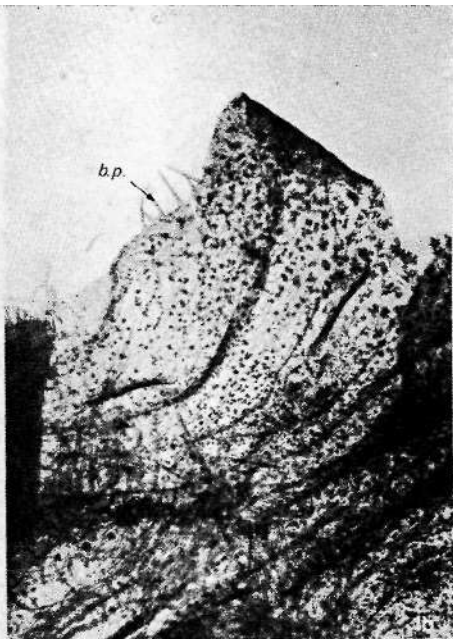
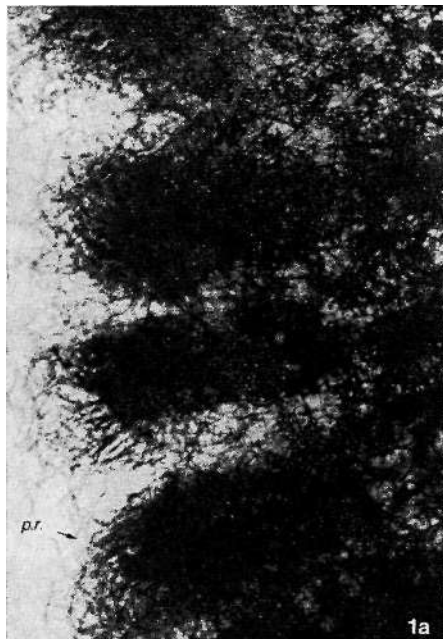
- 1 — *Teucrium haenséleri* Boiss., n° 2509P. 1a — dents du cálice aigües, hérissées de poils glanduleux (p. g.) et de poils simples (p. s.); Ib — lobe postérieur de la corolle frangé de poils (b. p.)
- 2 — *Teucrium álgarbiense* (Coutinho) Coutinho, n° 2515P.
2a — dents du cálice mucronées aigües, frangées de poils simples souples (p. s.) et de poils ramifies des la base (p. r. b.); 2b — lobe postérieur de la corolle à bord glabre (b. g.)

PLANCHE III

Dissection florales — details Pl. I

- *Teucrium capitatum* L. subsp. *capitatum*, n° 2512P. 1a — dents du cálice courtes et larges, bordées de poils ramifiés (p. r.); 1b — lobe postérieur de la corolle frange de poils simples (b. p.).
- *Teucrium vincentinum* Rouy, n° 2503P. 2a — dents du cálice pourvues d'un mucron subterminal (m) pris dans un manchon de poils courts et ramifiés (p. r.); 2b — lobe postérieur de la corolle à bord glabre (b. g.).

PLANCHE III





EXO- AND ENDOUREASE FROM *PARMELIA ROYSTONEA* AND THEIR REGULATION BY LICHEN ACIDS

L. XAVIER FILHO * and C. VICENTE

Cátedra de Fisiología Vegetal
Facultad de Biología
Universidad Complutense
Madrid-3 — Spain

INTRODUCTION

The regulation of the nutrient exchange between the lichen symbionts still belongs to the ground of hypothesis. AHMADJIAN (1966) points out the possibility that the membrane permeability of the phycobiont can be modified by detachment of ammonia as happens in *Chlorella* (SYRETT, 1962). These conditions might determine that the flux of the sugars photosynthesized by the alga to the fungus has a higher entity than when there is no ammonia. The system, stated under these premisses, assures the supplement of the oxydizable substrats which support the fungic chemotrophic metabolism. However, to cut the flux when it is not necessary, a system which cancels out the formation of ammonia must be applied. Ammonia origin, according to AHMADJIAN'S hypothesis, would lie to the hydrolysis of urea, being this compound a common product of the fungic metabolism and the urease an enzyme detected in certain lichens (MOISSEJEVA, 1961).

The present paper studies the urease synthesis mechanism and the specific system through which the production of ammonia can be nullified.

* Permanent address: Centro de Ciências Biológicas, Departamento de Biologia Especial, Universidade Federal de Pernambuco, Recife-Pernambuco, Brasil.



MATERIAL AND METHODS

Parmelia raystonea VICENTE & XAVIER FILHO (1978), growing on *Roystonea oleracea*, was used in the present work. 1.0 g of thallus disks was kept floating on a 40 mM urea solution in 75 mM phosphate buffer, pH 6.9, at 22° C for controlled period varying from 1-6 hours. The incubations were carried out in darkness or under illumination with Philips Daylight 40 W fluorescent tubes ($12,000 \text{ erg.cm}^{-2} \cdot \text{min}^{-1}$ at level of plants). The urease activity was measured in a cell-free extract prepared by maceration of the thallus in 75 mM phosphate buffer, pH 6.9. The homogenate was centrifuged at 17,000 X g for 20 minutes at 4° C. The active supernatant fraction was used in the urease assay according to the OONWAY (1957) microdiffusion method. The proteins were estimated according to the WARBURG & CHRISTIAN (1941) method. The unit of specific activity used was 1.0 u mol ammonia produced per mg of protein and minute.

The location of the enzyme was tried by separation of both phycobiont and mycobiont by mechanic disruption of the thallus between two slides and applying on them the method of measurement already described.

The amount of atranorine, caperatic and lecanoric acids was determined by the method of XAVIER FILHO and VICENTE (1978). 1.0 g of lichen disks was incubated in the described conditions valuing the acids excreted at the media, those removed by a washing with 10.0 ml acetone for 5 minutes, shaking it at room temperature, and the acids removed by maceration of the washed thallus, which was afterwards spun at 17,000 X g for 20 minutes at 4° C. The lichen acids, dried in vacuum, were dissolved in ethanol.

The action of lichen substances on urease was estimated mixing 1.0 mg of crystalline urease (type III, Sigma Chemical Co.) with 1.0 mg of atranorine, caperatic or lecanoric acids in saline solution (VICENTE et al., 1974) adding 75 mM phosphate buffer, pH 6.9, to a final volume of 10 ml. The mixtures were incubated at 37° C for several times and valued the remaining activity. Identical mixtures, incubated for 5 minutes, were filtered through Sepharose 6B columns,

of 21.0 cm in height and 3.0 cm in diameter, equilibrated with the same buffer. The protein and urease activity were estimated in eluates.

RESULTS

Thallus disks of *P. roystonea* kept in darkness on urea show a progressive appearance of urease activity which achieves the maximum after 5 hours of culture to come down (Figure 1). To try to clarify this process, parallel incubations have been made in the same conditions but 50 μM actinomycin D, 10 ug/ml cyclohexymide and 200 u.g/ml chloramphenicol are included in the urea solutions. The synthesis of the enzyme progresses in small proportion for the first hour of darkness culture coming down latter. The urease activity does not appear when the cultures are carried out in the light, in the presence or absence of antimetabolites.

Urease of *P. roystonea* may be also considered as an exocellular enzyme. Figure 2 shows that the enzyme is excreted to the media in the darkness, reaching its maximum activity for the second hour of incubation. The media were dialyzed in phosphate buffer at 4° C for 24 hours for this test.

The lichen acids evolution has been studied in the media, as excreted compounds, and determined in the thallus, as retained compounds, according to the way described in Methods. The results are expressed in the Table I. Atranorine and lecanoric acid increase as late as fourth and second hours respectively in darkness to be later excreted to the »media. From this data, it might be inferred that some amount of both lichen acids are destroyed. The caperatic acid increases sharply for the sixth hour of treatment. The variation of both atranorine and lecanoric acid in the light seem not be outstanding whereas the level of caperatic acid remains high. So that, the evolution of urease activity in the thallus disks of *P. roystonea* is always inverse function to the quantity of the caperatic acid.

The location of urease has been tried to find out a common explanation of both results. Both phycobiont and mycobiont have been separated from 1.0 g of thallus, sus-

pending the cells in an adequate quantity of 75 mM phosphate buffer, pH 6.9, and breaking them down by sonication for 1 minute with ice-cold protection. Both preparation have been centrifugated at 17,000 X g for 30 minutes at 4° C and afterwards the supernatants have been valued for urease activity. As it is showed in Table II, 54% of the total urease activity of the thallus is circumscribed to the mycobiont meanwhile 46% lies in the phycobiont.

To contrast all these data with the already known data from the inactivation of the enzyme by lichen compounds, a preparation of commercial crystalline urease, incubated at 37° C with the lichen substances has been used. Results in figure 3 show that a 90 minutes incubation leads to a total loss of activity for the urease treated with atranorine, lecanoric and caperatic acids. The pattern of filtration through Sepharose 6B reveals two behaviour of inactivation: both atranorine and lecanoric acid provoke the formation of high molecular weight aggregates obtained at 10 ml filtration (Figures 4 and 5), being this aggregate inactive for the atranorine treatment, whereas the caperatic acid, without modification of molecular size, causes a drastic inactivation of the enzyme (Figure 6).

Figure 7 shows a diagram of urease filtration without any treatment by lichen acids. The active fraction (molecular weight 480,000) is eluted at 130 ml.

DISCUSSION

Urease in *Parmelia roystonea* is induced by urea. The fact that it is a *de novo* synthesis instead of an activation of a pre-existent enzyme could be demonstrated nullifying the urease activity development by actinomycin D, which is already known as an inhibitor of the transcription process.

The object of this work is to find out a relation between the loss of urease activity and the concentration of lichen acids. A distinct inverse relation exist between caperatic acid produced by the thallus during the experimentation time and the developed enzymatic activity. Results in figure 3 clearly indicate that it must be an effect of inacti-

vation of the neosynthesized enzyme produced by atranorine, lecanoric and caperatic acids, but only the last increases its concentration in a parallel way to decrease of urease activity (Table I and Figure 1). Both lecanoric acid and atranorine reach their maxima concentrations without negative effect in the thallus on the enzyme activity. Caperatic acid, so that, might be the main urease inactivator in *P. roystonea*.

Nevertheless, the three lichen acids inactivate urease *in vitro*. Table III summarizes the data determined in the figures 4-7. The inactivation produced by caperatic acid is quantitatively higher than the ones produced by lecanoric acid and atranorine. This fact support the main significance of caperatic acid above mentioned in the urease activity regulation *in vivo*.

If AHMADJIAN'S hypothesis is accepted, the higher the urease activity level is, the higher the intracellular carbon dioxide tension will be and the more the incident light intensity over the thallus is, the more the intracellular carbon dioxide will be used. Under these conditions, the synthesized carbohydrates flux from phycobiont to mycobiont might be stopped by inactivation of urease through an increase in the level of lichen acids existent in the thallus, mainly caperatic acid.

SUMMARY

Urease induction by urea has been observed in the thallus of *Parmelia roystonea*. The enzyme, which can be excreted to the media, is synthesized by both phycobiont and mycobiont. A regulation mechanism is postulated through which the caperatic acid, and alternatively atranorine and lecanoric acid, synthesized in a parallel way to the urease, will inactivates the developed enzyme.

REFERENCES

- AHMADJIAN, V.
1966 Lichens. In: *Symbiosis* (Ed. by S. M. HENRY), vol. 1, pp. 36-97. Academic Press, New York.
- CONWAY, E. J.
1957 *Microdiffusion Analysis and Volumetric Error*. Crosby Lockwood, London.
- MOISSEJEVA, E. N.
1961 Biochemical Properties of Lichen and their Practical Importance (in Russian). Akademii Nauk, SSSR, Botanischeskii Institut im. V. L. Komarova, Moscow-Leningrad.
- SYRETT, P. J.
1962 Nitrogen Assimilation. In: *Physiology and Biochemistry of Algae* (Ed. by R. A. LEVIN), pp. 171-188. Academic Press, New York.
- VICENTE, C., GUERRA, H. & VALLE, M. T.
1974 Formas Inactivas de Ureasa de Alto Peso Molecular Producidas por Acción del L-usrnato Sódico. *Revista Española de Fisiología* SO: 1-4.
- VICENTE, C. & XAVIER FILHO, L.
1978 *Parinelia roystonea*, nova specie. *Revue Bryologique et Lichénologique*. Submitted for publication.
- WARBÜRG, O. & CHRISTIAN, W.
1941 Isolierung und Kristallisation des Gärungsferments Enolase. *Biochemische Zeitschrift* 310: 384-421.
- XAVIER FILHO, L. & VICENTE, C.
1978 Avaliação espectrofotométrica dos ácidos lecanóricos, caperáticos e atranorina em lavados etanolícos de *Parmélia roystonea*. *Notulae Biologicae* 2: 1-8.

TABLE I
Evolution of the lichen acids in the thallus of *Parmelia roystonea* as function of treatment

Treatment	Hours	Lichen acids (mg/g thallus)					
		Lecanoric acid		Caperatic acid		Atranorine	
		In the thallus	Excreted	In the thallus	Excreted	In the thallus	Excreted
Darkness	0	45.67 ± 4.8	0.0	21.45 ± 1.9	0.0	1.02 ± 0.1	0.0
	1	63.60 ± 5.3	0.0	58.93 ± 5.4	0.0	0.0	0.0
	2	83.40 ± 5.7	14.1 ± 1.3	52.25 ± 5.3	2.37 ± 0.2	4.95 ± 0.3	4.05 ± 0.3
	4	30.15 ± 2.8	•30.0 ± 2.5	52.54 ± 5.3	2.22 ± 0.2	25.23 ± 2.5	20.00 ± 1.7
	6	10.50 ± 1.2	52.5 ± 3.9	214.85 ± 12.6	24.25 ± 1.9	0.0	3.45 ± 0.2
Lighting	0	45.67 ± 4.8	0.0	21.45 ± 1.9	0.0	1.02 ± 0.1	0.0
	1	23.73 ± 2.1	0.0	129.90 ± 9.3	0.0	15.90 ± 1.6	0.0
	2	10.55 ± 1.2	40.00 ± 3.7	161.85 ± 13.2	6.9 ± 0.4	31.95 ± 3.3	0.0
	4	0.0	4.95 ± 0.4	78.37 ± 8.6	4.86 ± 0.2	16.54 ± 1.2	0.0
	6	0.0	0.0	36.60 ± 2.7	0.0	0.0	6.6 ± 0.4

TABLE II

Location of urease activity in fractionated thallus
of *Parmelia roystonea*¹

Fraction	Urease activity (units)	%
Intact Thallus	0.080	100
Mycobiont	0.043	53,75
Phycobiont	0.036	46.25

¹ 0.1 mg of total proteins were included in the reaction mixture for all the cases.

TABLE III

Summary of inactivation behaviour of urease by lichen acids

Treatment	mg of protein	Recovery (%)	Specific activity (units)	Total activity ¹ (units)	Inactivation (%)
Control	9.87	98.7	43.07	425.16	
Atranorine	9.35	93.5	16.10	150.60	62.62
Lecanoric acid	8.12	81.2	13.00	105.60	69.82
Caperatic acid	8.08	80.8	7.61	61.50	82.34

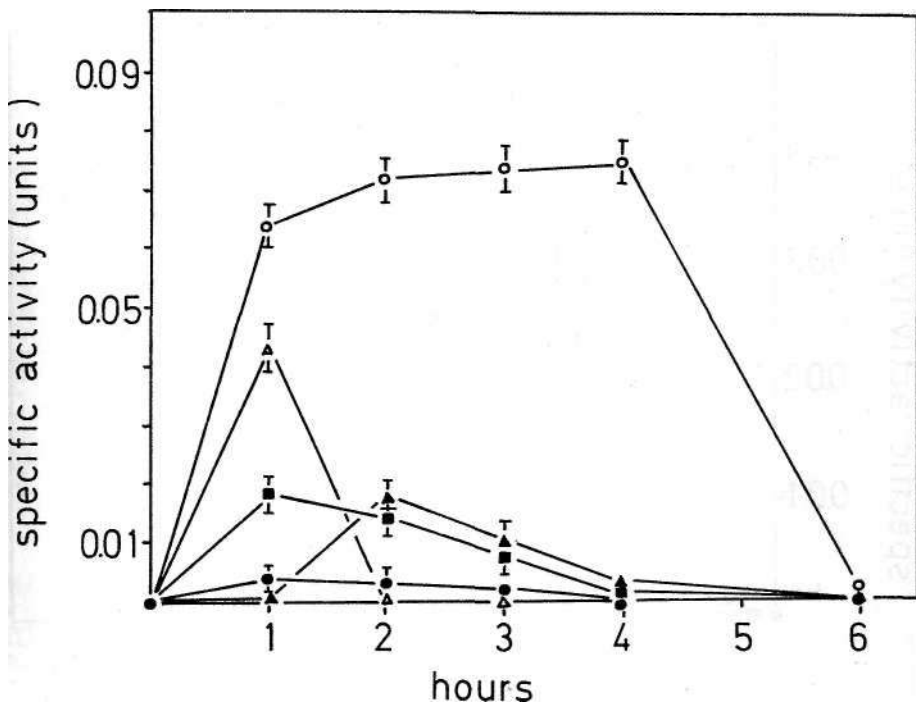


Fig. 1. — Time course of urease synthesis in *Parmelia roystonea* in (O) darkness; (·) white light; (A) darkness and actinomycin D added; (Δ) darkness and cycloheximide added; (■) darkness and chloramphenicol added.

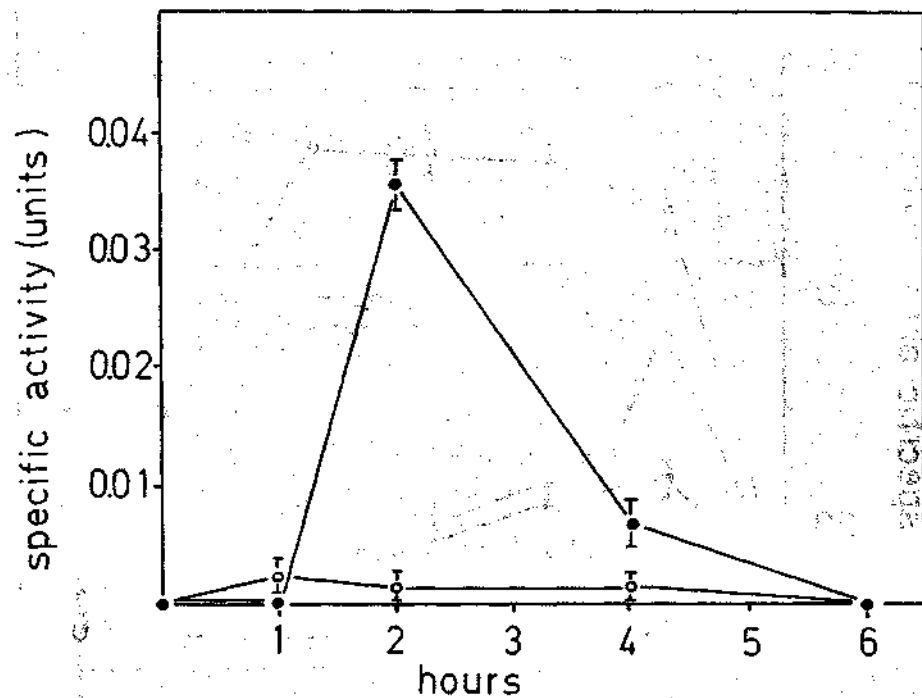


Fig. 2.—Time course of urease excretion to the media from thallus disks incubated in (#) darkness; (O) white light.

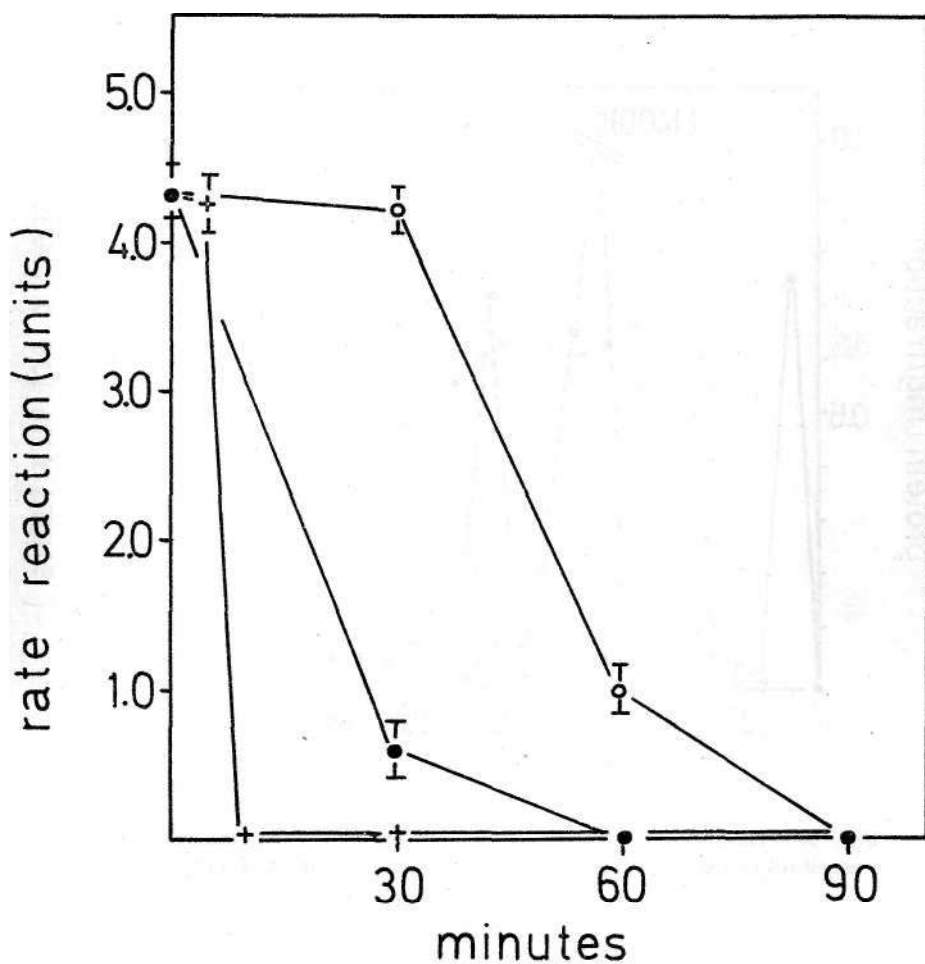


Fig. 3.—Urease inactivation by lichen substances from *Parmelia roystonea* (#) caperatic acid, (-f) lecanoric acid and (O) atranorine.

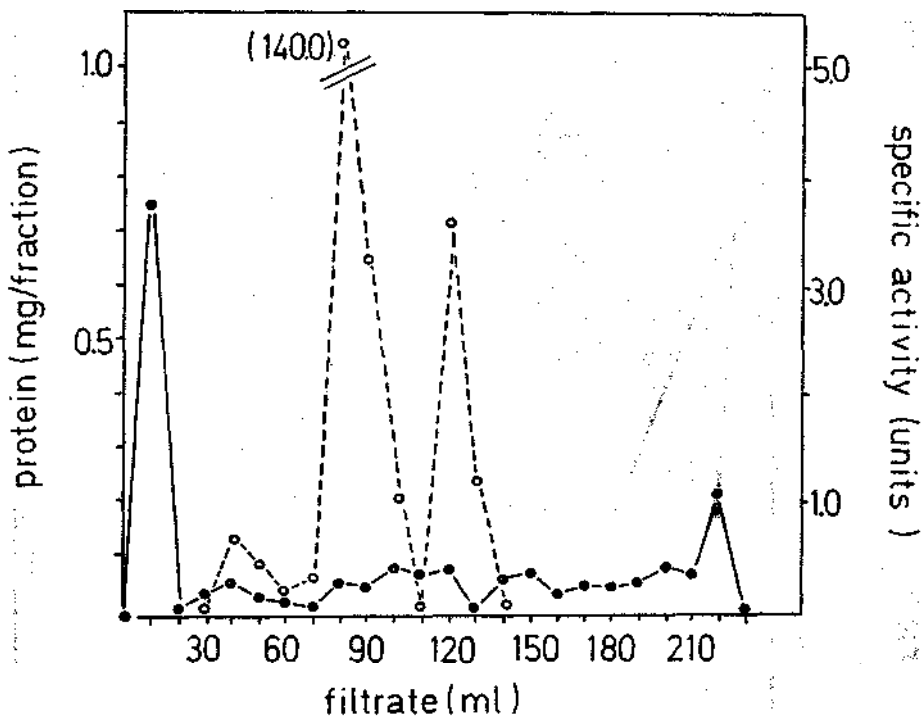


Fig. 4.—Diagram of filtration through a Sepharose 6B column of crystalline urease atranorine-treated for 5 minutes. (·) protein; (o) urease activity.

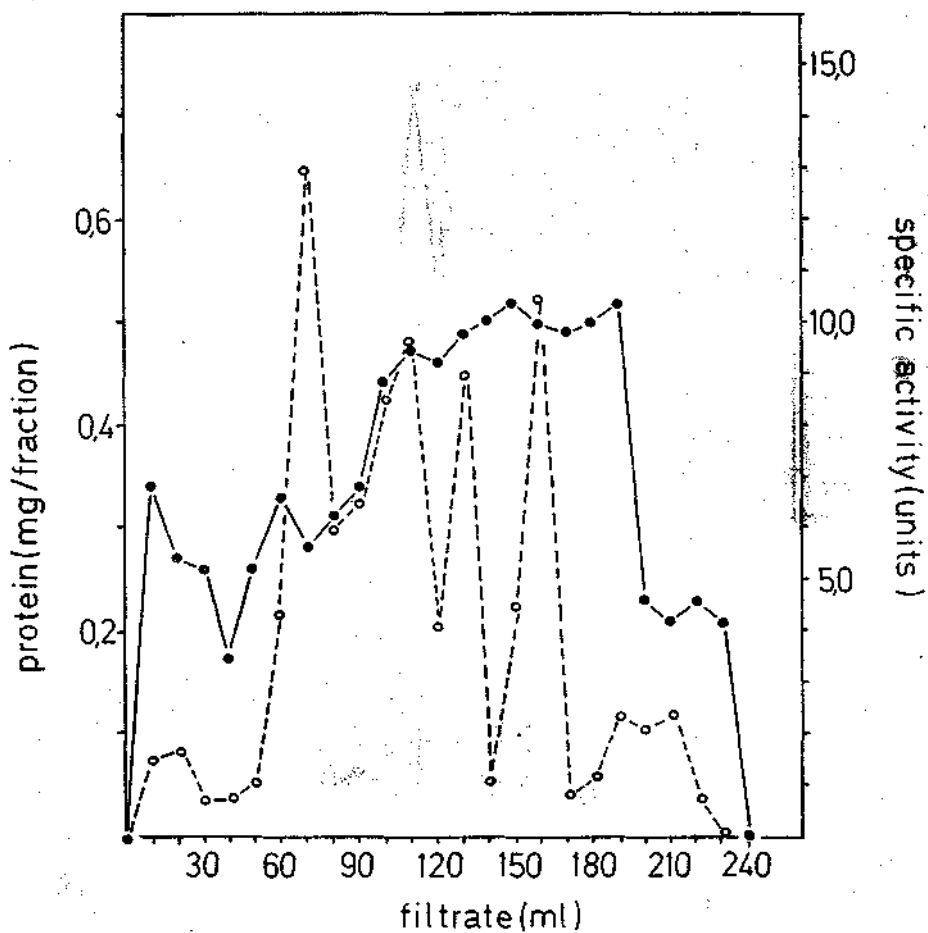


Fig. 5.—Diagram of filtration through a Sepharose 6B column of crystalline urease lecanoric acid-treated for 5 minutes. (·) protein; (○) urease activity.

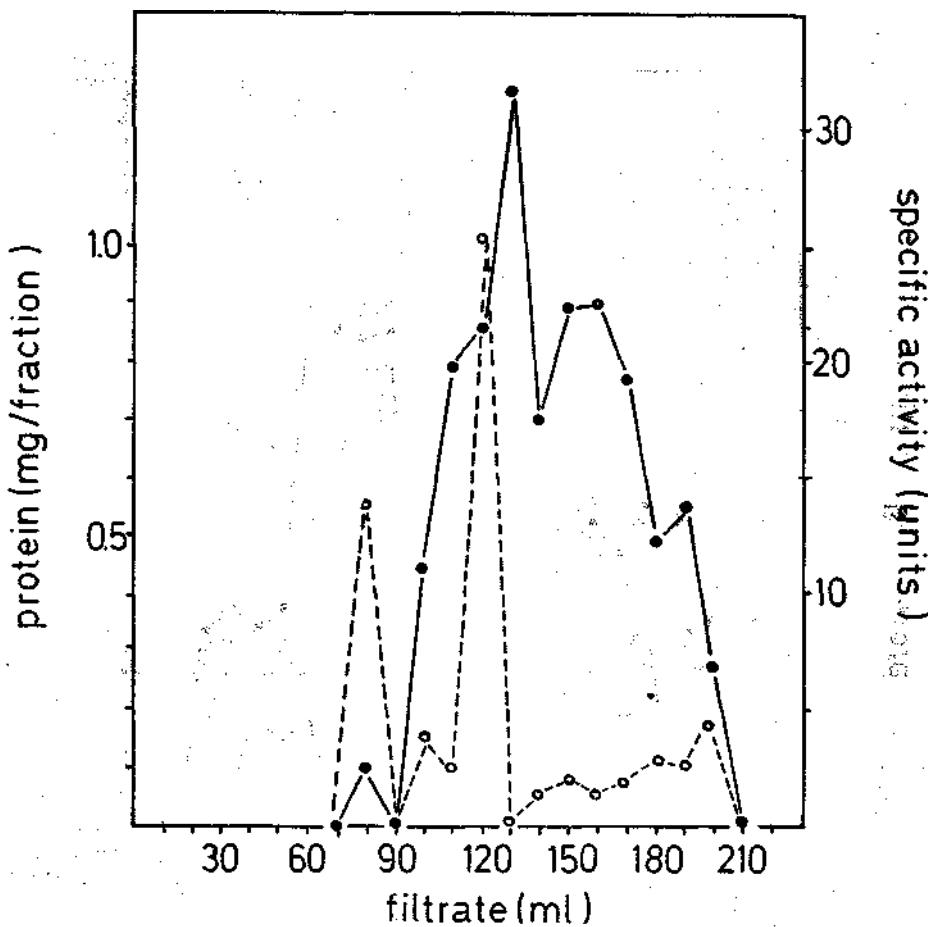


Fig. 6.—Diagram of filtration through a Sepharose 6B column of crystalline urease caperatic acid-treated for 5 minutes. (#)protein; (o) urease activity.

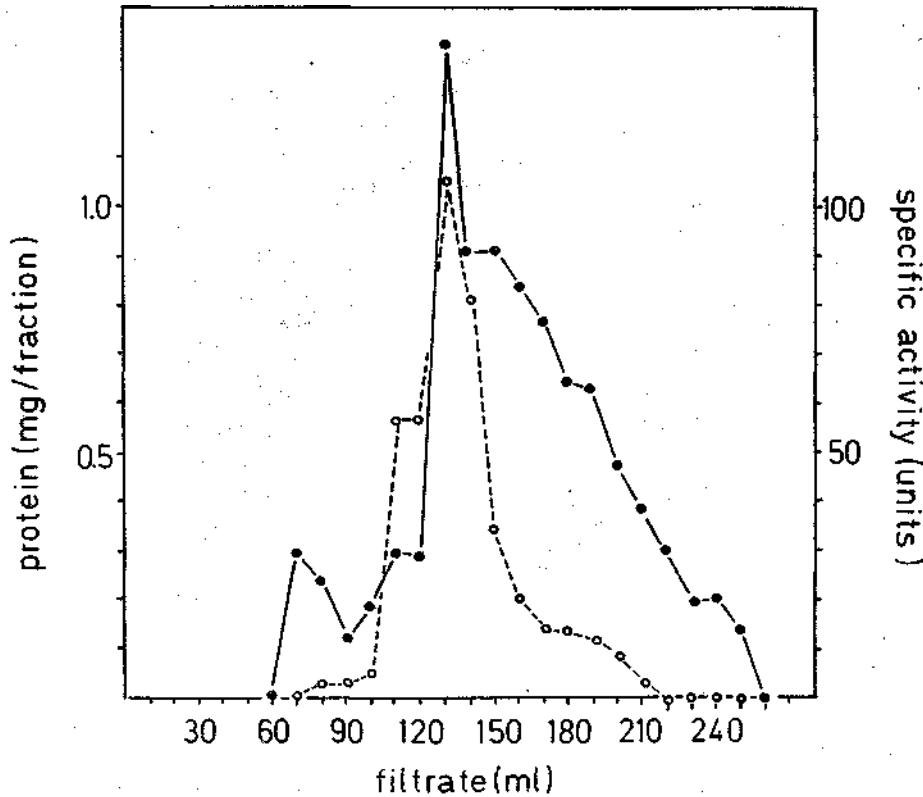


Fig. 7.—Diagram of filtration through a Sepharose 6B column of crystalline urease without any treatment. (·) protein; (O) urease activity.

NOTA SOBRE O GÉNERO *EVAX* GAERTNER

por

ROSETTE B. FERNANDES & ISABEL NOGUEIRA
Instituto Botânico da Universidade de Coimbra

NO nosso trabalho «O género *Filago* L. (*Evax* Gaertn.) em Portugal» (in Bol. Soc. Brot., Sér. 2, 45: 317-347, 1971), tínhamos afirmado que, enquanto *Evax* Gaertner não fosse considerado como «nomen genericum conservandum», adoptaríamos o critério de CHRTEK & HOLUB, de admitir para seu tipo a *Filago pygmaea* L., incluindo, portanto, em *Filago* as espécies que tinham sido referidas a *Evax*. Na última edição do Código Internacional de Nomenclatura Botânica (p. 370, 1972), admite-se como «typus conservandus» de *Filago*, a *F. pyramidata* L., voltando assim este género ao seu sentido anterior e continuando, por isso, a usar-se o nome genérico *Evax* Gaertner para o grupo de espécies que os dois botânicos checoslovacos tinham transferido para *Filago*. Sendo assim, a combinação nova que estabelecemos e os nomes dos taxa novos que descreveremos em 1971 precisam de ser corrigidos, como segue:

¹³

Evax pygmaea subsp. *ramosissima* (Mariz) R. Fernandes & I. Nogueira, comb. nov.

Basion.: *Evax asterisciflora* var. *ramosissima* Mariz in Bol. Soc. Brot. 9: 183 (1891).

Synon.: *Filago pygmaea* subsp. *ramosissima* (Mariz) R. Fernandes & I. Nogueira in Bol. Soc. Brot., Sér. 2, 45: 323 (1971) 1

³ Para os restantes sinónimos, consulte-se o aludido trabalho (op. cit.: 323-324).

Holub (in Fl. Eur. 4: 125, 1976) atribui-nos ja a combinação em *Evax* quando é certo que, até à data, não só nós a não tínhamos publicado nesse género, mas também ninguém, que saibamos, o fizera.

Evax carpetana var. *pseudo-asterisciflora* (R. Fernandes & I. Nogueira) R. Fernandes & I. Nogueira, comb. nov.

Basion.: *Filago carpetana* var. *pseudo-asterisciflora*
R. Fernandes & I. Nogueira, op. cit.: 337 (1971) 1.

***Evax carpetana* var. *pseudo-asterisciflora* R. Fernandes & I. Nogueira forma *acaulis* (R. Fernandes & I. Nogueira)**
R. Fernandes & I. Nogueira, comb. nov.

Basion.: *Filago carpetana* var. *pseudo-asterisciflora*
forma *acaulis* R. Fernandes & I. Nogueira, op. cit.: 338
(1971) 1.

¹ Para a restante sinonímia destes taxa, consulte-se o citado trabalho.

NUMEROS CROMOSSÓMICOS PARA A FLORA PORTUGUESA. 1-15.

por

MARGARIDA QUEIRÓS

Instituto Botânico da Universidade de Coimbra

Há muito tempo que pensávamos publicar, com a periodicidade que considerássemos mais conveniente, pequenas notas que dessem a conhecer os números cromossómicos de determinadas espécies da flora de Portugal, os quais, por terem sido obtidos de modo avulso e isolado, não poderiam, para já, ser referenciados na série das *Contribuições para o conhecimento citotaxonómico das Spermatophyta de Portugal*, iniciada, em 1969, pela equipa de cariologia do Instituto Botânico da Universidade de Coimbra, sob a direcção do Prof. ABÍLIO FERNANDES. Tais notas evitariam que se perdessem elementos importantes das determinações cromossómicas realizadas no referido Instituto, as quais correriam o risco de nunca mais serem publicadas.

Nessa ordem de ideias, iniciamos hoje uma série onde apresentaremos os números cromossómicos de várias espécies existentes no nosso País. De acordo com o critério mais comummente seguido e que se acha exposto em duas séries análogas (*Numeri cromosomici per la flora italiana*, publicada no «Informatore Botânico Italiano» desde 1970, e *Numeros cromosomicos para la flora española*, recentemente iniciada na «Lagascalia»), as espécies são numeradas, seguindo-se ao número o nome que consideramos correcto segundo as disposições do Código Internacional de Nomenclatura Botânica. Nos casos em que uma certa espécie tem sido frequentemente designada por outro nome, mencionamos entre parênteses o respectivo sinónimo. Depois dos números cromossómicos, indica-se a proveniência do material,

assim como o número de registo no livro das colheitas e as datas destas. Sempre que possível, incluir-se-á a correspondente figura. Da mesma forma, quando for conveniente, registar-se-á o método de estudo seguido, bem como outras observações, terminando-se com as referências bibliográficas que se tentarão apresentar de modo completo.

Esperamos que esta série mereça a atenção dos especialistas e nos sejam comunicadas quaisquer observações e comentários que a mesma sugira.

1. *Sisymbrella áspera* (L.) Spach subsp. *boissieri* (Cosson) Heywood.

Número cromossómico: $2n = 16$ (Est. I, fig. I).

Material: Estremadura, Caparide. N.^o 3695 (coi). 22.4. 1971. Det. M. Queirós.

Método de análise: A determinação do número cromosómico e a análise do cariotípico foram feitas em metafases de vértices vegetativos de raízes, fixados em Navachine (modificação de Brunn) e corados pelo violeta de genciana. Este método foi aplicado no estudo de todos os taxa que se seguem.

Observações: A subespécie não apresenta diferenças cariológicas em relação ao tipo (QUEIRÓS, 1973).

BIBLIOGRAFIA:

QUEIRÓS, M. 1973 — Contribuição para o conhecimento citotaxonómico das *Spermatophyta* de Portugal. IX. *Cruciferae*. *BoI. Soc. Brot.*, Sér. 2, 47: 315-335.

2. *Lunaria annua* L.

Número cromossómico: $2n = 30$ (Est. I, fig. 2).

Material: Estremadura, Oeiras. N.^o 7810 (coi). 4.5.1975. Det. M. Queirós.

Observações: A nossa contagem confirma os resultados de MANTÓN (1932), POLATSCHEK (1966) e UHRÍKOVÁ (in MAJOVSKY & al., 1976).

BIBLIOGRAFIA:

- MANTÓN, I. 1932 — Introduction to the general cytology of the *Cruciferae*. *Ann. Bot.* 46: 509-556.
- POLATSCHEK, A. 1966 — Cytotaxonomische Beiträge zur Flora der östalpenländer. I. öster. *Bot. Zeitschr.* 113: 1-46.
- UHRIKOVÁ, A. (in MAJOVSKY, J. & al. 1976).
- MAJOVSKY, J. & al. 1976 — Index of chromosome numbers of Slovákinian flora (Part 5). *Acta F. B. JV. Vniv. Comen., Bot.* 25: 1-18.

3. *Sedum sediforme* (Jacq.) Pau

Numero cromossómico: $2n = 32$ (Est. I, fig. 3).

Material: Estremadura, Rio de Mouro. N.^o 2448 (oox).
15.7.1971. Det. M. Queirós.

Observações: O número cromossómico determinado está de acordo com os dados apresentados por GADELLA & KLIFHÜIS (in LÖVE, 1968), NILSSON & LASSEN (1971) e HART (1972).

BIBLIOGRAFIA:

- GADELLA, TH. W. J. & KLIPHUIS, E. (in LÖVE, 1968).
- LÖVE, A. 1968 — IOPB chromosome number reports XVI. *Taxon* 17, 2: 199-204.
- NILSSON, Q. & LASSEN, P. 1971 — Chromosome numbers of vascular plants from Austria, Mallorca and Yugoslavia. *Bot. Not.* 124: 270-276.
- HART, H.'t. 1972 — Chromosome numbers in the series *Rupestria* Berger of the genus *Sedum* L. *Acta Bot. Neerl.* 21: 428-435.

4. *Sedum tenuifolium* (Sibth. & Sm.) Strobl

Numero cromossómico: $2n = 24$ (Est. I, fig. 4).

Material: Trás-os-Montes, a 12 km de Bragança em direcção a Valpaços. N.^o 1401 (coi). 5.6.1968. Det. M. Queirós.

Observações: O número diploide encontrado, $2n = 24$, coincide com o indicado por HART (1972), embora este autor cite também $2n = 72$ em 1972 e 1974.

BIBLIOGRAFIA:

- HABT, H.t'. 1972 — Chromosome numbers in the series *Rupestria* Berger of the genus *Sedum* L. *Acta Bot. Neerl.* 21: 428-435.
 ——1974 — *Sedum tenuifolium* (Sibth. & Sm.) Strobl subsp. *ibericum* nov. ssp. *Acta Bot. Neerl.* 23: 549-554.

5. *Sedum rubens* L.

Número cromossómico: $2n = 42$ (Est. I, fig. 5).

Material: Estremadura, Manique. N.º 3685 (coi). 17.6. 1971. Det. M. Queirós.

Observações: UHL (in LÖVE & LÖVE, 1961) indica $2n = 40-42$, sendo, portanto, o último número o que está de acordo com o resultado que obtivemos.

BIBLIOGRAFIA:

- UHL (in LÖVE & LÖVE, 1961).
 LÖVE, A. & LÖVE, D. 1961 — Chromosome numbers of central and northwest European plant species. *Op. Bot.* (Lund) 5: 1-581.

6. *Althaea cannabina* L.

Número cromossómico: $2n = 84$ (Est. I, fig. 6).

Material: Beira Litoral, Jardim Botânico de Coimbra. N.º 1547 (coi). 5.8.1971. Det. M. Queirós,

Observações: A nossa contagem ($2n = 84$) confirma as de SKOVSTED (1935, 1941).

BIBLIOGRAFIA:

- SKOVSTED, A. 1935 — Chromosome numbers in the Malvaceae. I. *Journ. Genet.* 31: 263-296,
 ——1941 — Chromosome numbers in the Malvaceae. II. C. B. *Trav. Carlsberg, Ser. Physiol.* 23: 195-242.

7. *Halimium halimifolium* (L.) Willk. subsp. *multiflorum* (Salzm. ex Dunal) Maire.

Numero cromossómico: $2n = 18$ (Est. I, fig. 7).

Material: Estremadura, Casal do Bispo, próx. de Azeitão. N.^o 2400 (COI). 15.7.1971. Det. M. Queirós.

Observações: O número cromossómico determinado está de acordo com o referido pela Flora Europaea.

BIBLIOGRAFIA:

CHIATRUGI,A. 1925 — Embriologia delle «*Cistaceae*». *Nuovo Giorn. Bot. /tol.* 32: 223-317.

PBOCTOE, M. C. F. 1955 — Some chromosome counts in the European *Cistaceae*. *Watsonia* 3: 154-159.

8. *Armeria welwitschii* Boiss.

Numero cromossómico: $2n = 18$ (Est. I, fig. 8).

Material: Estremadura, S. Pedro de Muel. N.^o 2981 (coi). 31.3.1970. Det. M. Queirós.

Observações: Confirmamos os resultados de SUGIURA (1937, 1939), PHILLIPS (1938) e SUDA (1969). Este último autor estudou material proveniente de Portugal (Figueira da Foz).

BIBLIOGRAFIA:

SUGIURA, T. 1937 — A list of chromosome numbers in angiospermous plants. IV. *Proc. Imp. Acad. Tokyo* 13: 430.

— 1939 — Chromosome numbers in *Plumbaginaceae*. *Oytologia* 10: 73-76.

PmLLiPS, H. M. 1938 — Karyology and the phyletic relationships of the *Plumbaginaceae*. *Chron. Bot.* 4: 385-386.

9. *Convolvulus tricolor* L.

Numero cromossómico: $2n = 20$ (Est. II, fig. 1).

Material: Beira Litoral, Coimbra, Estação Velha. N.^o 854 (coi). 12.7.1965. Det. M. Queirós.

Observações: A análise cariológica mostrou-nos $2n = 20$ confirmando assim os resultados de HEITZ (1926), KANO (1929) e SA'AD (1967).

BIBLIOGRAFIA:

- HEITZ, E. 1926 — Der Nachweis der Chromosomen. Vergleichende Studien über ihre Zahl, Grösse und Form im Pflanzenreich. I. *Zeitschr. Bot.* 18: 625-681.
- KANO, T. 1929 — Etudes cytologiques sur les Convolvulacées. *Proc. Crop. Sei. Soc. Japan* 4: 15-21.
- SA'AD, F. 1967 — The *Convolvulus* species of the Canary Isles, the Mediterranean region and the Near and Middle East. *Thesis, Utrecht.*

10. *Convolvulus arvensis* L.

Número cromossómico: $2n = 48$ (Est. Π, fig. 2).

Material: Estremadura, Serra de Monsanto. N.^o 2025 (coi). 29.7.1970. Det. M. Queirós.

Observações: Os resultados cariológicos referentes a este taxon são divergentes. WOLCOTT (1937), HAGERUP (1941), HEISER & WHITAKER (1948), GARAJOVÁ (in MAJOVSKY & al., 1970) referem $2n=50$. KHOSHOO & SACHDEVA (1961), GILL (1972), KOUL & GOHIL (1973), LOVE & KJELLQVIST (1974) e ViJ & al. (1974) citam $2n = 48$. O número encontrado ($2n = 48$) coincide com o dos últimos autores.

BIBLIOGRAFIA:

- WOLCOTT, G. B. 1937 — Chromosome numbers in the *Convolvulaceae*. *Amer. Nat.* 71: 190-192.
- HAGERUP, O. 1941 — Nordiske Kromosom — Tal. I. *Bot. Tidsskr.* 45: 385-403.
- HEISER, C. B. & WHITAKER, T. W. 1948 — Chromosome numbers, polyploidy and growth habit in California weeds. *Amer. Journ. Bot.* 35: 179-187.
- KHOSHOO, T. N. & SACHDEVA, U. 1961 — Cytogenetics of Punjab weeds. I. Causes of polymorphicity in *Convolvulus arvensis*. *Ina. Journ. Agric. Sci.* 31, Genet. Suppl.: 13-17.

- SA'AD, F. 1967 — The *Convolvulus* species of the Canary Isles, the Mediterranean region and the Near and Middle East. *Thesis, Utrecht.*
- GARAJOVÁ, S. (in MAJOVSKY & al., 1970).
- MAJOVSKY, J. & al. 1970 — Index of chromosome numbers of Slovakian flora. *Acta F. R. N. Vniv. Comen., Bot.* 16: 1-26.
- GILL, L. S. 1972 — Chromosome numbers in west-himalayan bicarpellate species. II. *Bull. Torrey Bot. Club.* 99: 36-38.
- KOTJL, A. K. & GOHIL, R. N. 1973 — Cytotaxonomical conspectus of the flora of Kashmir (1). Chromosome numbers of some common plants. *Phyton (Horn)* 15: 57-66.
- STACE, C. A. 1973 — Chromosome numbers in the British species of *Calystegia* and *Convolvulus* (*Convolvulaceae*). *Watsonia* 9: 363-367.
- LOVE, A. & KJELLQVIST, E. 1974 — Cytotaxonomy of Spanish plants. IV. Dicotyledons: *Caesalpiniaceae-Asteraceae*. *Lagascalia* 4: 153-211.
- VU, S. P., SINGH, S. & SACHDEVA, V. P. (in LÖVE, 1974).
- LOVE, A. 1974 — IOPB chromosome number reports. XLV. *Taxon* 23, 4: 619-624.

11. *Conyza X flahaultiana* (Thell.) Sennen

Número cromossómico: $2n = 54$ (Est. II, fig. 3).

Material: Douro Litoral, Vila Nova de Gaia, Miramar. N.^o 3914 (coi). 5.8.1971. Det. M. Queirós & J. Paiva.

Observações: O número cromossómico encontrado confirma o de HUZIWARA (1958).

BIBLIOGRAFIA:

HUZIWARA, Y. 1958 — Karyotype analysis in some genera of *Compositae*. VI. The chromosomes of some *Erigeron* species. *Caryologia* 11: 158-164.

12. *Evax pygmaea* (L.) Brot, subsp. **ramosissima** (Mariz R. Fernandes & I. Nogueira (= *Filago pygmaea* L. subsp. *ramosissima* (Mariz) R. Fernandes & I. Nogueira).

Número cromossómico: $2n = 26$ (Est. II, fig. 4).

Material: Douro Litoral, Vila Nova de Gaia, Miramar. N.^o 5235 (coi). 8.6.1972. Det. I. Nogueira & M. Queirós.

Observações: O número cromossómico encontrado confirma o de TONGIORGI (1942).

BIBLIOGRAFIA:

TONGIORGI, E. 1942 — Su la cariologia di alcune *Inuleae* (Asteraceae). *Nuovo (Morn. Bot. Ital.) N. S.* 49: 242-251.

13. *Senecio pyrenaicas* L. (= *S. tournefortii* Lapeyr.)

Número cromossómico: $2n = 40$ (Est. LT, fig. 5).

Material: Beira Baixa, Serra da Estrela. N.^o 5695 (coi). 10.7.1972. Det. M. Queirós.

Observações: KUPFER & FAVARGER (1967) atribuem a este taxon $2n = 40$, o que é confirmado pelas nossas contagens.

BIBLIOGRAFIA:

KÜPEEE, P. & FAVARGEE, C. 1967 — Premières prospections caryologiques dans la flore orophile des Pyrénées et de la Sierra Nevada. *C. R. Acad. Sc. PaHs* 264: 2463-2465.

14. *Descampsia stricta* (Gay) Hack.

Número cromossómico: $2n = 56$ (Est. LT, fig. 6).

Material: Beira Litoral, Matas de Foja. N.^o 506 (coi). 12.6.1967. Det. M. Queirós.
Beira Baixa, Serra da Estrela. N.^o 5687 (coi). 10.6.1972. Det. M. Queirós.

Observações: Que nos conste, este taxon não foi objecto de estudos cariológicos anteriores.

15. *Avellinia michellii* (Savi) Pari. (= *Bromus michellii* Savi).

Numero cromossómico: $2n = 14$ (Est. II, fig. 7).

Material: Estremadura, Casal do Marco. N.^o 4311 (coi).
22.4.1971. Det. M. Queirós & J. Paiva.

Observações: Não temos conhecimento de contagens cromossómicas anteriores.

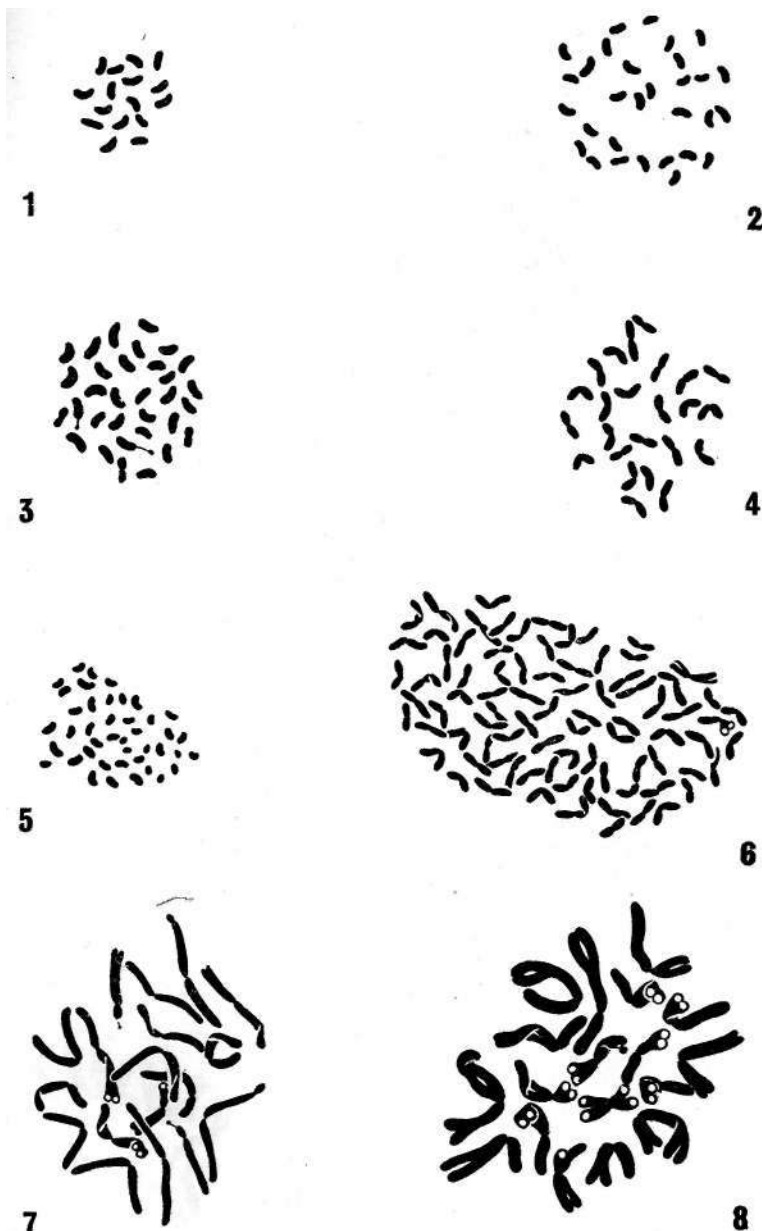


Fig. 1, *Sisymbrella áspера* (L.) Spach subsp. *boissieri* (Cosson) Heywood ($2n = 16$). Fig. 2, *Lunaria annua* L. ($2n = 30$). Fig. 3, *Seüum seäiforme* (Jacq.) Pau ($2n = 32$). Fig. 4, *Sedum tenuijolium* (Sibth. & Sm.) Strobl ($2n = 24$). Fig. 5, *Sedum rubens* L. ($2n = 42$). Fig. 6, *Althaea cannabina* L. ($2n = 84$). Fig. 7, *Halimium halimifolium* (L.) Willk. subsp. *multiflorum* (Salzm. ex Dunal) Maire ($2n=18$). Fig. 8, *Armeria welwitschii* Boiss. ($2n=18$). X 3000.



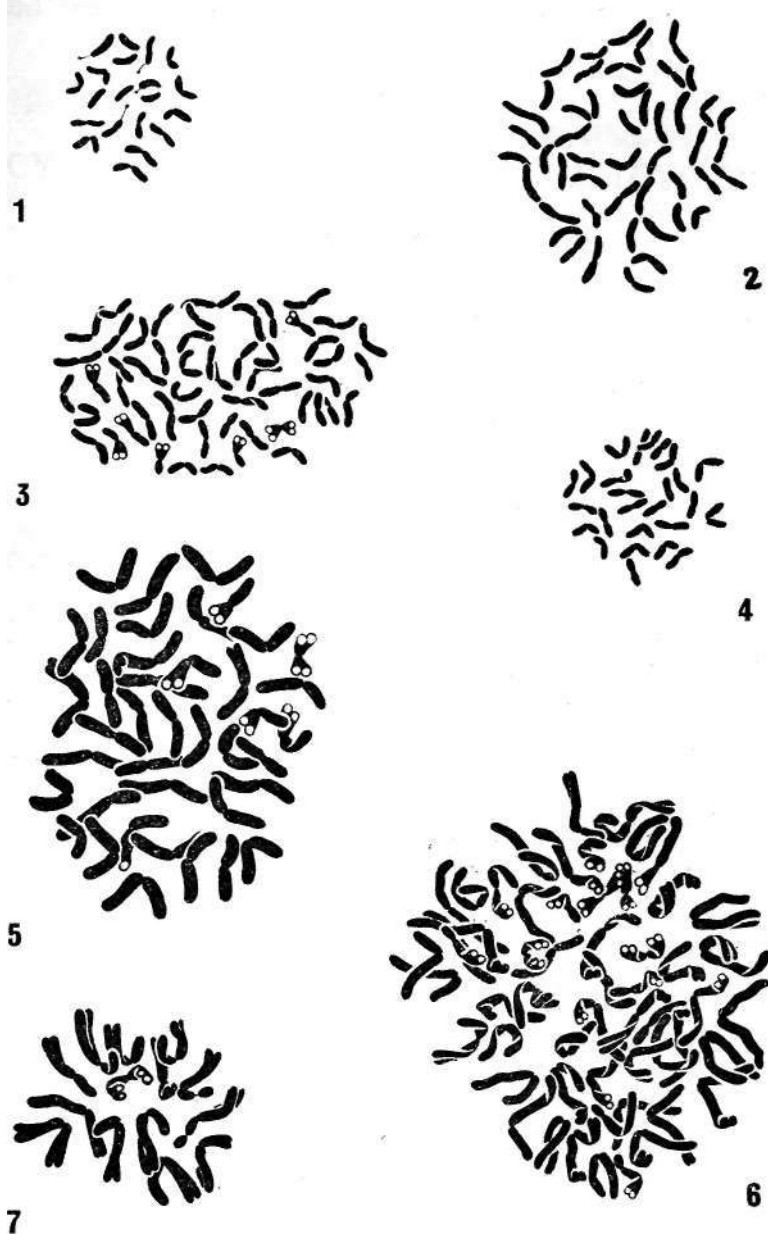


Fig. 1, *Convolvulus tricolor* L. ($2n = 20$). Fig. 2, *Convolvulus arvensis* L. ($2n = 48$). Fig. 3, *Conysa X flahaultiana* (Thell.) Sennen ($2n = 54$). Fig. 4, *Evax pygmaea* (L.) Brot, subsp. *ramosissima* (Mariz) R. Fernandes & I. Nogueira ($2n = 26$). Fig. 5, *Senecio pyrenaicus* L. ($2n = 40$). Fig. 6, *Descampsia stricta* (Gay) Hack. ($2n = 56$). Fig. 7, *Avellinia michellii* (Savi) Parl. ($2n = 14$).
X 3000.



CONTRIBUTION A LA CONNAISSANCE
CYTOTAXINOMIQUE DES SPERMATOPHYTA
DU PORTUGAL

IV. LEGUMINOSAE (SUPPL. 3)

par

A. FERNANDES & MARGARIDA QUEIRÓS

Institut Botanique de l'Université de Coimbra

AVEC ce Supplément, nous considérons terminée l'étude cytotaxinomique des *Leguminosae* du Portugal. Nous constatons que, des taxa existant dans notre pays, nous n'avons étudié qu'à peu près 76%. Malheureusement, il y a des espèces croissant dans les montagnes du Minho, Trás-os-Montes et Beira Alta, ainsi que dans le littoral de l'Algarve, que nous n'avons pas réussi à récolter pour nos études. Ayant constaté que nous n'avons pas des possibilités d'obtenir du matériel de ces taxa, nous réservons leur étude aux jeunes botanistes portugais qui auront de la chance de les recueillir et nous avons pris la décision de considérer achevée notre étude de la famille. Dans les cas chez lesquels il y a des données rassemblées par d'autres auteurs dans des matériaux provenant soit du Portugal soit d'autres régions concernant les taxa que nous n'avons pas pu étudier, nous prenons en considération ces données dans la discussion des résultats.

Nous profitons de cette occasion pour faire quelques corrections aux travaux publiés par FERNANDES & SANTOS en 1971 et 1975 et par FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS en 1977. Ces corrections concernent particulièrement des questions de nomenclature et des erreurs typographiques affectant les numéros des récoltes. En ce qui concerne d'autres détails, voir les articles ci-dessus mentionnés. Les figures des plaques équatoriales sont reproduites à un grossissement d'à peu près 3000 X.

Subfam. **MIMOSOIDEAE**

Trib. INGEAE

Albizia lophantha Benth. — Porto, Lordelo do Ouro (n.^o 3978).

Cette espèce, originaire de l'Australie, s'échappe quelquefois des jardins, promenades publiques, etc., en devenant accidentelle à quelques endroits, ce qui est arrivé aux environs de Porto.

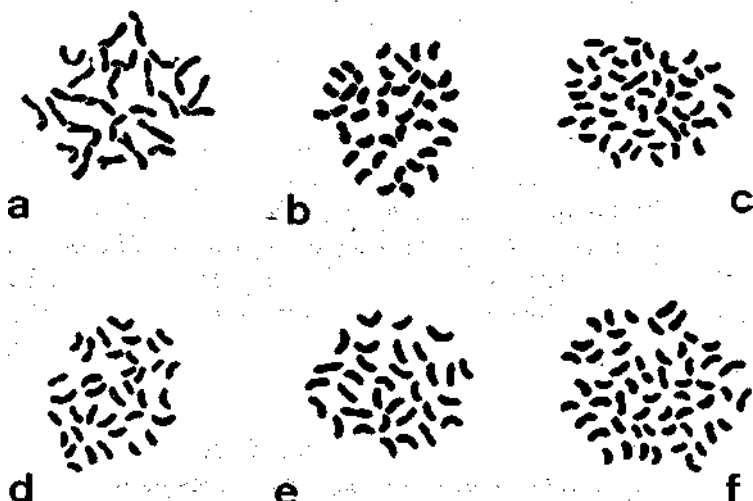


Fig. 1. — a, *Albizia lophantha*, n.^o 3978 (2n = 26). b, *Lupinus angustifolius* subsp. *angustifolius*, n.^o 4539 (2n = 40). c, *Calicotome villosa*, n.^o 3087 (2n = 48). d, *Genista falcata*, n.^o 142 (2n = 36). e, *G. hirsuta*, n.^o 8162 (2n = 32). f, *Adenocarpus complicatus* subsp. *anisochilus*, n.^o 4213 (2n = 54).

En accord avec COVAS & SCHNACK (1946), Tijo (1948) et BERGER, WITKUS & MCMAHON (1958), nous avons dénombré 2n = 26 (fig. 1a). Les chromosomes sont à taille moyenne et la plupart possède des constrictions cinétiques medianes ou presque. Cependant, deux paires sont nettement hétérobrachiales. Une paire satellitifère a été identifiée.

Subfam. FABOIDEAE

Trib. GENISTEAE

Subtrib. CROTALARIINAE

Lupinas luteus L. — Escamarão, rive gauche du Douro (n.^o 4538); Belmonte (n.^o 6913); Coimbra, Estação Velha (n.^o 137); Azeitão (n.^o 4224) — $2n = 52$.

Lupinas rothmaleri Klink. — Porto, Massarelos (n.^{os} 3982 et 5327).

En suivant FRANCO & PINTO DA SILVA (1968) et FRANCO (1971), nous avons été amenés à identifier les plantes ci-dessus mentionnées comme appartenant à *L. hispanicus* Boiss. et Reut. Cependant, notre excellent Ami, M. l'Ing. A. R. PINTO DA SILVA a eu l'obligeance d'attirer notre attention sur la note qu'il a publiée (1971), où il montre que *L. hispanicus* est une espèce assez rare au Portugal et que la plupart des spécimens identifiés comme étant cette espèce appartiennent en réalité au *L. rothmaleri* Klink. Par ce fait, nous avons fait la révision des plantes ci-dessus citées et nous avons conclu qu'elles doivent être référencées au *L. rothmaleri* Klink., espèce qui doit être considérée indépendante du *L. hispanicus* Boiss. & Reut.

MALHEIROS (1942) a étudié aussi des plantes appartenant à cette espèce, dans lesquelles elle a dénombré $2n = 52$, chiffre que nous avons confirmé. Cependant, GILOT (1965) a rapporté $2n = 50$, ce qui pourra signifier que les deux chiffres 50 et 52 existent dans cette espèce. Il semble que *L. hispanicus* Boiss. & Reut, reste encore à étudier.

Lupinus angustifolius L. subsp. *angustifolius* — Escamarão, rive gauche du Douro (n.^o 4539).

Nous avons compté $2n = 40$ (fig. 1&) chez le type de l'espèce, ce qui montre que le nombre trouvé ne diffère pas de celui rapporté par FERNANDES & SANTOS (1975) pour le subsp. *reticulatus* (Desv.) Coutinho.

Lupinus micranthus Guss. — Algueirão (n.º 6551).

En dénombrant $2n = 52$, nous mettons en évidence que les plantes de la région de Lisboa possèdent le même nombre chromosomique que celles des alentours de Coimbra.

Subtrib. GENISTINAE

Spartium junceum L.— Coimbra, Santa Clara (n.º 139); Serra de Monsanto (n.º 2527) — $2n = 52$.

Calicotome villosa (Poiret) Link — A 4 km de Montemor-o-Novo en suivant la route vers Vendas Novas (n.º 3087).

GIJOT (1965) a compté $2n = 48$ et SAÑUDO (1973) rapporte le correspondant nombre gamétique $\eta = 24$. En comptant $2n = 48$ (fig. 1c), nous confirmons les résultats de ces auteurs. Les chromosomes sont petits et à constriction médiane, comme il arrive chez les espèces de cette sous-tribu.

Genista falcata Brot. — Guarda, Souto do Bispo (n.º 5827); Coimbra, Baleia (n.º 142) — $2n = 36$ (fig. 1d).

Genista hirsuta Vahl—Colares, Tapada do Cospeto (n.º 8162).

SAÑUDO (1972) a dénombré $2n = 48$, tandis que nous avons compté $2n = 32$ (fig. 1e) dans les plantes de Colares. D'après ces données, il y aura dans cette espèce des plantes tétra- et hexaploïdes du chiffre de base 8.

Adenocarpus complicatus (L.) Gay subsp. *complicatus* — Seia (n.º 5619)— $2n = 52$.

Adenocarpus complicatus (L.) Gay subsp. *anisochilus* (Boiss.) Franco — Canecas (n.º 4213).

Parmi les plantes issues de graines récoltées dans cette localité, nous avons trouvé les nombres $2n = 52$ et $2n = 54$ (fig. 1f). Nous confirmons ainsi l'existence, chez ce genre, de plantes hypertétraploïdes à base 13, d'accord avec les données rapportées par HORJALES (1972). Cependant, nous

n'avons pas réussi à mettre en évidence des cellules à 52 et d'autres à 54 chromosomes dans le même individu.

Retama sphaerocarpa (L.) Boiss. — Alijó, Pinhão (n.º 3986).

Nous confirmons le nombre $2n = 48$ (fig. 2a) trouvé par FERNANDES & SANTOS (1971) chez des plantes croissant à Sintra.

Retama monosperma (L.) Boiss. — Lisboa, serra de Monsanto (n.º 1276).

SAÑUDO (1973) rencontre le nombre gamétique $n = 24$ et nous avons trouvé le correspondant nombre somatique $2n = 48$. Le caryotype de cette espèce est semblable à celui de l'espèce antérieure (fig. 2b).

Laburnum anagyroides Medicus — Jardín Botanique de Coimbra (n.º 6953).

Cette espèce se trouvait au Portugal dans les jardins et quelquefois aussi à l'état sous-spontané. STRASBURGER (1905), ISHIKAWA (1916) et GILOT (1965) ont rapporté $2n = 48$, tandis que FORISSIER (in LÖVE, 1973c) mentionne $\eta = 25$ dans la première division des grains du pollen. Nous avons dénombré $2n = 50$ (fig. 2c), résultat qui s'accorde avec celui de FORISSIER. Il est probable qu'il y aura dans cette espèce des formes hexaploïdes (48) et d'autres hyperhexaploïdes (50), comme il arrive assez souvent chez les plantes de la sous-tribu. Une paire à satellites a été observée.

Ulex europaeus L. subsp. *europaeus* — Porto, Lordelo do Ouro (n.º 7250); route Alcácer do Sal-Grândola (n.º 4552).

Des formes à $2n = 64$ et à $2n = 96$ ont été trouvées au Portugal par CASTRO (1941, 1943, 1945). Nous avons compté $2n = 64$ (fig. 2d) dans les plantes de la première localité et $2n = 96$ (fig. 2e) dans celles de la deuxième, en confirmant ainsi les données de CASTRO. Il y a donc au

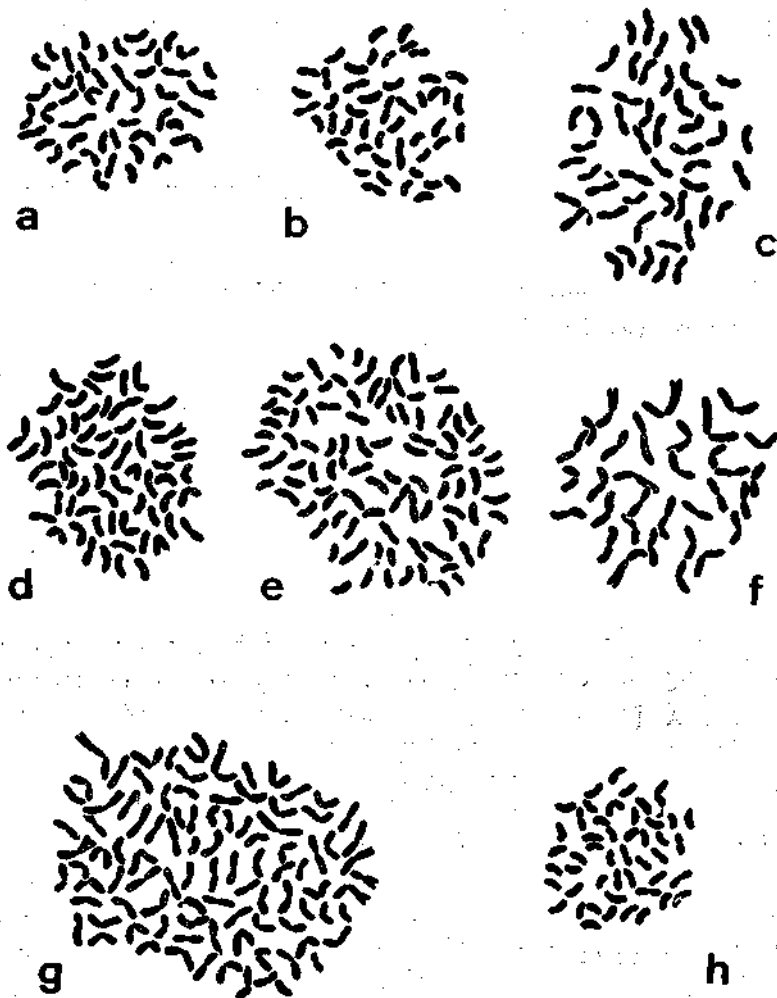


Fig. 2. — a, *Retama sphaerocarpa*, n.º 3986 ($2n = 48$). b, *R. monosperma*, n.º 1276 ($2n = 48$). c, *Laburnum anagyroides*, n.º 6953 ($2n = 50$). d, *Ulex europaeus* subsp. *europaeus*, n.º 7250 ($2n = 64$). e, *Idem*, n.º 4552 ($2n = 96$). f, *XJ. parviflorus* subsp. *parviflorus*, n.º 3114 ($2n = 32$). flr, *Idem*, n.º 147 ($2n = 96$). g, *Stauracanthus genistoides* subsp. *genistoides*, n.º 2528 ($2n = 48$). h, *Idem*, n.º 2528 ($2n = 48$).

Portugal des formes octoploïdes et d'autres 12-ploïdes de ce taxon. D'autres auteurs—TSCHECHOW (1931) (in FEDOROV, 1969), ROHWEDER (1937), HEISER & WHITAKER (1948) et GILOT (1965) — rapportent seulement le chiffre $2n = 96$.

Ulex parviflorus Pourret subsp. *parviflorus* — Coimbra, Santa Clara (n.^o 147); Ferreira do Zêzere, Lagar do Gato (n.^o 3114); serra de Monsanto (n.^{os} 4231 et 4810); à 17 km de Torres Novas au croisement de la route Cadaval - Casevel (n.^o 3259).

TSCHECHOW (1931) (in FEDOROV, 1969) indique $2n = 96$, tandis que CASTRO (1941, 1943, 1945) rapporte $2n = 32$, 64 et 96. LÖVE & KJELLQVIST (1974), finalement, mentionnent $2n = 32$.

Nous avons dénombré $2n = 32$ (fig. 2f) chez les populations des dernières localités et $2n = 96$ (fig. 2g) chez celle de la première. Il y a donc chez le subsp. *parviflorus* des formes tétraploïdes, octoploïdes et 12-ploïdes.

Stauracanthus genistoides (Brot.) Samp, subsp. *genistoides*— Alentours d'Azeitão (n.^o 2528).

En accord avec le chiffre rapporté par «Flora.Europaea», nous avons dénombré $2n = 48$ (fig. 2h). Les chromosomes sont courts et à constriction médiane. Un chromosome satellitaire a été observé.

Cytisus multiflorus (L'Hér.) Sweet — Coimbra, Vila Franca (n.^o 152); à 2 km de Castelo Branco, le long de la route vers Malpica (n.^o 5551).

Le nombre chromosomique $2n = 48$ (fig. 3a) trouvé dans les plantes des localités ci-dessus mentionnées, situées dans les provinces de la Beira Litoral et de la Beira Baixa respectivement, est le même que FERNANDES & SANTOS (1971) et FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (1977) ont rapporté pour des plantes croissant plus au nord, c'est-à-dire dans les provinces du Minho et de Trás-os-Montes.

Cytisus grandifloras DC. — Guarda, Souto do Bispo (n.^o 5826).

En dénombrant $2n = 48$ dans des plantes de cette population de la province de la Beira Alta, nous confirmons les observations de FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (1977) sur des plantes des provinces du Minho, Douro et Beira Baixa. Le fait que des plantes à $2n = 24$ n'ont été trouvées jusqu'à ce jour qu'aux alentours de Coimbra montre, d'accord avec FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (loc. cit), que les plantes tétraploïdes sont beaucoup plus fréquentes que les diploïdes¹.

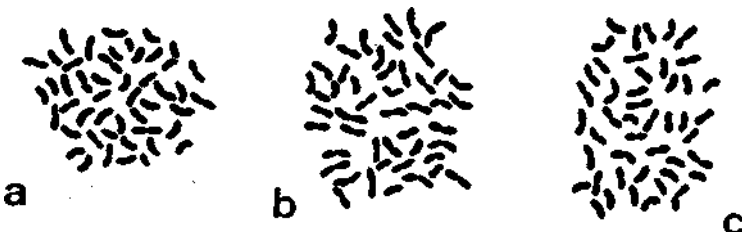


Fig. 3. — a, *Cytisus multiflorus*, n.^o 5551 ($2n = 48$). b, *Teline canariensis*, n.^o 6344 ($2n = 48$). c, *T. maäerensis*, n.^o 6345 ($2n = 46$).

Cytisus scoparius (L.) Link — Au km 12 de la route Ponte da Barca - Lindoso (s. η.).

Le nombre $2n=48$, cité par FERNANDES & SANTOS (1975) et FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (1977) pour des plantes des provinces du Minho (entre Ruivães et Venda Nova) et de Trás-os-Montes (Penedones), a été trouvé aussi chez des plantes croissant un peu plus au nord dans la province de Minho.

Par le fait qu'il s'agissait de deux espèces endémiques respectivement aux archipels des Canaries et de la Madère, nous avons étudié aussi les deux espèces suivantes existant en culture au Jardin Botanique de Coimbra.

¹ Etant donnée la rareté des plantes à $2n = 24$, nous pourrons supposer, en admettant que le chiffre de base est 8, que des plantes haplo-hexaploïdes (triploïdes) sont produites accidentellement chez les populations, au moyen de quelqu'un des processus qui amènent à la formation d'haploïdes.

Teline canariensis Webb & Berth. — Cultivé au Jardín Botánico de Coimbra (n.^o 6344).

TSCHECHOW (1931) (in FEDOROV, 1969) et CASTRO (1949) ont dénombré $2n = 46$, tandis que A. SANTOS (1945) rapporte l'existence de plantes à $2n = 46$ et d'autres à $2n = 48$. Nous avons trouvé $2n = 48$ (fig. 3&), qui sera probablement le nombre le plus frequent. Il y a donc chez cette espèce, comme il arrive chez d'autres de la sous-tribu, des plantes tétraploïdes à base 12 et d'autres hypotétraploïdes.

Teline maderensis Webb & Berth. — Cultivé au Jardín Botánico de Coimbra (n.^o 6345).

A. SANTOS (1945) a rapporté $2n = 48$, tandis que nous avons dénombré $2n = 46$ (fig. 3c). Donc, il arrive chez cette espèce le même phénomène signalé dans l'espèce antérieure. Les plantes hypotétraploïdes à $2n = 46$ ont été certainement engendrées à partir de celles à $2n = 48$ par suite d'irrégularités de la méiose, comme SAÑUDO (1973) le remarque.

Trib. LOTEAE

Anthyllis vulneraria L. subsp. *ibérica* (W. Becker) Jalas — Vila do Conde (n.^o 2287).

Ce taxon a été étudié par FERNANDES & SANTOS (1975) dans des plantes provenant de la localité ci-dessus mentionnée. Dans des plantes de la même localité mais appartenant à une autre récolte, nous avons trouvé une plaque équatoriale très nette qui nous a permis de donner une description plus rigoureuse du caryotype, lequel se compose de six paires aux caractères suivants (fig. 4α):

- A — Paire plus longue, presque céphalobrachiale, pourvue de satellite à l'extrémité du bras court.
- B — Paire courte hétérobrachiale, pourvue aussi de satellite à l'extrémité du bras court.
- C — Paire à constriction sous-médiane, plus longue que les types suivants.

D — Paire presque isobrachiale, plus courte que l'antérieure.

E — Paire aussi presque isobrachiale, plus courte que l'antérieure.

F — Paire isobrachiale le plus courte de la garniture.

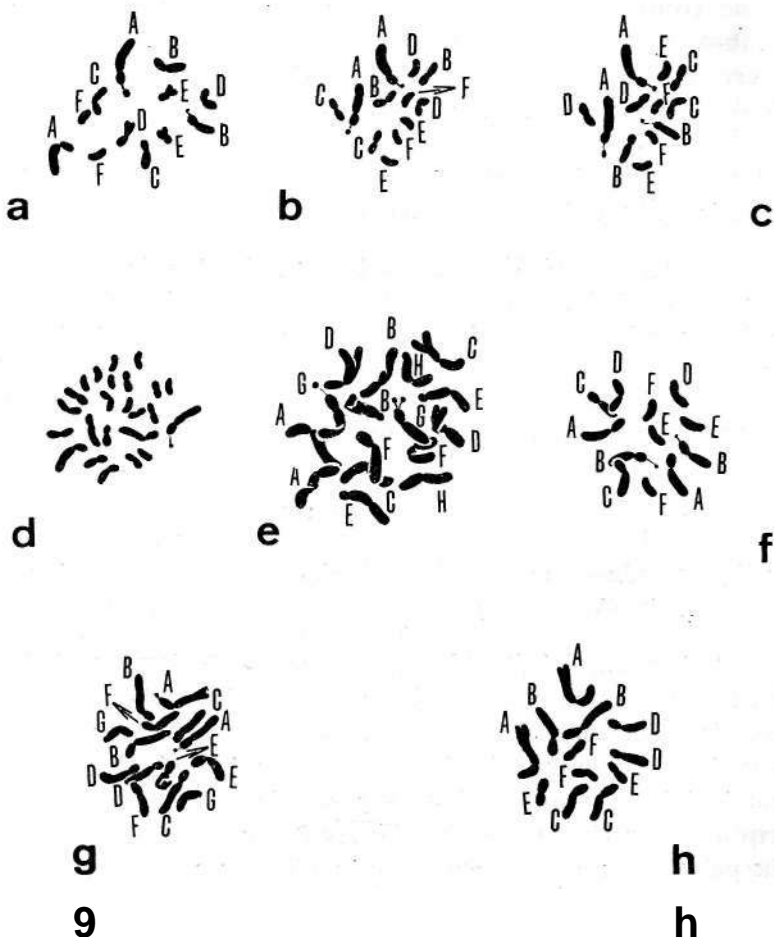


Fig. 4.— a, *Anthyllis vulneraria* subsp. *ibèrica*, n.º 2287 ($2n = 12$). b, *A. vulneraria* subsp. *lusitanica*, n.º 2286 ($2n = 12$), c, /dem, n.º 2286 ($2n = 12$). d, ídem, n.º 2286, plaque dans un secteur tétraploïde du méristème racinaire ($2n = 24$). e, *A. tetraphylla*, n.º 213 ($2n = 16$). f, *A. harrwsa*, n.º 3089 ($2n = 12$). g, *A. barba-jovis*, n.º 4791 ($2n = 14$). h, *Lotus uliginosus*, n.º 6912 ($2n = 12$).

Anthyllis vulneraria L. subsp. *lusitanica* (Cullen & P. Silva)
Franco — Bragança, Monte de S. Bartolomeu (n.^c 2286).

À notre connaissance, le nombre chromosomique de ce taxon n'a pas encore été déterminé. L'étude soigneuse des plaques équatoriales nous a montré que le caryotype (fig. 4Jb, c) correspond à celui qui a été décrit pour le subsp. *ibérica*.

Comme il est bien connu, l'observation des satellites présente des difficultés surtout dans les plantes à petits chromosomes. Par ce fait, nous n'avons pas réussi à trouver des figures montrant simultanément les 4 satellites. Cependant, nous avons observé quelques images sur lesquelles 3 étaient visibles (fig. 4c). Les figures que FERNANDES & SANTOS (1975) ont rencontré chez *A. maura* G. Beck (loc. cit., fig. 4c) et *A. sampaiana* Rothm. (loc. cit., figs. 4d et 4e) parlent aussi en faveur de l'idée de l'existence de deux paires satellitifères, puisque sur la première figure la paire satellitifère hétérobrachiale est visible, sur la deuxième un élément de chaque une des paires a été identifié et sur la quatrième 3 chromosomes, dont deux hétérobrachiaux et un céphalobrachial, sont attachés au nucléole. En examinant des plantes d'*A. vulneraria* dont le taxon infraspécifique n'était pas connu, GilLOT (1965, fig. 5/) ne figure aucun satellite. Cependant, la figure publiée par PÜECH (1968) concernant l'*Anthyllis vulneraria* L. subsp. *vulneraria* (Pl. II, fig. 16) semble aussi être d'accord avec la conclusion de l'existence de deux paires satellitifères, correspondant exactement à celles que nous avons identifiées. Un satellite est un peu déplacé, mais il appartient sans doute au chromosome long.

FERNANDES & SANTOS (1971) ont tout d'abord pensé que la présence de deux satellites portés par des chromosomes différents serait due à une asymétrie provoquée par suite d'une translocation. Nous eroyons plutôt à l'existence de 2 paires satellitifères.

Une des racines examinées a présenté un secteur tétraploïde où nous avons compté 24 chromosomes (fig. 4d).

Anthyllis tetraphylla L. — Portimão, Praia da Rocha (n.^o 213).

TSCHECHOW & KARTASHOVA (1932) et GUJOT (1965) ont rapporté $2n = 16$ et FERNANDES & SANTOS (1971) ont confirmé ce nombre sur des plantes récoltées dans la localité ci-dessus mentionnée. Dans le but d'obtenir une définition plus précise du caryotype, nous avons examiné une fois de plus les préparations étudiées par FERNANDES & SANTOS (loc. cit.). Nous avons confirmé les observations de ces auteurs et nous avons été amenés à établir que la garniture de cette espèce se compose des types chromosomiques suivants (fig. 4e):

- A — Paire hétérobrachiale plus longue.
- B — Paire aussi hétérobrachiale, mais à bras court moins long que chez la paire précédente et pourvue d'une constriction près de l'extrémité.
- C — Paire presque isobrachiale.
- D — Paire hétérobrachiale plus courte que les autres du même type.
- E — Paire presque isobrachiale portant un satellite (ou constriction secondaire?) près de l'extrémité d'un des bras. .
- F — Paire hétérobrachiale moins longue que la paire D.
- G — Paire hétérobrachiale à satellite à l'extrémité du bras court.
- H — Paire à constriction sous-médiane, plus petite que les autres du même type.

Anthyllis hamosa Desf. — Carrascal, près Samora Correia (n.^o 3089).

Cette espèce a été étudiée par FERNÁNDEZ-PIQUERAS (in LOVE, 1976b), qui a établi le nombre gamétique $\eta = 6$. Nous avons dénombré $2n = 12$ dans les méristèmes racinaires, en confirmant ainsi le nombre gamétique. Les six paires chromosomiques correspondent à la description suivante (fig. 4f):

- A — Paire plus longue presque céphalobrachiale.
- B — Paire hétérobrachiale satellitifère.
- C — Paire hétérobrachiale plus courte que la précédente et dépourvue de satellite.
- D — Paire presque isobrachiale plus longue que les suivantes.
- E — Paire presque isobrachiale un peu plus longue que la suivante.
- F — Paire isobrachiale plus courte.

Il faut signaler l'analogie entre ce caryotype et celui de VA. *vulneraria*.

Anthyllis barba-jovis L. — Cultivé au Jardín Botanique de Lisboa (n.º 4791).

D'après «Flora Europaea» (1968), l'aire de distribution d'*A. barba-jovis* s'étend de l'est de l'Espagne jusqu'au nord de la Jugoslavie. Au Portugal, il ne se trouve que cultivé dans les jardins.

Les auteurs qui ont étudié cette espèce — TSCHECHOW & KARTASHOVA (1932), GILLOT (1965), POGLIANI (1971) et FERNÁNDEZ-PIQUERAS (in LÖVE, 1976b) —ont dénombré $2n = 14$ et nous confirmons ce chiffre. D'après nos observations, la garniture se compose des types suivants (fig. 4gr):

- A — Paire longue satellitifère.
- B — Paire semblable à l'antérieure, mais dépourvue de satellite.
- C, D — Paires céphalobrachiales plus courtes que les antérieures.
- E — Paire aussi hétérobrachiale à constriction sous-médiane.
- F — Paire hétérobrachiale courte.
- G — Paire isobrachiale plus courte que l'antérieure.

Cette description s'accorde avec l'idiogramme établi par POGLIANI (loc. cit.). Cependant, cet auteur n'a pas réussi à observer les satellites, le même arrivant à GILLOT (1965).

Lotus uliginosas Schkuhr—Viseu, Ie long de la route vers Sátão (n.^o 6912).

L. uliginosus Schkuhr et *L. pedunculatus* Cav. sont des espèces assez proches et, par consequent, leur distinction est parfois difficile, ce qui explique le fait que FERNANDSS & SANTOS (1971), en suivant SAMPAIO (1947), aient été amenes à considérer les n.^os 3546, 1458, 222 et 223 de nos collections comme appartenant à la deuxième espèce, tandis que, en réalité, ils appartiennent à la première. D'après «Flora Europaea» et la «Nova Flora de Portugal» de FRANCO, le *L. pedunculatus* Cav. occupe une aire au Portugal assez limitée, puisqu'il ne se trouve que dans la région du Haut-Tejo.

FERNANDES & SANTOS (1971) ont trouvé $2n = 12$ dans les numéros de récolte ci-dessus mentionnés et le même est arrivé dans les n.^os 5052 (FERNANDES & SANTOS, 1975) et 6912. En accord avec les observations de ces auteurs et des nôtres, Fidiogramme de *L. uliginosus* est constitué par les paires suivantes (fig. 434):

- A — Paire hétérobrachiale à bras court plus long que dans la paire suivante.
- B — Paire aussi hétérobrachiale à bras court moins long.
- C — Paire presque isobrachiale plus courte que l'antérieure.
- D — Paire hétérobrachiale courte.
- E — Paire presque isobrachiale courte.
- F — Paire isobrachiale courte.

Les caryotypes des vars. *uliginosus* et *villosus* (Ser.) Lamotte sont semblables.

Lotus subbiflorus Lag.—Coimbra, Eiras (n.^o 6352); Sintra, Algueirão (n.^o 5051).

En suivant HEYN (1970), FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (1977) ont employé pour cette espèce le nom *L. suaveolens* Pers. M. le Rev. P.^e M. LAÍNZ a eu l'obligeance d'attirer notre attention sur la note qu'il a publiée (1973), où il montre

que le nom à utiliser est *L. subbiflorus* Lag. (1805) et non son synonyme *L. suaveolens* Pers (1807).

Le nombre chromosomique trouvé dans les plantes des localités ci-dessus mentionnées, situées dans les provinces de la Beira Litoral et de l'Estremadura, est $2n = 24$, lequel s'accorde avec celui mentionné par «Flora Europaea».

FERNANDES & SANTOS (1971), en étudiant une plante provenant de Gondomar, Lixa (n.^o 955), referee, d'accord avec «Flora Europaea», à *L. subbiflorus* Lag. subsp. *castellanus* (Boiss. & Reut.) P. W. Ball, ont dénombré $2n=24$. Un nouveau examen du spécimen nous a amené à conclure qu'il s'agissait du *L. subbiflorus* Lag. et non du *L. castellanus* Boiss. et Reut. Il semble donc que la première espèce est tétraploïde, tandis que la deuxième est diploïde (voir FERNANDES & SANTOS, 1975).

Lotus angustissimus L. — Seia (n.^o 5620) — $2n = 12$.

Trib. **CORONILLEAE**

Subtrib. **CORONILLINAE**

Scorpiurus sulcatus L. — Coimbra, Baleia (n.^o 230).

En opposition avec P. W. BALL (1968) et FRANCO (1971)¹, DOMÍNGUEZ & GALIANO (1974) considèrent ce taxon comme espèce distincte, pour laquelle mentionnent le nombre somatique $2n=28$, identique à celui trouvé chez *S. muricatus*. Nous avons confirmé ce nombre (fig. 5a) et nous avons observé un cas de persistance du nucléole jusqu'à la métaphase (fig. 5b).

Scorpiurus vermiculatus L. — Lagoa de Óbidos (n.^o 8085) —
 $2n = 14$.

¹ Cet auteur, dans l'índex de sa Flora, indique *S. sulcatus* L. comme synonyme de *S. vermiculatus* L.

Ornithopus perpusillus L. — Serra de Castro Daire, Golo do Pito (n.^o 1275) — $2n = 14$.

Coronilla scorpioides (L.) Koch — Pocinho, rive gauche du Douro (n.^o 8268) — $2n = 12$.

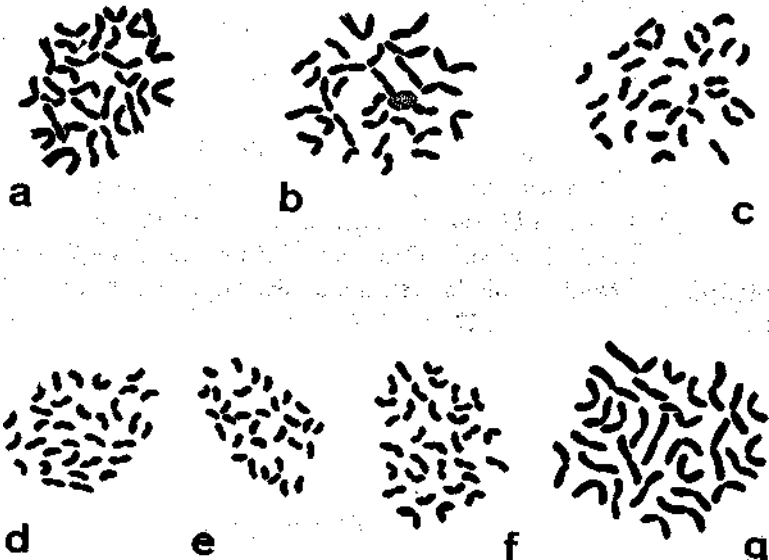


Fig. 5. — a, *Scopriurus sulcatus*, n.^o 230 ($2n = 28$). b, *Idem*, n.^o 230 ($2n = 28$), montrant persistance du nucléole jusqu'à la métaphase. c, *Ononis viscosa* subsp. *breviflora*, n.^o 1227 I. S. COI, 1977 ($2n = 32$). d, *Idem*, n.^o 6560 ($2n = 32$). e, *O. cintrana* n.^o 2520 ($2n = 32$). f, *O. pinata*, n.^o 6959 ($2n = 32$). g, *O. pusilla*, n.^o 3108 ($2n = 30$).

Coronilla glauca L. [*C. valentina* L. subsp. *glauca* (L.) Batt.] — Sintra (n.^o 6549) — $2n = 24$ ¹.

Trib. ONONIDEAE

Ononis viscosa L. subsp. *breviflora* (DC.) Nyman — Souselas (n.^o 1227 I. S. COI, 1977²); Algueirão (n.^o 6560) — $2n = 32$ (fig. 5c,d).

¹ Une plante provenant du Maroc (Dj. Gurugu, pr. Melila) nous a montré aussi 24 chromosomes dans les méristèmes racinaires.

² Numéro de l'*Index Seminum* de Coimbra concernant l'année de 1977.

Ononis cintrana Brot. — Vendas Novas, le long de la route vers Montemor-o-Novo (n.^o 3107); Alentejo, Castro Verde (n.^o 2520).

A notre connaissance, le nombre chromosomique de cette espèce n'était pas encore connu. Nous avons compte $2n=32$ (fig. 5e). Les chromosomes sont assez courts et à constriction mediane.

Ononis pinnata Brot. — Alpedrinha (n.^o 6959).

SAÑUDO, PRETEL-MARTINEZ & RUIZ-REJON (in LÖVE 1976α) ont dénombré $\eta = 16$. D'accord avec ce nombre gamétique, nous avons trouvé $2n = 32$ (fig. 5f). Les chromosomes sont courts et possèdent des constrictions medianes.

Ononis pusilla L. (*O. columnas* All.) — Entre Pontão et Ansião (n.^o 3108).

Les plantes de la population de la localité ci-dessus mentionnée possèdent $2n = 30$ (fig. 5g), comme il arrive chez d'autres provenant d'autres régions du Portugal (voir FERNANDES & SANTOS, 1971 et FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS, 1977). Les chromosomes sont plus longs que ceux des autres espèces que nous avons étudiées et la plupart possède des constrictions medianes ou à peu près. Cependant, une paire hétérobrachiale a été observée.

Ononis mitissima L. — Algueirão (n.^o 6563) — $2n=30$.

Trib. TRIFOLAE

Medicago falcata L. — Manique (n.^o 3777) — $2n=32$ (fig. 6α).

Medicago tomata (L.) Miller — Serra de Monsanto (n.^o 2514).

En accord avec GHIMPU (1928, 1929α, 1929b, 1929c, 1930), HEYN (1956, 1963), CLEMENT (1962) et SIMON & SIMON (1965), nous avons dénombré $2n = 16$ (fig. 6b). Les chromosomes sont courts et isobrachiaux ou presque. Une paire satellitifère a été observée.

Medicago truncatula Gaertner (*M. tribuloides* Desr.) — Vila Velha de Ródão (n.º 5565); Montemor-o-Novo (n.º 3105).

Comme dans les comptages antérieurs, nous avons trouvé $2n = 16$ (fig. 6c). Les chromosomes sont bien plus longs que dans l'espèce précédente.

Medicago aculeata Gaertner — Lisboa, Benfica (n.º 5562); Serra de Monsanto (n.º 2515); Caxias (n.º 6552); à 2 km de Montemor-o-Novo, Ie long de la route vers Vendas Novas (n.º 3106).

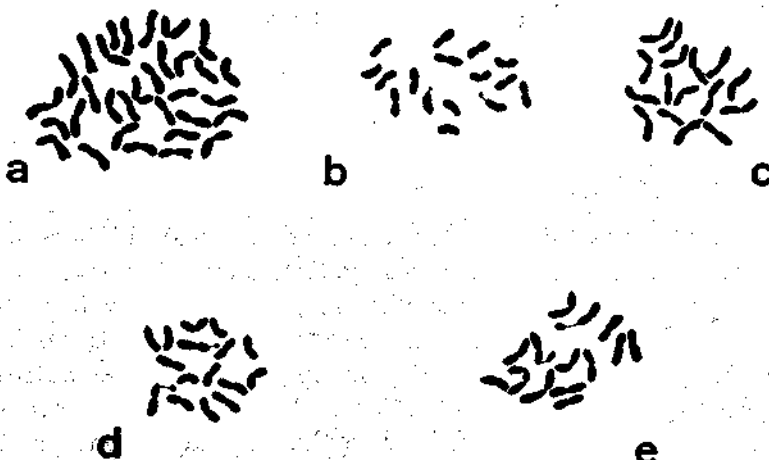


Fig. 6. — a, *Medicago falcata*, n.º 3777 ($2n = 32$). b, *M. tomata*, n.º 2514 ($2n = 16$). c, *M. truncatula*, n.º 3105 ($2n = 16$). d, *M. aculeata*, n.º 2515 ($2n = 16$). e, *M. polymorpha*, n.º 4226 ($2n = 14$).

D'accord avec les résultats de FERNANDES & SANTOS (1971), nous avons compte $2n = 16$ (fig. Qd). Les chromosomes sont courts et presque isobrachiaux et une paire satellitifère a été identifiée.

Medicago polymorpha L. — Vila Velha de Ródão (n.º 5564); s. 1. (n.º 4226) — $2n = 14$ (fig. 6e).

Trifolium repens L. subsp. *repens* — Lisboa, Serra de Monsanto (n.º 1293) — $2n = 32$.

Trifolium tomentosum L. — Faro (n.º 4551) — $2n = 16$.

Trifolium striatum L. — Pampilhosa do Botão (n.º 1292 I. S. COI, 1977); Coimbra, Cidreira (n.º 205) — $2n = 14$ (fig. 7α).

Trifolium diffusum Ehrh. — Arentours de Lageosa do Mondego, pres pont sur le fleuve Mondego, route Celorico da Beira-Guarda (n.º 5846).

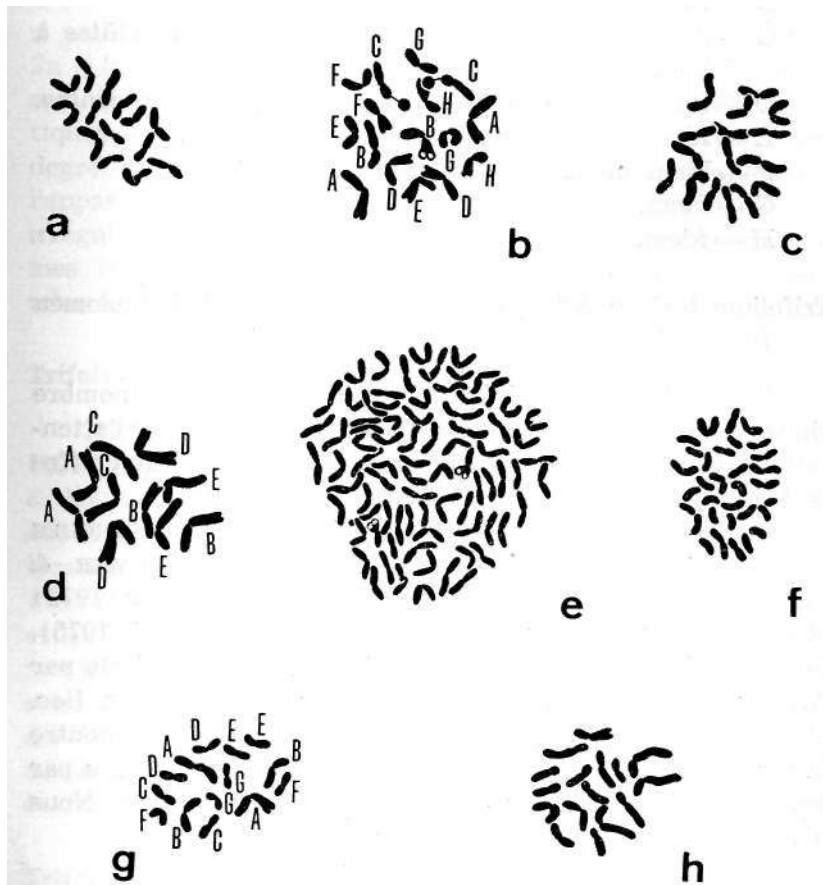


Fig. 7. — a, *Trifolium striatum*, n.º 1292 I. S. COI, 1977 ($2n = 14$). b, *T. diffusum*, n.º 5346 ($2n = 16$). c, *Idem*, n.º 5846 ($2n = 16$). d, *T. hirtum*, n.º 1291 ($2n = 10$). e, *T. medium*, n.º 1460 ($2n = 80$). f, *T. angustifolium*, n.º 1277 ($2n = 32$). g, *T. smyrnaeum*, n.º 1292 ($2n = 14$). h, *T. leucanthum* s. n. ($2n = 16$).

PRITCHARD (1969), SCHWER & CLEVELAND (1972), ZÁBORSKY (in MÁJOVSKY & al., 1970), KOZUHAROV, PETROVA & MARKOVA (in LOVE, 1973a, 1974) rapportent $2n = 16$ et nous avons confirmé ce nombre (figs *Ih*, c). Une figure assez nette nous a permis d'établir le caryotype suivant (fig. 76):

- A — Paire isobrachiale plus longue que toutes les autres.
- B — Paire hétérobrachiale.
- C — Paire hétérobrachiale, pourvue de gros satellites à l'extrémité des bras courts.
- D — Paire isobrachiale plus longue que les suivantes.
- E — Idem moins longue.
- F — Idem moins longue que l'antérieure.
- G — Idem.
- H — Idem.

Trifolium hirtum AU. — Bragança, Monte de S. Bartolomeu (n.^o 1291).

BRITTEN (1963) a été le premier à signaler le nombre chromosomique $2n = 10$ chez cette espèce et à attirer l'attention des caryologistes en ce qui concerne l'existence du chiffre de base 5 chez le genre *Trifolium*,

Ensuite, ce nombre a été confirmé par ANGULO, SÁNCHEZ DE RIVERA & GONZÁLEZ BERNALDEZ (1969), SCHWER & CLEVELAND (1972), KUZMANOV & STANCEV (in Löve, 1972) et KOZUHAROV, PETROVA & MARKOVA (in LÖVE, 1974, 1975). Le caryotype de cette espèce a été représenté et décrit par ANGULO, SÁNCHEZ DE RIVERA & GONZÁLEZ BERNALDEZ (loc. cit.) et nos observations le confirment, comme le montre la fig. 7d, où nous indiquons les paires chromosomiques par les lettres A-E, d'après leur longueur décroissante. Nous n'avons pas réussi à observer des satellites.

Trifolium medium L. — Bragança, Mente de S. Bartolomeu (n.^o 1460).

Plusieurs numérations ont été faites dans cette espèce amenant aux résultats suivants (nombres somatiques):

KARPECHENKO (1925)	80
ARMSTRONG (in PIETERS & HOLLOWELL, 1937)	78
LEVAN (in LÖVE & LÖVE, 1942).	84
LEVAN (1945)	84
GEESHY (in LÖVE & LÖVE, 1961)	84
EVANS (1962)	84
LOEVKVIST (in WEIMARK, 1963)	c. 70, 78-80,
NILSSON & LASSEN (1971)	84
HOLUB & al. (1972) 79, 80 + 0-2B, 82

Nos comptages nous ont amené à établir le nombre $2n = 80$ (fig. 7e), ce qui montre que les plantes étudiées sont des décaploïdes. Il est évident que les irrégularités méiotiques qui auront certainement lieu dans des plantes à un degré de Polyploidie si élevé seront les responsables de l'apparition de descendants aux nombres chromosomiques irréguliers ci-dessus mentionnés. L'existence de chromosomes B pourra expliquer aussi la variabilité des nombres trouvés.

Trifolium angustifolium L. — Bragança, Mosca (n.^o 1277).

PRITCHARD (1969), FERNANDES & SANTOS (1971), STRID (1971), GADELLA & KLIPHUIS (1972), KOZUHAROV, PETROVA & MARKOVA (in LOVE, 1974, 1975a) et VON LOON (1974) ont déterminé $2n = 16$. Dans les plantes croissant dans la localité ci-dessus mentionnée, nous avons compte $2n = 32$ (fig. 7f). Ces plantes, contrairement à ce qui arrive chez celles croissant aux alentours de Coimbra, sont des tétraploïdes. Elles sont assez vigoureuses, présentant le maximum des dimensions signalées dans les descriptions et avec des épis dépassant 10 cm de longueur. Cependant, quant aux caractères qualitatifs, nous n'avons pas réussi à mettre en évidence des différences par rapport aux plantes diploïdes.

Trifolium smyrnaeum Boiss. (*T. lagopus* Pourret ex Willd., non Gouan) — Bragança, Monte de S. Bartolomeu (n.^o 1292).

ANGULO, SÁNCHEZ DE RIVERA & GONZÁLEZ-BERNALDEZ (1970) ont déterminé $2n = 16$ et ont établi l'idiogramme de

ette espèce sur des plantes provenant des alentöurs de Madrid.

Dans les plantes de la localité portugaise ci-dessus mentionnée, nous avons trouvé $2n = 14$ et nous avons constaté que la garniture se compose de 7 paires aux caractères suivants (fig. 7g):

- A — Paire isobrachiale ou presque, plus longue que toutes les autres.
- B — Paire semblable à l'antérieure, mais plus courte.
- C, D, E, F, G — Paires isobrachiales à dimensions successivement décroissantes.

Étant donné que nos plantes étaient eorrectement identifiées et que des figures ont été observées dans plusieurs méristèmes racinaires, nous ne pourrons expliquer nos résultats qu'en admettant qu'il y a dans cette espèce des plantes à $2n = 16$ et d'autres à $2n = 14$, comme il arrive peut-être chez *T. resupinatum* L., *T. humile*, *T. arvense* et *T. incarnatum*.

Trifolium leucanthum Bieb. — Bragança (s. n.).

ANGULO), SÁNCHEZ DE RIVERA & GONZÁLEZ-BERNALDEZ (1970) ont trouvé $2n = 16$, tandis que KOZUHAROV, PETROVA & MARKOVA (in LOVE, 1975α) rapportent $2n = 14$.

Nos observations s'accordent avec celles des premiers auteurs, puisque nous avons compte $2n = 16$ (fig. *Th*). Nous n'avons pas réussi à trouver des plaques équatoriales suffisamment claires en ce qui concerne la position des constrictions cinétiques, nous permettant d'établir avec précision la garniture de cette espèce.

Trib. FABEAE

Vicia villosa Roth subsp. *varia* (Host) Corb. (*V. dasycarpa* auct.)—prés Azeitão (n.º 2540).

SVESCHNIKOVA (1928, 1940), SENN (1938&), SRIVASTAVA (1963), STRID (1971) et YAMAMOTO (1973) rapportent $2n=14$ et nous confirmons ce chiffre (fig. 8α).

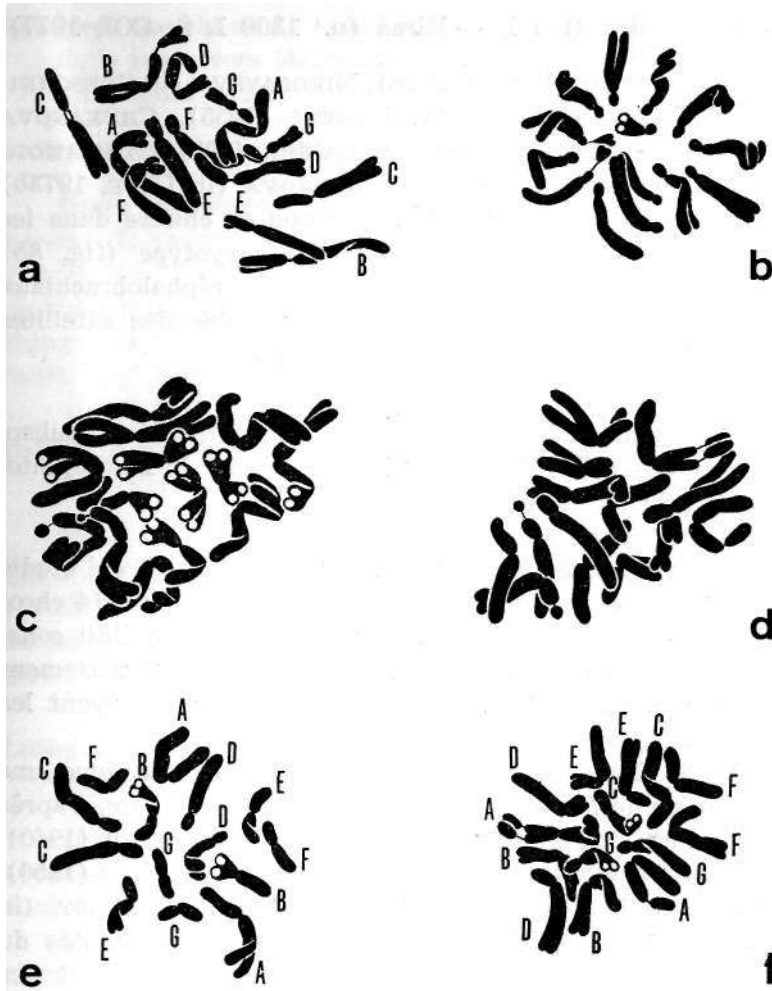


Fig. 8. — a, *Vicia villosa* subsp. *varia*, n.^o 2540 ($2n = 14$). b, *V. bithynica*, n.^o 1309 I. S. COI, 1977 ($2n = 14$). c, *Lathyrus nudicaulis*, n.^o 1943 ($2n = 14$). d, *L. annuus*, n.^o 3093 ($2rt = 14$). e, *L. clymenum*, n.^o 4630 ($2n = 14$). f, *L. nissolia*, n.^o 6348 ($2n = 14$).

Nous avons réussi à distinguer les 7 paires chromosomiques qui sont indiquées sur la fig. 8a par les lettres A-G. Quelques chromosomes présentent les constrictions cinétiques très étirées. La paire satellifère (G) est la plus petite de la garniture.



Vicia bithynica (L.) L.—Eiras (n.^o 1309 I. S. COI, 1977).

SVESCHNIKOVA (1927, 1928), NiKOLAYEVA (in SVESCHNIKOVA, 1927), Heitz (1931), LARSEN (1955), CHUXANOVA (1987), DAHLGREN, KARLSSON & LASSEN (1971), YAMAMOTO (1973) e KUZMANOV, ANCEV & MARKOVA (in LÖVE, 1973b) rapportent $2n = 14$ et nous confirmons ce chiffre dans les plantes des environs de Coimbra. Le caryotype (fig. 8b) se compose seulement de chromosomes céphalobrachiaux assez semblables, une paire desquels possède des satellites volumineux à l'extrémité du bras court.

Lathyrus nudicaulis (Willk.) Amo [*L. palustris* L. subsp. *nudicaulis* (Willk.) P. W. Ball] —Serra de Montejunto, Espinheira (n.^o 1943).

A notre connaissance, ce taxon n'a pas encore été étudié du point de vue caryologique. Nous avons dénombré 14 chromosomes et nous avons constaté que la garniture était constituée par 4 paires isobrachiales ou presque, 2 nettement hétérobrachiales et 1 aussi hétérobrachiale, mais ayant les bras courts pourvus de satellites (fig. 8c).

P. W. BALL (1968) a considéré ce taxon comme une sous-espèce du *L. palustris* L. Cependant, on constate, d'après les résultats des études de SENN (1938b), SCHEERER (1940), Löva & LÖVE (1944), LÖVE (1954a, b), LÖVE & LÖVE (1956), TANAKA & KURUSAWA (in HARA, 1956), LOEVKVIST (in WEIMARK, 1963) et BRUNSERG (1965) que les plantes du nord de l'Europe, correspondant au *S. palustris*, sont des hexaploïdes, tandis que celles du Portugal et probablement aussi celles de l'Espagne (il serait souhaitable d'étudier les plantes du nord de l'Espagne, puisqu'elles pourront se révéler semblables à celles de l'Europe au delà des Pyrénées) correspondant au subsp. *nudicaulis*, sont des diploïdes. Les données caryologiques rassemblées jusqu'à présent semblent donc soutenir le point de vue d'Aiao (1861), SAMPAIO (1911, 1947), COUTINHO (1913, 1939) et FERNANDES, GARCIA & FERNANDES (1948) qui considèrent *L. nudicaulis* (Willk.) Amo comme une espèce indépendante.

Lathyrus angulatus L. — A3 km de Castelo Branco Ie long de la route vers Malpica (n.^o 5555); Abaneja, près Évora (n.^o 3095) — 2n = 14.

Lathyrus amuras L. — Barroso, près Cabaços (n.^o 3093).

Nous confirmons le nombre 2n = 14 trouvé par FERNANDES & SANTOS (1971). Cependant, nous avons constaté que, outre la paire portant des constrictions secondaires probablement nucléolaires, il y a aussi une paire presque céphalobrachiale pourvue de satellites à l'extremité du bras court (fig. 8d).

Lathyrus clymenum L. — Escamarão, rive gauche du Douro (n.^o: 4630).

Nous confirmons le nombre 2n = 14 établi par OORTI (1931), MELDERIS & VIKSNE (1931), SIMONET (1932), SENN (1938a, b) et FERNANDES & SANTOS (1971). La fig. Se, où les paires chromosomiques sont indiquées par les lettres A-G, montre le caryotype d'une facón assez nette.

Lathyrus nissolia L. — Cultivé au Jardín Botanique de Coimbra (n.^o 6348).

Cette espèce est rare au Portugal et, par ce fait, nous avons eu recours à du matériel cultivé au Jardín Botanique dont l'origine était inconnue.

Nous avons déterminé 2n = 14 (fig. 8f), en confirmant ainsi les résultats de SIMONET (1932), SENN (1938a, 6), LARSEN (1956), RUZHA & KRUSHEVA (in LOVE, 1975c), DVORAK & DADÁKOVA (in LÖVE, 1975b), KOZUHAROV, PETROVA & MARKOVA (in LÖVE, 1973a), et VACHOVÁ & SCHWARZOVÁ (in LÖVE, 1977). La garniture se compose de 7 paires aux caractères suivants:

A — Paire isobrachiale pourvue de constriction nucléolaire.

B — Paire isobrachiale dépourvue de constriction secondaire.

- C — Paire hétérobrachiale plus longue.
- D, E, F — Paires hétérobraehiales assez semblables.
- G — Paire céphalobrachiale.

DISCUSSION

La famille des *Leguminosae*, compréhendant les subfam. *Mimosoideae*, *Caesalpinioideae* et *Fáboideae* (*Papilionoideae*), est un groupe assez vaste, dans lequel on a distingué c. 570 genres (HUTCHINSON, 1964). D'après les données rassemblées par FEDOROV (1969), on constate que seulement 260 de ces genres (c. 45%) ont été l'object d'études caryologiques et que, par consequent, à peu près 310 restent encore à être étudiés. Done nous sommes encore loin de pouvoir discuter l'évolution et les rapports phylogénétiques de la famille dans son ensemble, en employant les critères caryologiques en connexion avec ceux de la morphologie externe, de l'anatomie, de la chimie, de l'écologie et de la distribution géographique. Cependant, nous croyons que nous pouvons faire cette discussion au niveau de quelques groupes moins amples, comme sont certaines tribus ou sous-tribus. Nous essayerons donc ici à discuter les processus qui ont agi et agissent encore dans l'évolution de quelques-unes des sous-tribus ou des tribus représentées dans la flore du Portugal.

En mettant en évidence que le nombre gamétique 8 est le plus fréquent chez la famille, SENN (1938b) a été amené à conclure que ce nombre serait le chiffre basique primitif des *Leguminosae*.

En employant les données de DARLINGTON & WYLIE (1955), celles de FEDOBOV (1969) et celles d'autres auteurs publiées ultérieurement, nous avons établi les nombres de base des genres dont nous avons eu connaissance et nous avons constaté qu'il y a non seulement des genres caractérisés par un seul chiffre de base, mais aussi d'autres dans lesquels il y a 2, 3 ou même 4¹:

¹ Nous avons considéré seulement les chiffres compris entre 4 et 15. Jusqu'à ce jour, une seule espèce à $2n = 8$ a été rapportée chez le genre *Indigofera* (*I. richardsiae* Gillett).

Comme les nombres basiques 5, 6 et 7 existent aussi, nous pourrions considérer les chiffres 10, 12 et 14 comme étant des multiples des

En prenant en considération tous ces nombres, nous avons dressé le graphique de la fig. 9, qui montre les nombres

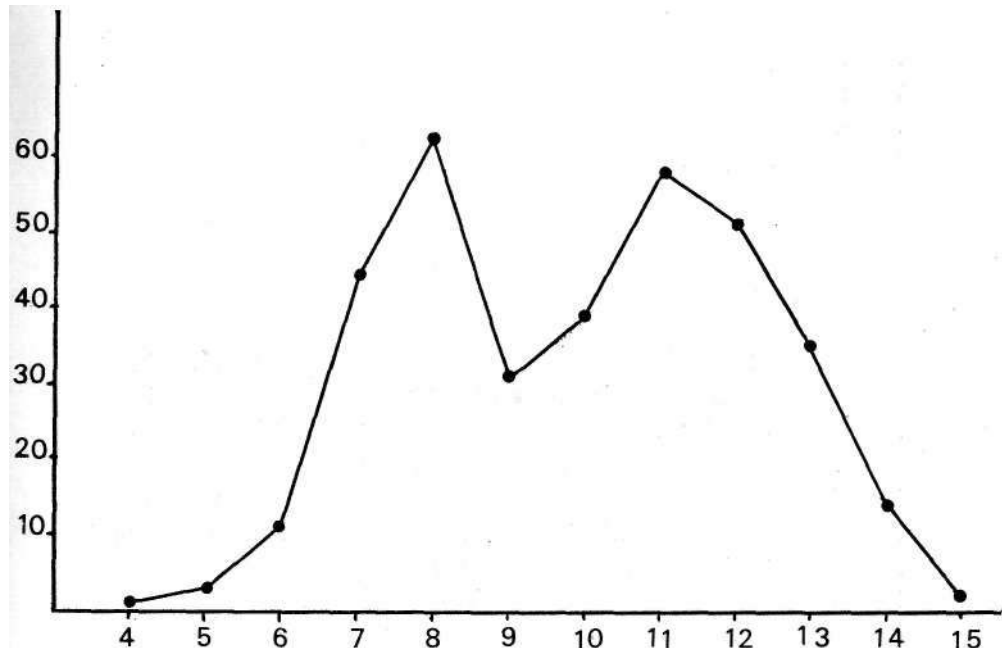


Fig. 9.— Graphique montrant l'occurrence des chiffres de base depuis 4 jusqu'à 15 chez les genres de la famille *Leguminosae*. Remarquer la présence de deux maximums correspondant à 8 et à 11.

premiers. Celi ne serait pas correct dans tous les cas, puisque beaucoup des derniers nombres n'appartiennent pas aux séries de 5, 6 et 7, mais ont été certainement dérivés de 8. Pour résoudre ces cas, nous avons recouru à la comparaison avec les autres chiffres de base existant dans le genre lui-même ou dans les genres voisins. Quelques exemples pourront illustrer les critères suivis: 1) lorsqu'un genre présentait les chiffres 10 et 11 ou bien 10, 11 et 12, les nombres 10 et 12 étaient considérés indépendants des séries de 5 et 6 et admis comme étant des chiffres de base dérivés de 8; 2) lorsqu'un genre montrait les chiffres 12 et 13, 12 était considéré comme n'ayant pas de rapports avec la série de 6; 3) lorsqu'un genre possédait les chiffres 13 et 14, ce dernier était considéré indépendant de la série de 7; 4) lorsqu'un genre montrait seulement $2n = 28$, ce nombre était considéré multiple de 7 ou bien correspondant à un nombre de base 14 selon les chiffres de base des genres voisins; 5) lorsque dans un genre à $2n = 28$ ou à multiples de 14, existait un seul nombre comme 14 ou 21, le Chiffre de base était pris comme 7; etc.

des genres dans lesquels les chiffres 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 et 15 se trouvent représentés dans l'ensemble des *Leguminosae*. Tout d'abord, nous devons remarquer que le graphique montre deux maximums, correspondant, respectivement, aux chiffres 8 et 11 (12 s'approche considérablement de 11), le premier se montrant un peu plus élevé. D'autre part, si nous tenons en considération la distribution des chiffres depuis 9 jusqu'à 15, nous constatons que la fréquence de ces chiffres correspond à peu près à la fréquence de la distribution des nombres gamétiques produits par une forme triploïde à $3 \times 8 = 24$ chromosomes. L'existence de genres dans lesquels il y a plusieurs chiffres de base, comme *Entada* (8, 13, 14), *Schrankia* (8, 11, 12, 13), *Parkia* (12, 13), *Leucaena* (9, 13, 14), *Mimosa* (13, 14), *Caesalpinia* (11, 12), *Lespedeza* (9, 10, 11), *Ormocarpum* (12, 13), *Amphicarpaea* (10, 11), *Centrosema* (9, 10, 11), *Vigna* (10, 11), *Abrus* (10, 11), *Dolichos* (10, 11, 12), *Pueraria* (11, 12), *Pongamia* (10, 11), *Astragalus* (8, 10, 11, 12, 13, 14), *Psoralea* (10, 11), *Robinia* (10, 11), *Lupinus* (8, 9, 10, 12), *Echinopartum* (11, 13), *Mezoneurum* (11, 12), *Pilistigma* (12, 13, 14), *Pseudarthria* (11, 13), *Psophocarpus* (10, 13), etc. semble appuyer l'hypothèse de que la triploïdie (probablement de l'allotriploïdie) a été à la base de la differentiation tout au moins de quelques-uns des chiffres de base 9, 10, 11, 12, 13 et 14.

Les *Mimosoideae* comprennent 56 genres (HUTCHINSON, 1964), desquels à peu près 50% ont été étudiés du point de vue caryologique. Le graphique de la fig. 10 montre la fréquence de la distribution des genres dans lesquels les chiffres de base 7, 8, 9, 11, 12, 13 et 14 sont représentés. On constate qu'il y a deux maximums, un correspondant à 8 et l'autre à 13. Le chiffre 10 n'est pas représenté, ce qui peut signifier que le nombre des cas étudiés n'est pas encore suffisant. L'existence du nombre de base 8 chez *Calliandra*, *Entada* et *Schrankia* est à remarquer.

On compte à peu près 152 genres chez les *Caesalpinioidae* (HUTCHINSON, op. tit.), desquels 53 ont été examinés. Le graphique de la fig. 11 montre trois maximums, un correspondant à 7, l'autre à 12 et le troisième à 14, l'apparition de celui-ci, pouvant, néanmoins, être du au fait que tout

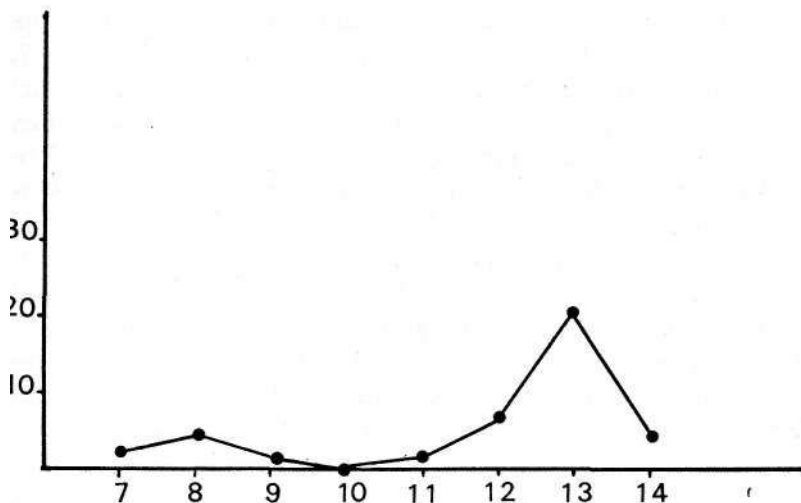


Fig. 10. — Graphique montrant l'occurrence des chiffres de base depuis 7 jusqu'à 14 chez les genres de la subfam. *Mimosoideae*. Le nombre des cas n'est pas suffisamment élevé, mais les deux maximums 8 et 13 semblent exister.

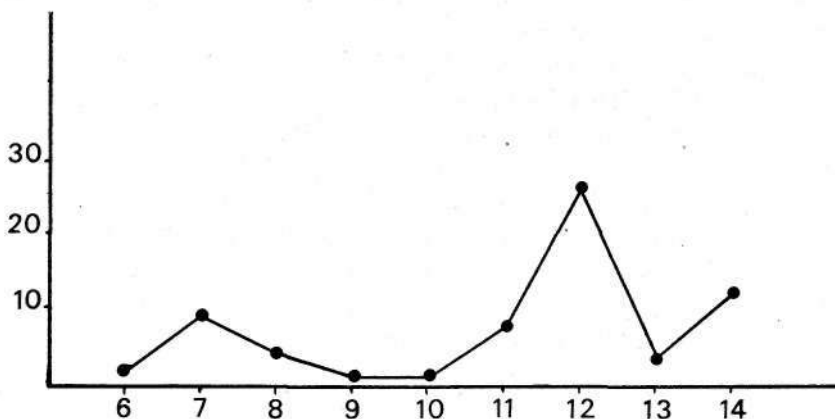


Fig. 11. — Graphique montrant l'occurrence des chiffres de base depuis 6 jusqu'à 14 chez les genres de la subfam. *Caesalpinioideae*. Le nombre des cas n'est pas encore suffisamment élevé, mais les deux maximums 7 et 12 se dessinent.

au moins quelques-uns de ces nombres ne représentent, pas des chiffres de base, mais des multiples de la série de 7. Étant donné que c. 100 genres restent encore à étudier, nous ne savons pas si cette distribution persistera dans l'avenir. En tout cas, il faut signaler aussi la présence du chiffre de base 8 chez les genres *Cassia*, *Lysidice*, *Sindora* et *Trachylobium*.

Finalement, en ce qui concerne les *Faboideae* (*Papilionoideae*), on constate que cette sous-famille comporte 482 genres (HUTCHINSON, op. cit), desquels 176 ont fait l'objet de recherches caryologiques. Il est à remarquer que le graphique obtenu (fig. 12) correspond à peu près à celui qui a résulté en prenant les *Leguminosae* dans son ensemble, à l'exception que 12 a une fréquence plus basse.

D'après HUTCHINSON (op. cit), les tribus *Cadieae*, *Swartzieae*, *Sophoreae*, *Podalyrieae* et *Adesmieae*, qui possèdent des étamines libres ou à peu près, représentent probablement les groupes les plus primitifs et, en connexion avec ce fait, nous devons signaler que le chiffre de base 8 se trouve au moins (toutes ces tribus ont, toutefois, besoin d'une étude plus approfondie) chez les *Swartzieae*, les *Sophoreae* et les *Podalyrieae*.

Nous croyons donc que les faits mentionnés, c'est-à-dire l'existence de séries évolutives à $x = 8$ chez les *Mimosoideae* et les *Caesalpinoideae*, ainsi que la présence aussi de $\chi = 8$ chez quelques genres de *Faboideae* considérés comme primitifs ou même (*Swartzia*) comme faisant la liaison entre *Caesalpinoideae* et *Faboideae* (BRENAN, 1970) sont en accord avec l'idée émise par SENN (1938&) et soutenue par GIDOT (1965) de que 8 est le chiffre de base primitif de la famille.

Une fois cette conclusion acquise et sur laquelle s'appuiera toute notre construction, nous passons à discuter les processus évolutifs chez les sous-tribus et les tribus les plus importantes représentées dans la flore du Portugal¹.

¹ Par le fait que beaucoup de genres restent encore à étudier, il pourra-t-il arriver que la notion concernant le nombre de base primitif de la famille puisse être changée. Cependant, il est très probable que 8 est le nombre de base de l'ancêtre ou des ancêtres des *Leguminosae* de l'Europe.

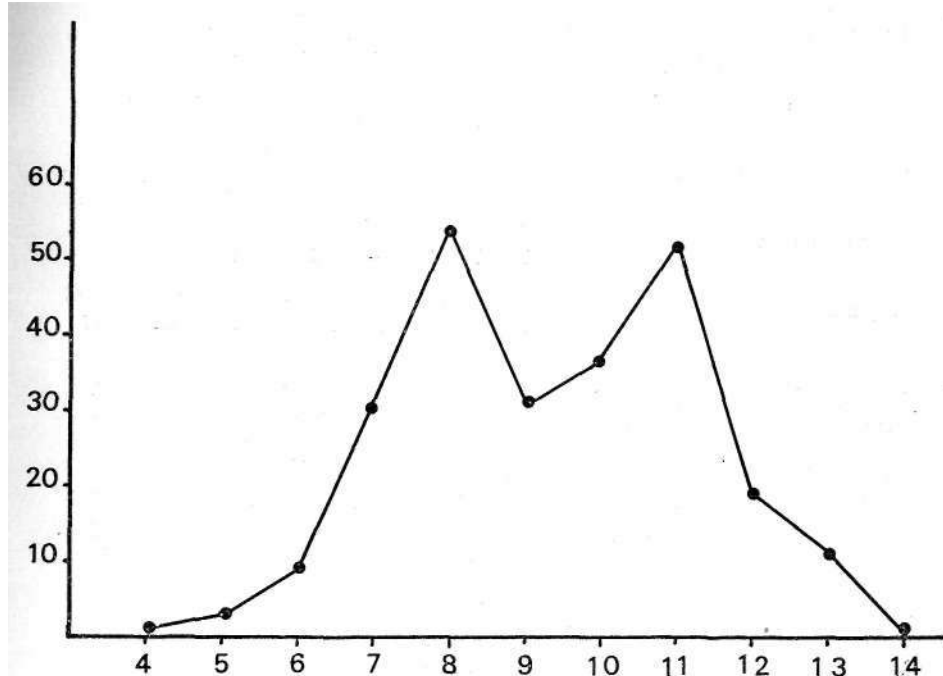


Fig. 12. — Graphique montrant l'occurrence des chiffres de base depuis 4 jusqu'à 14 chez les genres de la subfam. *Faboideae* (*Papilionoideae*).

Remarquer la ressemblance avec le graphique des *Leguminosae* en général.

Trib. LUPINEAE

SCHULZE-MENZ (1964) range les genres *Lotononis*, *Aspalathus*, *Crotalaria*, *Argyrolobium* et *Lupinus* dans la subtrib. *Crotalariinae* de la trib. *Genisteae*.

Les données earyologiques rassemblées pour ces genres sont les suivantes¹:

¹ Les nombres entre parenthèses qui suivent les noms des genres dans les listes représentent les nombres approximatifs des espèces, le premier d'après SCHULZE-MENZ (op. cit.) et le deuxième d'après HUTCHINSON (op. cit.). En ce qui concerne les deux lignes horizontales comprises dans les clavettes, la supérieure correspond aux divers nombres des chromosomes somatiques, Polyploidie intraspécifique (P. I.) et aneuploidie intraspécifique (A. L), tandis que l'inférieure réfère les nombres des espèces avec les caractères mentionnés dans la ligne

			48	28	36	P. I.	A. I.	Total
Lotononis	(120-110 spp.)	j	1	1	1	-	-	3
Aspalathus	(200-150 spp.)	/	14	16	18	P. I.	A. I.	Total
			3	16	144		-	163
Crotalaria	(500-350 spp.)	/	14	16	32	P. I.	al.	Total
			1	68	5	1	1	76
Argyrolobium	(80-130 spp.)	j	26	32	48	P. I.	al.	Total
			1	1	1	-	1	4
Lupinus	(200-100 spp.)	j	32	36	40	48	50	96
			2	2	2	44	1	4
						P. I.	A. I.	Total
							8	14
								77

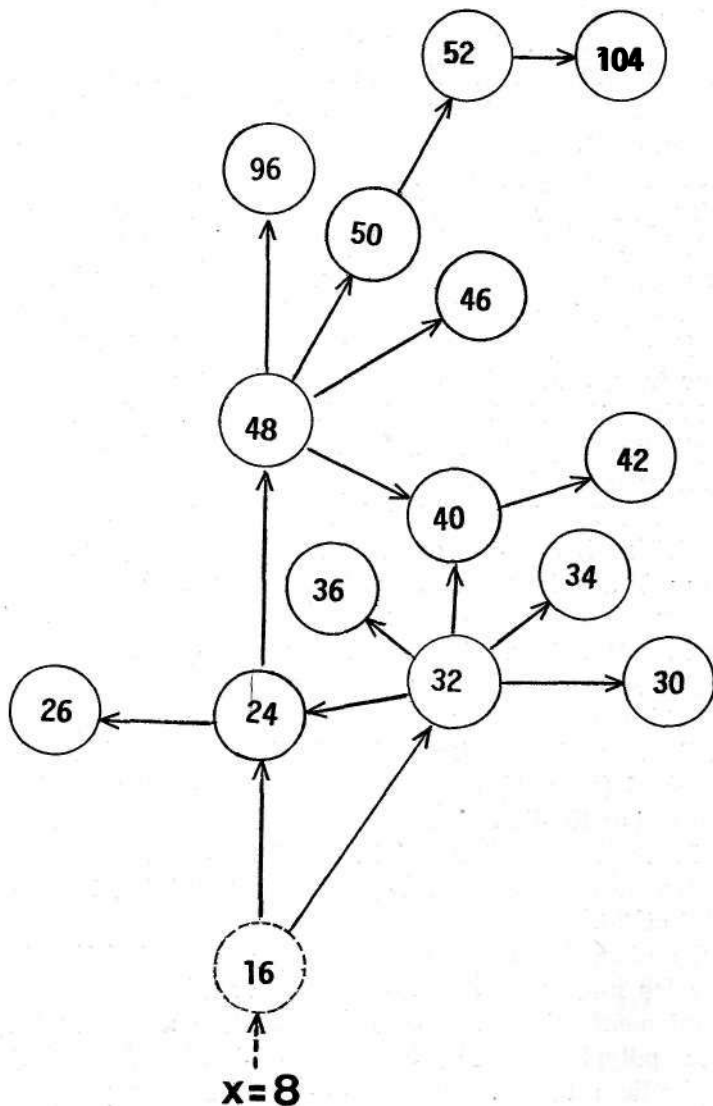
L'analyse des données caryologiques montre que la subtrib. *Crotalariinae* sensu SCHULZE-MENZ est heterogene et qu'on peut y distinguer trois groupes: Le premier à chiffre de base $x = 9$, constitué par les genres *Lotononis* et *Aspalathus*; Le deuxième, à $\chi = 8$, correspondant à *Crotalaria*; et Le troisième formé par *Argyrolobium* et *Lupinus*. L'hétérogénéité mise en évidence par les données caryologiques s'accorde avec les idées d'Hutchinson (1964), auteur qui range le premier groupe dans la trib. *Lotononideae*, le deuxième dans la trib. *Crotalarieae* (*Heylandia*, *Crotalaria* et *Prionotis*, tous à $\chi = 8$) et le troisième dans la trib. *Lupineae*.

Bien qu' *Argyrolobium* soit peu connu au point de vue caryologique, les données existantes semblent montrer un certain parallelisme avec *Lupinus* et que les processus évolutifs seront semblables dans les deux genres.

Comme la fig. 13 le montre, nous admettons que le chiffre de base de la trib. *Lupineae* est 8. Cependant, des formes à $2n = 16$ auraient été éliminées au cours de l'évolution et elles n'existeront peut-être plus. Ces ancêtres diploïdes auraient engendré des tétraploïdes et ceux-ci, par suite d'irrégularités méiotiques, auraient produit des formes hypo tétraploïdes à $2n = 30$ et d'autres hypertétraploïdes à

supérieure. Parfois (*Genisteae*), nous référons les cas où il y a simultanément de la Polyploidie et de l'aneuploidie chez la même espèce (P. I. + A. L)." Le dernier nombre correspond au total des espèces comprises dans le relevé.

Les comptages ultérieurs à la publication de l'ouvrage de FEDOROV (1969) ont été aussi prises en considération.



13.— Schema montrant révolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Lupineae*. Explication dans le texte.

$2n = 34$ et 36 . l'existence de $2n = 24$ chez *Lupinus Mr-sutus* L. (DE ZEEUW, 1936) met en évidence que des formes triploïdes auraient aussi pris naissance probablement au moyen du croisement des formes tétraploïdes avec l'ancêtre diploïde, ces formes étant donc des allotriploïdes. Ces plantes auraient, d'une part, produit des descendants à $2n = 26$ et, d'autre part, par duplication (conjugaison de gamètes non réduits), à des hexaploïdes (en réalité des allohexaploïdes) à $2n = 48$, qui auraient été les plantes les plus réussites¹. Du croisement de gamètes réduits de ces plantes avec ceux des tétraploïdes, des taxa à $2n = 40$ seraient nés et, ceux-ci, à leur tour, auraient donné d'autres à $2n = 42$.

L'évolution s'est poursuivie à partir des hexaploïdes par Polyploidie (formation de plantes 12-ploïdes à $2n = 96$) et par aneuploidie résultante d'anomalies méiotiques (formation de plantes hypohexaploïdes à $2n = 46$ et d'autres hyperhexaploïdes à $2n = 50$ et 52). Par Polyploidie, les plantes à $2n = 52$ auraient donné d'autres à $2n = 104$.

Les voies évolutives que nous proposons expliquent très bien le fait qu'il peut y avoir des espèces pour lesquelles deux, trois, quatre ou cinq nombres chromosomiques ont été rapportés², comme par exemple *Lupinus albus* ($2n=30$, 48 , 50), *L. angustifolius* ($2n=40$, 48), *L. arboreus* ($2n=40,48$), *L. barbieri* ($2n = 48$, 50), *L. caudatus* ($2n = 48$, 96), *L. digitatus* ($2n = 40$, 42 , 52), *L. luteus* ($2n = 46$, 48 , 50 , 52 , 104), etc. Elles expliquent aussi la différenciation de nouveaux chiffres de base secondaires, comme 13 , 15 , 17 , 18 , 20 , 21 , 23 , 25 et 26 .

En résumé, nous pourrons dire que chez la trib. *Lupineae*, outre les mutations de gènes et la probable occurrence de remaniements chromosomiques, la révolution a agi au moyen de la Polyploidie primaire (auto- et allopolypliodie) et Polyploidie secondaire (aneuploidie au niveau polyploïde).

¹ Ces plantes pourraient avoir été aussi engendrées au moyen de la conjugaison de gamètes non réduits produits par les diploïdes et les tétraploïdes ($16 + 32 = 48$).

² Cependant, dans ces cas, il faut tenir en considération les identifications incorrectes, les erreurs de comptage, la possible existence de chromosomes B, etc.

Trib. GENISTEAE

SCHULZE-MENZ (1964) range dans la subtrib. *Genistinae* les genres *Spartium*, *Genista*, *Retama*, *Petteria*, *Laburnum*, *Ulex*, *Cytisus* et *Sarothamnus*. Cette enumeration est incomplete, puisqu'il y a des genres tels que *Calicotome*, *Adenocarpus* et *Erinacea* qui ne peuvent pas être inclus comme synonymes dans aucun de ceux mentionnés par SCHULZE-MENZ.

La taxinomie des *Genistae* est très complexe, puisque particulièrement les genres *Cytisus*, *Genista* et *Ulex* ont été compris de façons différentes par les auteurs [voir la synonymie indiquée par HUTCHINSON (1964) pour ces genres]. Dans l'impossibilité de faire nous mêmes l'étude de tous ces problèmes, nous avons pris la resolution de suivre en ce qui concerne les genres qui devront être considérés comme distincts le point de vue adopté dans «Flora Europaea».

Par le fait que quelques auteurs des *Indices des nombres chromosomiques* n'ont pas, le plus souvent, pris en considération la synonymie et qu'ils rangent des genres considérés autonomes par «Flora Europaea» soit dans *Cytisus*, soit dans *Chamaeoxytisus*, soit dans *Genista*, nous avons essayé à faire le triage, problème qui, dans quelques cas, s'est révélé d'une extrême difficulté.

En analysant le cas du genre *Chamaespantium* Adans. (= *Genistella* Ortega), nous avons constaté que P. GIBBS (1968) distingue deux espèces: *Ch. sagittate* (L.) P. Gibbs et *Ch. tridentatum* (L.) P. Gibbs.

La caryologie de la première espèce a été étudiée par FORISSIER (1973) et par SAÑUDO (1974), qui ont été amenés aux résultats suivants en ce qui concerne des plantes croissant en Suisse et en Espagne respectivement:

Hauterive, canton de Neuchâtel (Suisse)	2n = 44
Vallée de la Birse, Court, canton de Berne (Suisse)	2n = 44
Les Bulles, La Chaux-de-Fonds, canton de Neuchâtel (Suisse)	2n = 44
Les Empoisieux, canton de Neuchâtel (Suisse) . . .	2n = 44
Sierra Nevada (Granada)	2n = 48

Sierra Nevada (Granada)	2n = .88
San Pedro de Cárdena	2n = 44
Villafranca de Oca (Burgos)	2n = 88
Reinosa (Burgos)	2n = 44
Salcedillo (Palència)	2n = 44

La caryologie de la seconde espèce a été étudiée par FERNANDES & SANTOS (1971) en ce qui concerne les plantes du Portugal et aussi par SAÑUDO (1974) quant aux plantes de l'Espagne:

Pampilhosa do Botão, Valdoeiro, Portugal (var. <i>tridentatum</i>)	2n = 56
Los Barrios, Cádiz (var. <i>lasianthum</i>)	2n = 28
Rio Frio de Rioza, Segovia (var. <i>tridentatum</i>)	2n = 56
Cervera de Pisuerga, Palència (var. <i>tridentatum</i>)	2n = 56
Corconte, Burgos (var. <i>tridentatum</i>)	2n = 56

Les deux espèces se montrent donc caryologiquement distinctes, puisque *Ch. sagittale* présente 11 et 12 comme chiffres de base, tandis que *Ch. tridentatum* en possède 14. Toutes les deux ont évolué par Polyploidie, car la première a engendré des formes à $2n = 44$ et d'autres à 88 et la seconde des formes à $2n = 56$.

En comparant les deux espèces au point de vue de la morphologie externe, on constate que les différences sont assez considérables comme le tableau suivant le montre:

<i>Chamaespartium sagittale</i> (L.) P. Gibbs	<i>Chamaesparium tridentatum</i> (L.) P. Gibbs.
Jeunes branches pourvues de feuilles simples, elliptiques.	Plante dépourvue de feuilles.
Ailes de la tige entières aux noeuds.	Alles de la tige 3-dentées ou 3-lobées aux noeuds.
Fleurs en racimes.	Pleurs en fascicules capituliformes.
Calyce 5-8 mm de long.	Calyce 4-7 mm de long.
Corolle 10-12 mm de long, à étendard généralement glabre.	Corolle 8-12 mm de long, à étendard de glabre à densement soyeux.
Légume 14-20 X 4-5 mm.	Légume 10-12 X c. 4 mm.
Graine sans strophiole.	Graine pourvue de strophiole.

Etant données les différences morphologiques et caryologiques mises en évidence dans le tableau, nous sommes d'avis que chaque espèce correspond à un genre distinct. Le premier doit se maintenir avec le nom de *Chamaespartium* Adans., tandis que le second devra se nommer *Pterospartum* (Spach) C. Koch, une fois que le nom *Genistella* Ortega ne peut pas s'utiliser, puisque son type est le même que celui de *Chamaespartium* Adans.

On aura donc:

***Chamaespartium sagittatum* (L.) P. Gibbs** in Feddes Repert. 79: 54 (1968); in Fl. Eur. 2: 100 (1968).

Genista sagittalis L., Sp. PL: 710 (1753).

Pterospartum sagittatum (L.) Willk. in Willk. & Lange, Prodr. Fl. Hisp. 3: 440 (1877).

Genistella sagittalis (L.) Gams in Hegi, Ill. Fl. Mitteleur. 4: 1196 (1924). — Vicioso, Genisteas Españolas 1: 137, t. 36 (Publ. Inst. For. Inv. Exper. Madrid N.º 67), Madrid 1953¹.

***Pterospartum tridentatum* (L.) C. Koch**, Hort. Dendrol.: 243 (1853). — Willk. in Willk. & Lange, Prodr. Fl. Hisp. 3: 441 (1877). — Coutinho, Fl. Port: 325 (1913) et ed. 2: 389 (1939).

Genista tridentata L., Sp. PL: 710 (1753). — Spach in Anal. Sc. Nat.: 150 (1845).

Genistella tridentata (L.) Samp., Man. Fl. Portugueza: 221 (1911); List. Esp. Herb. Port: 62 (1913); Fl. Portuguesa: 267 (1947). — Vicioso, Genisteas Españolas 1: 139 (Publ. Inst. For. Inv. Exper. Madrid N.º 67), Madrid 1953.

***Chamaespartium tridentatum* (L.) P. Gibbs** in Feddes Repert. 79: 54 (1968); in Fl. Eur. 2: 100 (1968).

¹ Voir dans cet ouvrage la bibliographie non citée ici.

C. KOCH (op. cit.) mentionne encore les espèces *P. cantabricum* (Spach) C. Koch, *P. lasianthum* (Spach) C. Koch, *P. scolopendrium* (Spach) C. Koch, et *P. stenopterum* (Spach) C. Koch. WILLKOMM (op. cit.) réfère aussi ces espèces (à l'exception de *P. scolopendrium*), mais il ajoute que, probablement, elles ne seront que des variétés du *P. tridentatum* (L.) C. Koch. Toutefois, la reduction de ces espèces à la catégorie de variété a été faite plus tard par SAMPAIO (Man. Fl. Portugueza: 221, 1911), mais dans le genre *Genistella* Ortega, nom qui, comme nous l'avons remarqué, ne peut pas être utilisé. De cette façon, c'est COUTINHO (1913) qui a fait les combinaisons dans la catégorie de variété (à l'exception du *P. cantabricum* qui est réduit à forme du var. *stenopterum*) dans le genre *Pterospartum* (Spach) C. Koch.

Seules les vars. *tridentatum*, *cantabricum* et *lasianthum* ont été étudiées du point de vue caryologique (voir ci-dessus) et on constate que le type et le var. *cantabricum* sont des tétraploïdes ($2n = 56$) et que le var. *lasianthum* est diploïde. L'étude des autres variétés serait donc souhaitable.

En prenant en considération la division du genre *Chamaespartium* en *Chamaespartium* et *Pterospartum* que nous venons de proposer, nous avons été amenés aux résultats caryologiques suivants chez la trib. *Genisteae*:

		48	P. I.	A. I.	Total
Laburnum	(2-5 spp.)	3		2(48,50)	5
Podocytisus	(1 sp.)	48	P. I.	A. I.	Total
		1	—	—	1
Calicotome	(10 spp.)	48	50	P. I. + A. I.	Total
		2	2	1(24,48,50)	5
Lembotropis	(1 sp.)	{ P. I. + A. I.		Total	
		{ 1(46,48,96)		1	
Cytisus					
+ Sarothamnus		46	48	50	96
+ Corothamnus	(30 spp.)	4	13	4	2
				P. I.	A. I.
				2	2
				5	3
					Total
					33

		48	50	96	100	P. I.	A. I.	P. I. + A. I.	Total
Chamaecytisus	(37 spp.)	4	6	2	1	3	1	3	20
Chronanthus	(1 sp.)			P. I. + A. I.	Total				
				1(24, 50)	1				
Teline	(5 spp)	46	48	P. I.	A. I.		Total		
		1	3	—	1(46,48)		5		
Genista	(90-80 spp.)	18	22	24	32	36	40	42	44
		5	2	4	3	5	4	1	4
		88	96	P. I.	al.	Total			
		1	3	4	5	67			
Chamaespartium	(1-2? spp.)			P. I. + A. I.	Total				
				1(22,44,48,88)	1				
Pterospartum	(1 sp.)			P. I.	Total				
				1(28,56)	1				
Echinospartum	(4 spp.)	44	52		Total				
		2		1	3				
Retama	(4 spp.)	24	48		Total				
		1	2		3				
Spartium	(1 sp.)			A. I.	Total				
				1(48,50,52,54)	1				
Petteria	(1 sp.)	52		Total					
		1		1					
Erinacea	(1 sp.)	52		Total					
		1		1					
Ulex	(15-20 spp.)	32	64	P. I.	A. I.	Total			
		2	1	4	—	7			
Stauracanthus +	(4 spp.)	48	128		Total				
Nepa		1	1		2				
Adenocarpus	(10 spp.)	36	48	52	P. I.	al.	Total		
		1	1	3	—	3	8		

En employant ces données, nous avons construit le schéma de la fig. 14, lequel montre les voies évolutives qui, avec probabilité, ont eu lieu dans ce groupe de genres qui se distribuent particulièrement dans la région méditerranéenne. Comme pour la trib. *Lupinaeae*, nous admettons que

le chiffre de base de ce groupe est aussi 8 et que des formes diploïdes n'existent plus. (Dependant, ces formes auraient, par aneuploidie, donné naissance à des plantes à $2n = 18$,

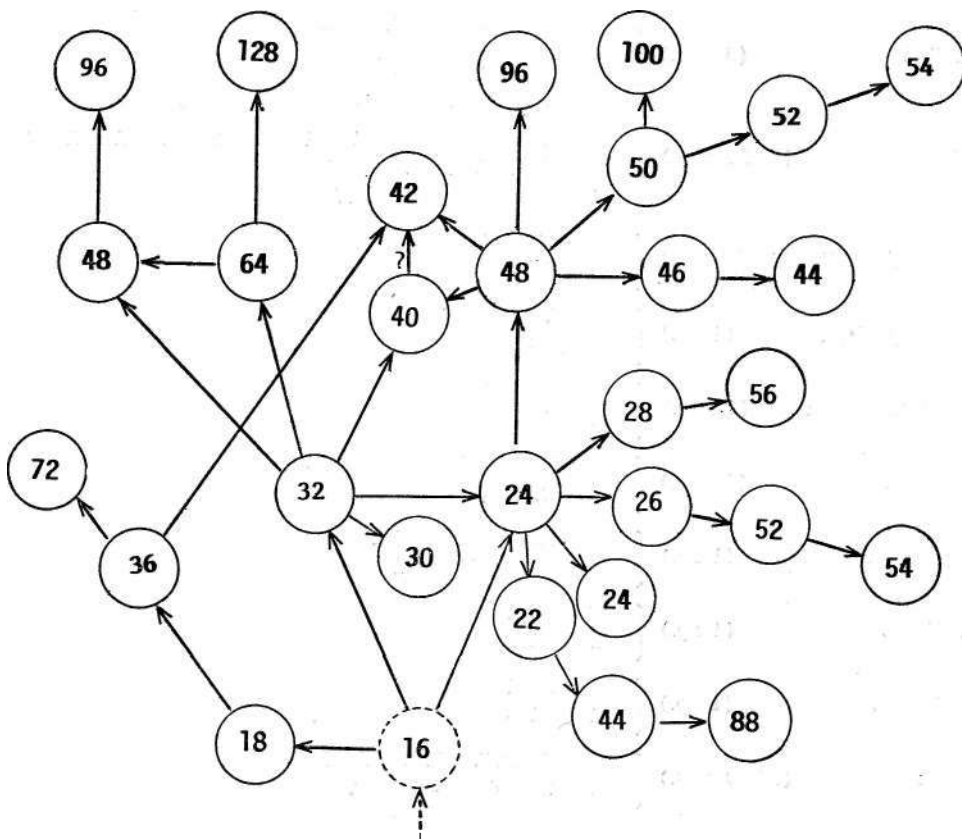


Fig. 14. — Schema montrant révolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Genisteae*. Explication dans le texte.

qui, probablement par suite de la production de gametes non réduits, auraient engendré des tétraploïdes et ceux-ci des octoploïdes. D'autre part, les diploïdes à $2n = 16$ auraient produit aussi des tétraploïdes, qui, à leur tour, auraient donné naissance à des octoploïdes ($2n = 64$) et ceux-ci à des 16-ploïdes ($2n = 128$). D'une façon semblable à ce qui est

arrive chez la trib. *Lupinaeae*, les tétraploïdes ont donné aussi des hypotétraploïdes à $2n = 30$ et à des allotriploïdes en se croisant avec l'ancêtre diploïde. Ce triploïde, par suite des particularités méiotiques qui lui auraient été conférées par sa condition d'allotriploidie, serait devenu la souche de nouvelles formes stables à nombres de base secondaires 11, 12, 13 et 14, la plupart desquelles auraient formé des séries poly-ploïdes. Par duplication, le triploïde aurait produit aussi des allohexaploïdes à $2n = 48^1$, qui, à leur tour, par suite d'anomalies méiotiques, auraient engendré des formes hypo- et hyperhexaploïdes, ainsi que des 12-ploïdes. De nouveaux nombres de base secondaires 22, 23, 25 et 26 auraient ainsi pris naissance. Des plantes à $2n = 40$ pourraient avoir été formées au moyen du croisement des hexaploïdes avec des tétraploïdes. En ce qui concerne l'origine des plantes à $2n = 42$, deux hypothèses peuvent être formulées: 1) elles correspondent à des formes hyperploïdes par rapport à $2n = 40$; 2) elles ont résulté du croisement entre des plantes à 48 et à 36 ($24 + 18 = 42$).

Une autre ligne évolutive à $2n = 48$ pourrait avoir été formée au moyen du croisement de formes tétraploïdes avec des octoploïdes. Des formes 12-ploïdes se seraient aussi différenciées dans cette ligne.

Le groupe de genres que nous avons envisagé nous semble homogène au point de vue caryologique et nous croyons qu'ils pourront être rassemblés dans la trib. *Genisteae*. Il nous semble que la distinction faite par HUTCHINSON (1964) de 3 tribus — *Cytiseae*, *Genisteae* et *Laburneae* — dans ce groupe de genres ne se justifie pas.

En résumé, nous pourrons dire que révolution chez la trib. *Genisteae* a eu lieu en suivant les mêmes processus que chez la trib. *Lupinaeae*, c'est-à-dire, outre les mutations de gènes et les remaniements chromosomiques, Polyploidie primaire (auto- et allopolyploidies polypliodie secondaire, hybridation entre des espèces polyploides et aneuploidie aux

¹ Ces plantes pourraient avoir été aussi produites par la fusion de gamètes non réduits formés par des diploïdes et des tétraploïdes ($16 + 32 = 48$).

niveaux diploïde et polyploïde (particulièrement triploïde et hexaploïde).

En ce qui concerne les rapports entre la caryologie et la taxinomie dans les genres de la tribu, nous croyons qu'il est encore tôt pour faire une appréciation, puisque beaucoup d'espèces restent encore à examiner et il regne encore une certaine insécurité concernant beaucoup de dénominations chromosomiques.

Subtrib. ASTRAGALINAE

Dans cette sous-tribu, SCHULZE-MENZ (1964) range les genres *Halimodendron*, *Caragana*, *Astragalus*, *Ocytropis*, *Biserrula* et *Glycyrrhiza*. Dans ce groupe, avec la catégorie de tribu, HUTCHINSON (1964) range aussi les genres *Calophaea*, *Chesneya*, *Gueldenstaedia*, *Kostyczewa*, *Sewerzowia*, *Diéymopélta* et *Cascáronla*.

Les données caryologiques connues jusqu'à ce jour sont les suivantes:

			16	Total							
Halimodendron	(1 sp.		1	1							
Caragana	(65-80 spp.		16	32	48	P. I.	al.	Total			
			19	1							24
Calophaea	(4 spp.		16	P. I.	al.		Total				
			1	—			1				
Gueldenstaedia	(20 spp,		14	P. I.	A. I	Total					
Astragalus	(1600-1500 spp.		16	20	22	24	26	28	32	44	48
			176	2	76	47	26	15	27	1	12
				64	80	82	160	P. I.	A. I.	Total	
				12	2	1	1	12	13		423
Oxytropis	(200-300 spp.		16	32	48	53	64	96	P. I.	al.	Total
			39	16	11	1	3	2	7	4	83
Biserrula	(1 sp.		16	P. I.	A. I.	Total					
			1	—	—	1					
Glycyrrhiza	(15-30 spp.		16	P. I.	A. I.	Total					

Par le fait que le nombre chromosomique rapporté pour une seule espèce de *Gueldenstaedia* ($x = 7$) ne s'accorde pas avec celui des autres genres, nous ne le prenons pas en considération, puisqu'il pourra-t-il arriver qu'il n'appartiendra pas à cette sous-tribu. On ne possède pas encore des données caryologiques concernant les genres non mentionnés dans la liste antérieure.

Les voies évolutives chez la sous-tribu sont mises en évidence par le schéma de la fig. 15. Le chiffre de base est 8, comme le montre assez nettement non seulement le fait qu'il existe chez tous les genres, mais aussi le nombre élevé des espèces du groupe qui le portent. Chez les taxa qui ont conservé le nombre diploïde, l'évolution a eu lieu sans doute au moyen de mutations de gènes et d'altérations structurelles qui n'ont pas changé le nombre chromosomique. Cependant, des formes tétraploïdes se sont établies à plusieurs reprises et celles-ci ont engendré des octoploïdes. Par suite d'anomalies méiotiques, les tétraploïdes auraient engendré des plantes hypo tétraploïdes à $2n=30$, lesquelles auraient donné origine à d'autres à $2n = 28$, ainsi qu'à des hypertétraploïdes à $2n=36$. Du croisement de tétraploïdes avec des diploïdes, des allotriploïdes à $2n = 24$ seraient nés et ces plantes auraient, comme chez les *Lupineae* et les *Genisteae*, été la souche à partir de laquelle beaucoup de nouveaux taxa aux chiffres de base secondaires 10, 11, .12 et 13 se sont différenciés et ils ont constitué particulièrement la branche américaine du genre *Astragalus*.

Par duplication, résultant peut-être du croisement de gamètes non réduits, des plantes allotriploïdes auraient produit des allohexaploïdes à $2n = 48$ qui, par duplication aussi, auraient donné naissance à des 12-ploïdes. Des plantes à 160 (20-ploïdes) pourraient avoir été issues de la conjugaison de gamètes non réduits de plantes à 64 et à 98. Des taxa à $2n = 42$ pourraient avoir résulté de l'hybridation de plantes à $2n = 36$ avec d'autres à 48 (gamètes réduits). Celles-ci, par duplication, auraient produit des plantes à 84

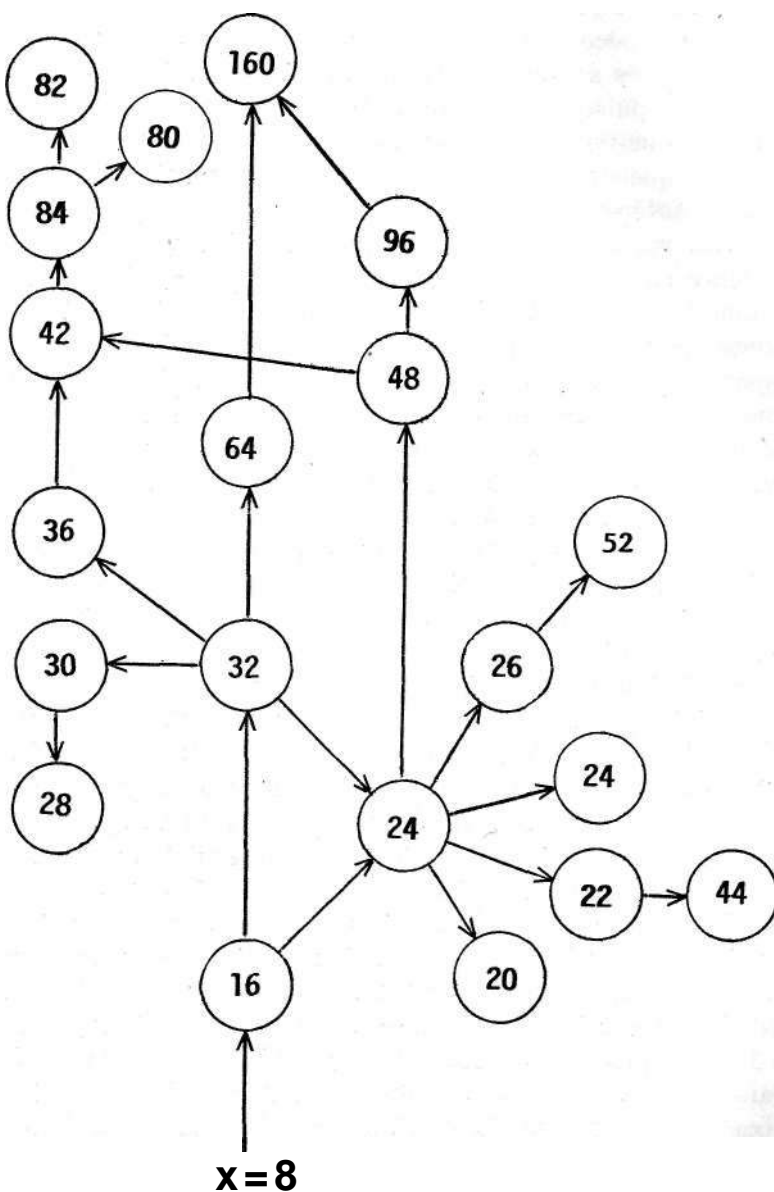


Fig. 15.—Schema montrant l'évolution des nombres chromosomiques chez la subtrib. *Astragalinae*. Explication dans le texte.

qui, à leur tour, auraient donné des formes hypoploïdes à $2n = 82$ et 80.

En résumé, nous pourrons dire que, outre les mutations de gènes et les remaniements structuraux au niveau diploïde, les processus évolutifs chez la sous-trib. *Astragalinae* sont semblables à ceux qui ont eu lieu chez les groupes antérieurs, c'est-à-dire polyploïdie primaire, polyploïdie secondaire (formation d'hypo- et hyperploïdes) et hybridation d'espèces à degré différent de polyploïdie, avec l'intervention de gamètes réduits dans certains cas et de gamètes non réduits dans d'autres. Il est à remarquer aussi que chez tous ces groupes il y a eu formation d'allotriploïdes qui ont été la souche à partir de laquelle se sont différenciés plusieurs nouveaux chiffres de base.

Il est probable que la sous-tribu *Astragalinae* au sens de SCHULZE-MENZ (1964) soit un groupe hétérogène et que, d'accord avec HUTCHINSON (1964), ce groupe devra être élevé à la catégorie de tribu.

Trib. LOTEAE

SCHULZE-MENZ (1964) range dans cette tribu les genres *Anthyllis*, *Dorycnium* et *Lotus* (incl. *Hosackia*), tandis qu'HUTCHINSON (1964) ajoute de plus: *Cytisopsis*, *Gramwellia*, *Lyauteya*, *Pseudolotus*, *Kerstania*, *Hymenocarpus*, *Benedictella*, *Securigera*, *Helminthocarpum*, *Dorycnopsis*, *Physanthyllis* et *Cornicina*.

En ce qui concerne *Cytisopsis*, *Lyauteya*, *Pseudolotus*, *Kerstania*, *Benedictella* et *Helminthocarpum*, il s'agit de genres monospécifiques qui n'ont pas été encore l'objet d'étude caryologique et qui doivent appartenir à cette tribu d'après leur distribution géographique. Cependant, la position de *Gramwellia*, croissant à la Zambie et au sud de la Tanzanie, nous semble douteuse. *Dorycnopsis*, *Physanthyllis* et *Cornicina* ont été séparés d'*Anthyllis* par BOISSIER (1840), point de vue suivi par WILLKOMM (1877).

Au premier genre appartiendrait l'espèce *Dorycnopsis gerardi* (L.) Boiss., du sud de l'Europe et des îles de la Méditerranée occidentale. La comparaison du caryotype de

cette espèce avec celui *d'Anthyllis vulneraria* montre beaucoup d'analogies, puisque le nombre chromosomique et les types des chromosomes sont les mêmes. De cette façon, la séparation *d'Anthyllis gerarai* L. dans un genre indépendant ne se justifie pas du point de vue caryologique.

Cornicina hamosa (Desf.) Boiss. possède aussi $2n = 12$ et la morphologie des chromosomes s'accorde également avec celle de la garniture *d'Anthyllis vulneraria*. Donc les données caryologiques ne s'harmonisent pas avec l'idée de la séparation *d'A. hamosa* dans un genre distinct.

Quant à *YA. tetraphylla* L., on constate que ce taxon possède $2n = 16$ et que la morphologie des chromosomes est différente de celle des autres espèces du genre étudiées jusqu'à ce jour (voir pag. 90 et fig. 4). Par ce fait, les données caryologiques s'accordent avec la pensée de BOISSIER de séparer *l'A. tetraphylla* dans le genre *Physanthyllis* — *Ph. tetraphylla* (L.) Boiss.

En ce qui concerne les caractères de la morphologie externe, nous pourrons dire qu'il s'écarte des autres espèces *d'Anthyllis* (incl. *Dorycnopsis* et *Cornicina*) par les caractères suivants:

- 1) Fleurs 2-7, subsessiles, disposées en glomérules axillaires et non en capitules.
- 2) Calice dilaté à l'anthèse, bossu et contracte au sommet, subéquitablement 5-denté, à gorge droite et non inéquitablement 5-denté, à gorge oblique.
- 3) Étandard poilu au dos, se retrécissant graduellement en ongle et non étandard glabre, se retrécissant brusquement en ongle.
- 4) Légume glabre, à 2 graines, pourvu de constriction entre les graines et non à 1 graine ou à plusieurs, cas dans lequel les graines ne sont pas séparées par des constrictions.

Comme CULLEN (1968) le rappelle, l'*Anthyllis vulneraria* est «a very polymorphic species divisible into about 30 infraspecific taxa (many of them frequently recognized as species), between which intermediates occur, often over a large area.

24 of these taxa occur in Europe...». Il est à remarquer que toutes les entités de ce complexe étudiées jusqu'à ce jour possèdent $2n = 12$ et le même caryotype.

Les données caryologiques rassemblées pour cette tribu sont les suivantes:

		12	P.	I.	A.	I.	Total
Securigera	(1 sp.)	1				1	
Anthyllis	(50-30 spp.)	10 1	12 7	14 14	16 1	28 1	P. I. 1
Dorycnium	(10-12 spp.)	14 12	P.	I.	A.	I.	Total
Lotus	(150-60 spp.)	12 2	1 17	— 52	24 13	28 15	P. I. 13
Hymenocarpus	(1 sp.)	16 1	P.	I.	A.	I.	Total

Le chiffre de base de la tribu est sans doute 8 et, par conséquent, les formes primitives correspondent à celles à $2n = 16$. L'évolution (fig. 16) a eu lieu au moyen de la décroissance du nombre chromosomique et ainsi les plantes à 16 ont engendré d'autres à 14, lesquelles ont produit celles à $2n = 12$ et celles-ci, finalement, d'autres à $2n = 10$.

Le mécanisme de cette décroissance a été sans doute celui préconisé par NAVACHINE (1932) dans sa «dislocation hypothesis of evolution of chromosome numbers», d'après laquelle le décroissement a résulté de translocations reciproques inégales, accompagnées de l'élimination de petits chromosomes pourvus de centromère, mais dépourvus de gènes actives ou presque (hétérochromatine). En ce qui concerne ce mécanisme, voir aussi DARLINGTON (1937, pag. 560 et fig. 160); TOGBY (1943) et STEBBINS (1950 et 1971, pag. 86 et fig. 48).

Les nouveaux chiffres de base 7, 6 et 5 auraient ainsi pris naissance, ayant les deux premiers donné des formes tétraploïdes. Le chiffre 5 serait tout récent et il semble qu'il n'a pas encore produit des polyploïdes.

En comparant les *Loteae* avec les groupes antérieurs, nous constatons que, mises de côté la polyploidie et les muta-

tions de gènes, les voies évolutives sont différentes et, en rapport avec ce fait, nous devrons remarquer que les *Loteae* appartiennent au groupe des *Faboideae* herbacées, tandis que les autres tribus ou sous-tribus se rangent dans les *Faboi-deae* ligneuses.

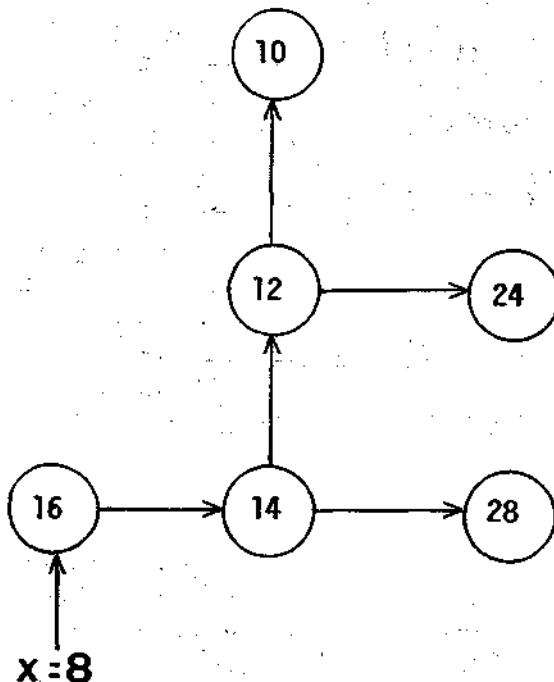


Fig. 16. — Schéma montrant révolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Loteae*. Explication dans le texte.

Subtrib. CORONILLINAE

D'après SCHULZE-MENZ (op. cit.), cette sous-tribu se compose des genres *Scorpiurus*, *Ornithopus*, *Coronilla* et *Hippocratea*. HUTCHINSON (op. cit.) attribue au groupe la catégorie de tribu et ajoute les genres *Autopetitia*, *Hammatolobium* et *Artrolobium*. Cependant, d'après P. W. BALL (1988), le dernier genre doit être rangé dans *Coronilla*.

Les données caryologiques connues pour ces genres sont les suivantes:

		f	14	28	P. I.	A. I.	Total	
Scorpiurus	(8-7 spp.)	3	14	28	—	5		
Ornithopus	(9-15 spp.)	6	14	—	—	6		
Coronilla +	(25-60 spp.)	10	12	14	18	20	P. I. A. I. Total	
Artrolobium		1	8	1	1	3	2	— 17
Hippocrepis	(20-12 spp.)	10	14	28	P. I.	A. I.	Total	
		4	1	—	—	15		

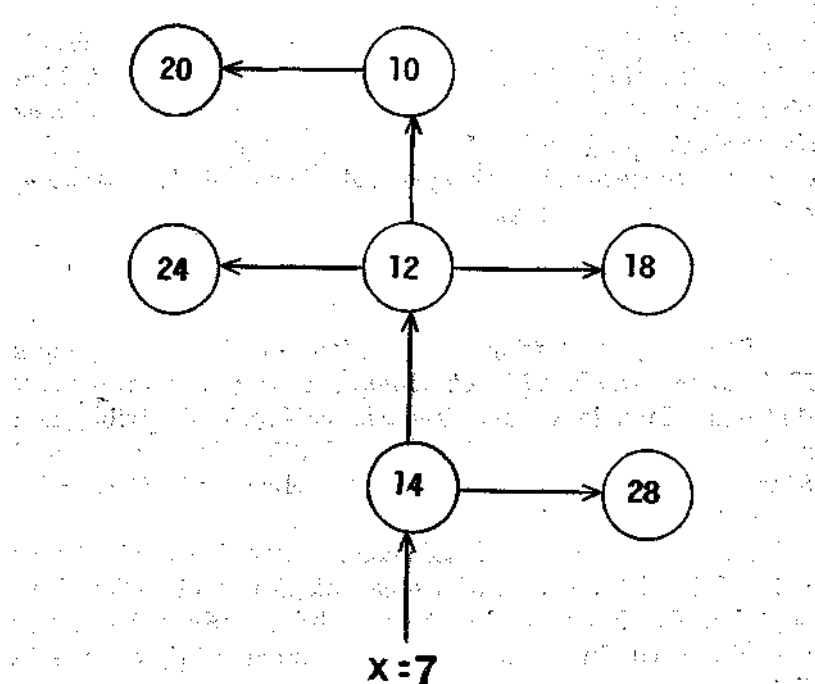


Fig. 17. — Schema montrant révolution des nombres chromosomiques chez la subtrib. *Coronuliniae*.
Explication dans le texte.

Ces données montrent que le chiffre de base primaire est 7. Au moyen du mécanisme déjà décrit pour les *Loteae*, les plantes à $2n = 14$ ont engendré celles à $2n = 12$ et elles-ci d'autres à $2n = 10$. Chacun des nouveaux chiffres de base 6 et 5 ont ensuite produit des polyploïdes, comme

Le schéma de la fig. 17 le montre. Il y a donc des ressemblances entre l'évolution chez les *Loteae* et chez les *Cornüliniae*.

D'après HUTCHINSON (op. cit.), le genre *Artrolobium* Desv. est constitué par *A. scorpioides* (L.) Desv., *A. durum* Desv., *A. repandum* Desv., *A. minimum* (L.) et *A. vaginalis* (Lam.) et il doit être considéré distinct de *Coronilla* L. Toutes ces espèces possèdent $2n = 12$ ou 24 (*A. minimum*), comme les autres espèces de *Coronilla*. Toutefois, en comparant le caryotype des espèces ci-dessus mentionnées avec celui de *C. glauca* L., nous constatons qu'il est différent, puisque les chromosomes de la dernière espèce sont bien plus longs. Il semble donc que les données caryologiques s'accordent avec le point de vue d'HUTCHINSON tout au moins en ce qui concerne *A. scorpioides*, *A. durum* et *A. repandum*, qui sont des plantes annuelles.

Subtrib. HEDYSARINAE

SCHULZE-MENZ range dans cette sous-tribu les genres *Hedysarum*, *Onobrychis* et *Alhagi*, tandis qu'HUTCHINSON distingue dans le groupe, avec la catégorie de tribu, non seulement les genres ci-dessus mentionnés, mais aussi *Stracheya*, *Eversmannia*, *Taverniera*, *Arthroclianthus*, *Ebenus*, *Corethrodendron* et *Baueropsis*.

Seuls les trois genres cités par SCHULZE-MENZ et *Ebenus* ont été l'objet d'observations caryologiques et celles-ci se sont bornées à un nombre très limité d'espèces. Donc nos connaissances du groupe sont très imparfaites, comme la liste suivante le montre:

			r	14	16	48	P. I.	A. I.	Total
Hedysarum	(160-100	spp.)		10	11	1	1		23
Onobrychis	(170-130	spp.)		14	16	28	32	P. I.	Total
Alhagi	(7-3	spp.)	j	4	4	11	1.	3	2
Ebenus	(20		f	14	P. I.	A. I.	Total		
				spp.)		6	6		

Une fois que les données caryologiques sont si maigres, nous pourrons admettre, d'une façon provisoire, que révolution a suivie les voies mises en évidence par la fig. 18. Le nombre de base primaire est sans doute 8 et les diploïdes

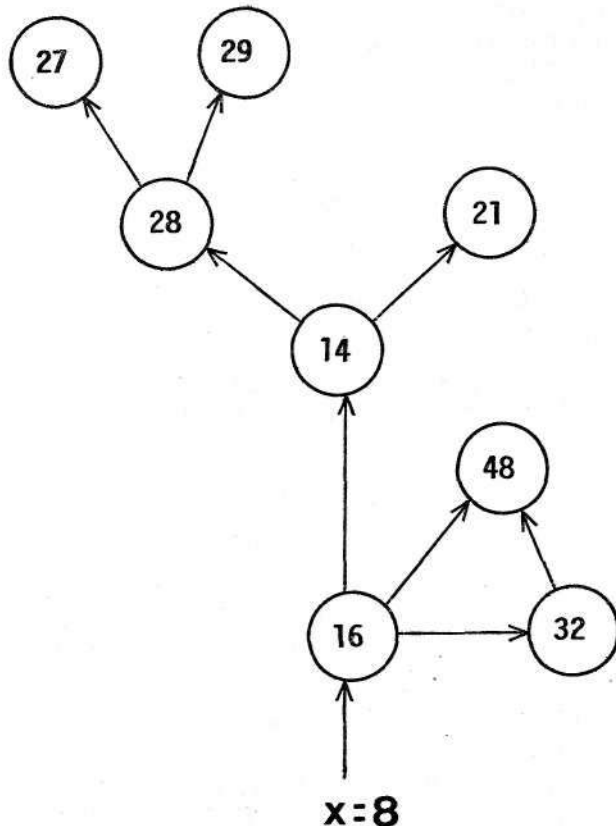


Fig. 18.— Schema montrant l'évolution des nombres chromosomiques chez Ia subtrib. *Hedysarinae*.
Explication dans le texte.

auraient engendré des tétraploïdes. Ensuite, au moyen du croisement de gamètes non réduits produits par les diploïdes et les tétraploïdes, des allohexaploïdes à $2n = 48$ auraient pris naissance. D'autre part, des plantes à $2n = 14$ se seraient engendrées à partir des primitifs diploïdes à $2n = 16$ au moyen de translocations reciproques

inegales, accompagnées de la formation et de l'élimination d'un petit chromosome pourvu de centromère et constitué surtout par de l'hétérochromatine (genes inertes au presque). Par Polyploidie, des formes triploïdes et tétraploïdes du nouveau chiffre de base 7 se seraient différenciées et, en conséquence d'anomalies méiotiques, des plantes hypotétraploïdes à 27 et des hypertétraploïdes à 29 ont fait leur apparition dans les cultures experimentales *d'Onobrychis*.

Trib. ONONIDEAE

Les données caryologiques concernant cette tribu et qui nous ont permis de construire le schéma de la fig. 19 sont les suivantes:

Ononis (75-80 spp.)	16	18	20	30	32	P. I.	A. I.	Total
	2	2	2	13	21	1	4	45

Deux espèces diploïdes à $2n = 16$ — *Ononis atlàntica* Ball et *O. adenotricha* Boiss. — sont connues à présent. Par aneuploidie (formation de gamètes à 9 chromosomes), les diploïdes auraient produit des plantes à $2n = 18$ qui, à leur tour, auraient engendré d'autres à $2n = 20$.

Les diploïdes à $2n = 16$ auraient donné aussi naissance à des triploïdes et à des tétraploïdes. Ceux-ci auraient été les taxa les plus réussis, lesquels auraient, d'une part, produit des octoploïdes et, d'autre part, des hypotétraploïdes à $2n = 30$ qui, à leur tour, auraient donné origine à des polyplioïdes à chiffre de base 15. Des plantes à $2n = 46$, dont la présence n'est pas fréquente, auraient été formées au moyen de la conjugaison de gamètes non réduits engendrés par des plantes à $2n = 16$ et d'autres à $2n = 30$.

En résumé (voir fig. 19), nous pourrons dire que dans ce groupe les mécanismes évolutifs les plus actifs ont été la Polyploidie primaire et secondaire, ainsi que le croisement de gamètes non réduits produits par des plantes possédant des nombres chromosomiques différents. Il est à remarquer que, au point de vue évolutif, les *Ononideae* présentent beaucoup de ressemblances avec les *Faboideae* ligneuses.

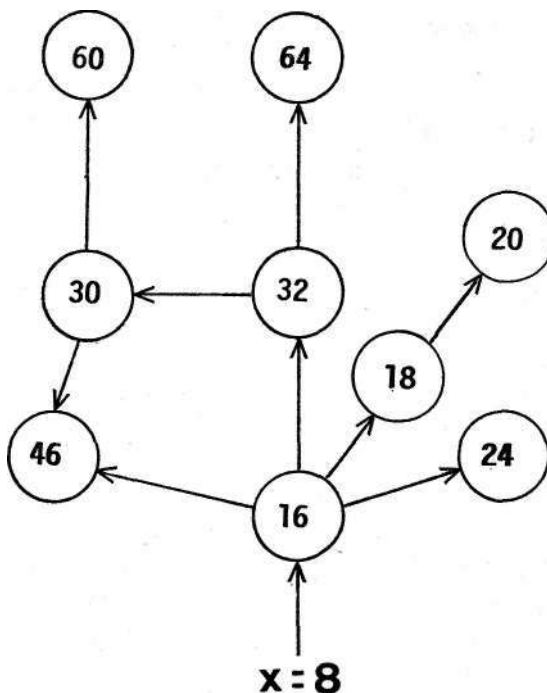


Fig. 19.—Schema montrant révolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Ononideae*. Explication dans le texte.

Trib. TBIFOLIEAE

Les genres rangés dans cette tribu par SCHULZE-MENZ sont *Parochetus*, *Trigonella*, *Medicago*, *Melilotus* et *Trifolium*. À ces genres HUTCHINSON ajoute *Factorovskyia*, genre monospécifique de la Méditerranée orientale, dont la caryologie n'est pas encore étudiée.

Les données caryologiques connues pour ce groupe sont les suivantes:

		16	P. I.	A. I.	Total
Parochetus	(1 sp.) I	16	1	—	1
Trigonella (85-70 spp.) J		16	18	44	P. I.
		17	1	3	2
					2
					25
Medicago (110-50 spp.) j		14	16	18	32
		3	62	1	26
					2
					8
					10
					112

		16	P. I.	A. I.	Total
Melilotas	(25-20 spp.)	20	3		23
		10	12	14	16
		3	3	22	122
Trifolium	(300 spp.)	P. I.	A. I.	Total	
		3	17		188
					48
					10
					2
					2
					10
					1
					3

En tenant compte de ces données (il faut faire attention à la Polyploidie et à l'aneuploidie intraspécifiques), nous avons construit le schéma de la fig. 20. Le chiffre de base primaire 8 de la tribu est évident. À partir des formes à $2n = 16$ une série descendante a amené aux nombres somatiques 14, 12 et 10, qui correspondent aux chiffres de base secondaires 7, 6 et 5 et il est à remarquer que ce processus a eu seulement lieu chez les genres *Medicago* (pas d'une façon très intensive, puisque seuls les nombres 16 et 14 existent) et *Trifolium* (16, 14, 12 et 10).

En suivant la classification de «Flora Europaea» en ce qui concerne le dernier genre, nous avons fait les constations suivantes en rapport avec les nombres chromosomiques (malheureusement, les nombres de beaucoup d'espèces ne sont pas encore connus):

- 1) Le subgen. *Falcatula* est caractérisé par le chiffre de base 8.
- 2) La sect. *Lupinaster* possède aussi $\chi = 8$.
- 3) La sect. *Lotoideae* est dans les mêmes conditions.
- 4) La sect. *Cryptosciadium* possède aussi $x = 8$.
- 5) La sect. *Chronosemium* est constituée par des espèces à $\chi = 7$ (*T. badiurn*, *T. spadiceum* et *T. campestre*) et d'autres à $x = 8$ (*T. aureum*, *T. dübium* et *T. micranthum*).
- 6) La sect. *Trifolium* possède les groupes suivants:
a) un premier groupe à $\chi = 7$ (*T. striatum*, *T. arvense*, *T. saxatile*, *T. ooconeai*, *T. phleoidæs* et *T. gemellum*); b) un groupe à $x = 6$ (*T. ligusticum*); c) un premier groupe à $x = 5$ (*T. scabrum* proche de l'antérieur); d) un deuxième groupe à $\chi = 7$ (*T. stellatum*, *T. incarnatum* et *T. pratense*); e) un premier groupe à $\chi = 8$ (*T. diffusum* et *T. lappaceum*); f) un

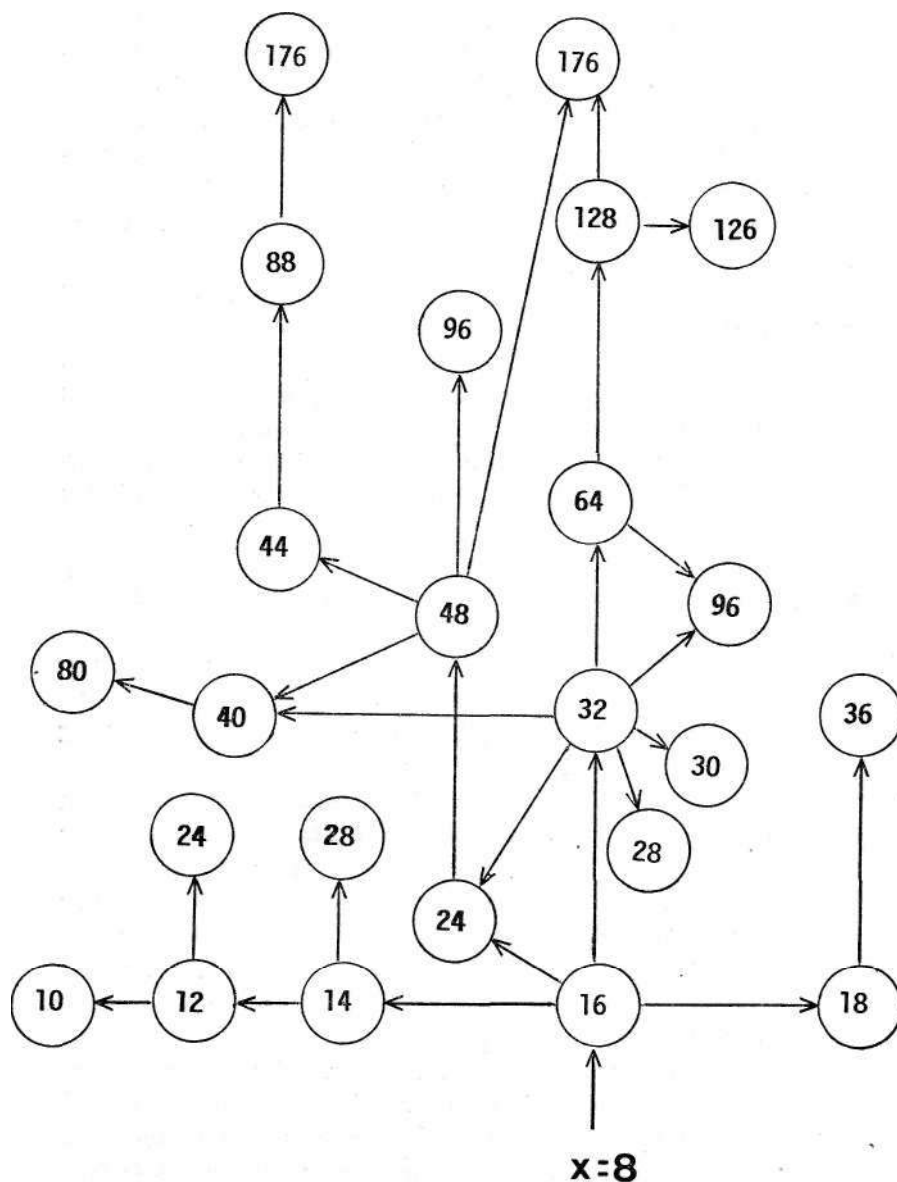


Fig. 20. — Schema montrant révolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Trifolieae*. Explication dans le texte.

deuxième groupe à $x = 5$ (*T. hirtum* et *T. cherleri*); g) un deuxième groupe à $\chi = 8$ (*T. alpestre* et *T. angustifolium*); h) un troisième groupe à $x = 7$ (*T. purpureum* et *T. smyrnaeum?*); i) un troisième groupe à $\chi = 8$ (*T. ochrôleucon*, *T. alexandrinum*, *T. leucanthum*, *T. squamosum*, et *T. squarrosum?*).

- 7) La sect. *Trichocephalum* est caractérisé par $\chi = 8$.

Ces constations, ainsi que l'existence d'espèces possédant soit 16, soit 14 chromosomes (*T. resupinatum*, *T. humile*, *T. arvense* et *T. incarnatum*) montrent que le passage du chiffre de base 8 vers 7 a eu lieu indépendamment à plusieurs reprises et que ce passage a été réussi dans quelques cas, mais non dans d'autres. Dans la sect. *Chronosemium*, la ligne à $\chi = 7$ s'est établie, mais elle n'a pas engendré des taxa à $\chi = 6$ et ceux-ci d'autres à $\chi = 5$. Toutefois, le même n'est pas arrivé chez la sect. *Trifolium* dans laquelle la ligne à $\chi = 7$ s'est établie, en donnant ensuite des taxa à $2n=12$ et ceux-ci d'autres à $\chi = 5$.

Il est à remarquer que presque toutes les espèces à $2n=14$, 12 et 10 appartiennent à la subsect. *Probatostoma*, comme ANGULO, SÁNCHEZ DE RIVERA & GONZÁLEZ-BERNALDEZ (1969) l'ont signalé. Peut-être les espèces *T. lappaceum* et *T. diffusum* à $\chi = 8$ appartiendront-elles à une sous-section distincte de *Probatostoma*. Toutefois, étant donné que les espèces à $2n=12$ et à $2n=10$ s'ajustent aux caractères de la sous-section, il semble que les alterations morphologiques accompagnant le passage de 14 à 12 et de 12 à 10 ne seront pas très profondes. De cette façon, nous pourrons admettre que le passage de 16 à 14 pourra aussi n'influencer pas profondément le phénotype et pourtant que des taxa à $2n=16$ et à $2n = 14$ pourront coexister dans la même sous-section.

Les nouveaux chiffres de base 7 et 6 ont engendré déjà des tétraploïdes, mais le même n'est pas encore arrivé avec le chiffre 5, ce qui met en évidence que ce chiffre doit être très récent.

La même voie évolutive a été essayée chez *Medicago*, genre dans lequel des espèces à $2n = 14$ se sont aussi engendrées à partir de celles à $2n = 16$. Comme il arrive chez

Trifolium, des plantes à $2n=16$ et à $2n=14$ peu vent coexister chez certaines espèces (*M. polymorpha*, *M. rigidula* et *M. tuerckheimii*).

Des espèces à $2n = 18$ sont relativement rares, mais elles existent chez *Trigonella*, *Medicago* et *Trifolium*. Il pourra-t-il arriver que dans quelques cas (*Medicago*) ce nombre soit dû à l'existence de B-chromosomes, mais nous admettons que, dans d'autres cas, ces espèces ont été produites par suite de la formation et respective conjugaison de gamètes à $\eta = 9$. Ces plantes auraient engendré ensuite des tétraploïdes à $2n = 36$.

Les plantes à $2n = 16$ auraient produit des tétraploïdes à $2n = 32$ à plusieurs reprises et ceux-ci auraient donné naissance à des hypotétraploïdes à $2n=30$ et à $2n=28$, ainsi qu'à des octoploïdes et à des 16-ploïdes. Au moyen du croisement de gamètes non réduits, issus de tétraploïdes et d'octoploïdes, des 12-ploïdes seraient formés. Comme chez les *Lupinae*, *Genisteae*, *Astragalinae*, etc. a eu lieu aussi la formation d'allotriploïdes à $2n = 24$ et ceux-ci auraient donné naissance à des allohexaploïdes¹ qui sont devenus la souche de formes 12-ploïdes, de taxa à $2n = 40$ (croisement de gamètes réduits avec d'autres du même type formés par des tétraploïdes: $24 + 16 = 40$), de taxa à $2n = 44$ (par hypoploidie) et de plantes à $2n = 176$ (croisement de gamètes non réduits avec d'autres du même type formés par des plantes à 128). Par duplication (formation de gamètes non réduits), les plantes à 40 ont donné d'autres à 80, celles à 44 ont engendré d'autres à 88 et celles-ci d'autres à 176.

En résumé, nous pourrons dire que, chez la trib. *Trifolieae*, révolution a eu lieu par décroissance du chiffre de base 8 vers 7, 6 et 5; accroissement du chiffre de base primaire 8 vers 9; Polyploidie primaire du chiffre de base primaire et des chiffres de base secondaires; Polyploidie secondaire (hyper- et hypoploidie); et hybridation d'espèces à degrés de polyploidie différents (au moyen de gamètes soit réduits, soit non réduits). Étant donné que la plupart des espèces possède $2n = 16$, les mutations de gènes et les alterations

¹ Voir la note de la pag. 119.

structurelles qui n'ont pas affecté le chiffre de base ont été, cependant, les processus évolutifs les plus efficaces.

Trib. FABEAE (Vicieae)

SCHULZE-MENZ range dans cette tribu les genres *Cicer*, *Vicia*, *Lens*, *Lathyrus*, *Pisum* et *Abrus*. HUTCHINSON distingue les mêmes genres, mais il exclut *Abrus* pour le ranger dans une tribu à lui seul. Étant donné que ce genre se caractérise par les chiffres de base 10 et 11 qui n'existent pas chez les autres *Fabeae*, le point de vue d'HUTCHINSON se justifie entièrement du point de vue caryologique.

Les données caryologiques concernant cette tribu que nous avons rassemblées sont les suivantes:

		14	16	P.I.	A.I.	Total			
Cicer	(20-14 spp.)	3	5	1	1	10			
Vicia	(150-120 spp.)	10 12	12 32	14 56	24 1	28 4	P. I. 7	A. I. 15	Total 127
Lens	(6 spp.)	14 2	P. I. —	A.I. 1	Total 3				
Lathyrus	(160-130 spp.)	12 1	14 66	16 1	28 1	42 1	P. I. 2	A.I. 1	Total 73
Pisum	(7-6 spp.)	14 5	P. I. 1	A.I. —	Total 6				

Chez *Cicer pinnatifidum*, on trouve $2n = 16$, tandis que pour *C. arietinum* les nombres 14, 16, 24, 32 et 33 ont été rapportés. Ces données fournies par le genre *Cicer* montrent qu'il est probable que le chiffre de base 8 soit le primitif (voir fig. 21).

Les plantes à $2n = 16$ ont produit des tétraploïdes qui, à leur tour, ont donné naissance à des formes hypertétraploïdes à 33. D'autre part, les mêmes diploïdes, au moyen du mécanisme déjà mentionné pour d'autres groupes, ont donné origine à des taxa à $2n = 14$, ceux-ci à d'autres à $2n = 12$ et les derniers à d'autres à $2n = 10$. Toutefois, les taxa les plus réussis ont été ceux à $2n = 14$, qui sont les plus fréquents chez la plupart des genres. Les taxa à $2n = 14$ ont évolué par polyploidie en donnant naissance à des tri-

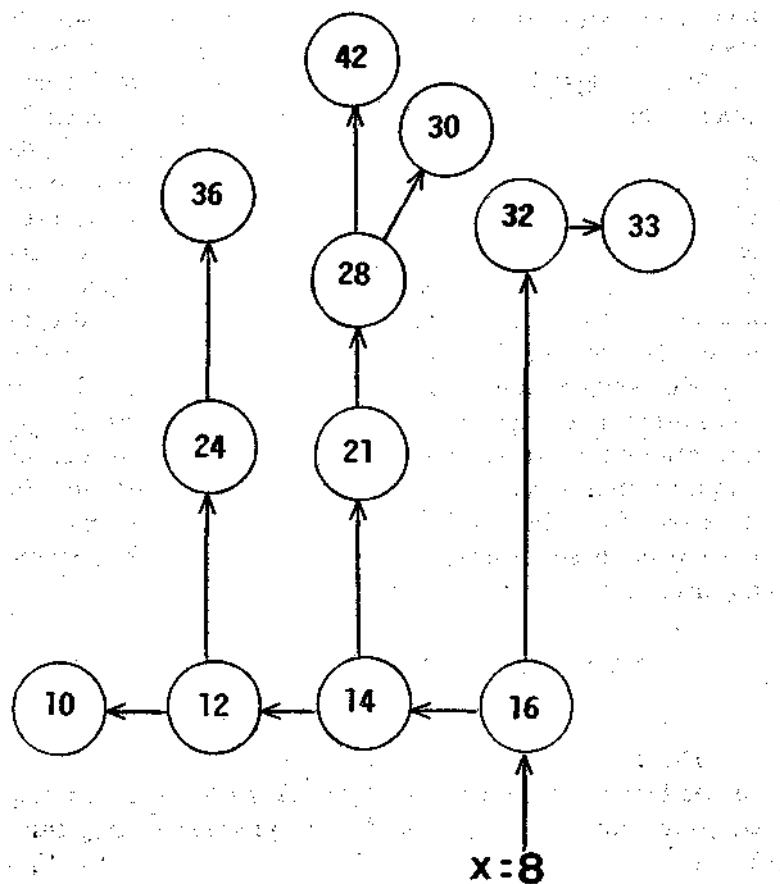


Fig. 21—Schema montrant l'évolution des nombres chromosomiques chez la trib. *Fabeae*. Explication dans le texte.

ploïdes, tétraploïdes (à partir desquels des formes hyper tétraploïdes à $2n = 30$ se sont produites) et hexaploïdes. Cependant, étant donné que beaucoup de taxa chez tous les genres possèdent $2n = 14$, les mutations de gènes et les alterations structurelles qui n'ont pas affecté le nombre chromosomal ont été les voies les plus importantes concernant l'évolution. Remarquable sur ce point de vue c'est le genre *Lathyrus* dans lequel presque toutes les espèces possèdent $2n=14$ (on connaît une seule espèce à $2n=12$ et la Polyploidie

n'est pas fréquente). Chez le genre *Vicia*, les taxa à $2n = 12$, issus de ceux à $2n = 14$, ont acquis une grande importance et ils ont engendré aussi des tétra- et des hexaploïdes. Des taxa à $2n = 10$ se sont différenciés seulement chez *Vicia*, genre dans lequel il y a des espèces possédant simultanément des plantes à $2n = 12$ et 10. Ce fait montre que le mécanisme de passage de 12 à 10 n'a pas affecté, dans certains cas, le phénotype des plantes d'une façon considérable. Cependant, le même n'est pas arrivé dans d'autres cas chez lesquels des taxa à $2n = 10$ se sont établis. Des polyploïdes du chiffre de base 5 ne sont pas connus.

En résumé, nous pourrons dire que chez la trib. *Fabeae* l'évolution a eu lieu surtout par des mutations de gènes; alterations structurelles n'affectant pas le nombre chromosomique; remaniements amenant à une décroissance du chiffre de base dans la direction $8 \rightarrow 7 \rightarrow 6 \rightarrow 5$; Polyploidie du chiffre de base primitif et des secondaires; et aneuploidie au niveau tétraploidie (polyploidie secondaire).

LA POLYPLOÏDIE CHEZ LES LEGUMINOSAE CROISSANT AU PORTUGAL

En suivant la classification de SCHULZE-MENZ, nous rassemblons sur le Tableau I les données obtenues jusqu'à ce jour sur la caryologie des *Leguminosae* croissant au Portugal. Aux données rapportées par FERNANDES & SANTOS (1971, 1975), par FERNANDES, SANTOS & QUEIRÓS (1977) et par FERNANDES & QUEIRÓS dans ce travail, nous ajoutons celles concernant 43 taxa qui ont été étudiées par d'autres auteurs, le plus souvent des auteurs portugais qui ont utilisé du matériel collecté au Portugal (CASTRO, 1941, 1943, 1945, 1949; A. C. SANTOS, 1945; AZEVEDO-COUTINHO, 1940, 1945 et AZEVEDO-OOUTINHO & A. C. SANTOS, 1943).

Comme dans les travaux antérieurs de cette série, la première colonne du Tableau mentionne le nom du taxon, la deuxième indique s'il s'agit de plantes annuelles ou bisannuelles, la troisième s'il s'agit de plantes vivaces, la quatrième réfère le nombre somatique des chromosomes (les comptages des 43 taxa qui ont été examinés par d'autres

TABLEAU I

Liste des *Leguminosae* croissant au Portugal étudiées du point de vue caryologique

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8*
MIMOSOIDEAE								
Ingeae								
Albizia, $x = 13$								
A. lophanta Benth.	+		26	+				
Acacieae								
Acacia, $x = 13$								
A. cyanophylla Lindley.	+		26	+				
	+		26	+				
	+		26	+				
	+		26	+				
	+		26*	+				
	+		26*	+				
CAESALPINIOIDEAE								
Caesalpinieae								
Gleditsia, $\chi = 7$								
G. triacanthos L.	+		28		+			
Bauhineae								
Cereis, $\chi = 6, 7$								
Ceratonia, $\chi = 12$	+		14	+				
	+		24*	+				
FABOIDEAE								
Sophoreae								
Sophorinae								
Sophora, $x = 7, 8, 9$								
Anagyris, $\chi = 9$	+		28		+			
A. foetida L.	+		18	+				
Genisteae								
Crotaariinae								
Lupinus, $\chi = 8, 10, 12, 13$	+	+	52		+			
	+		52		+			
L. angustifolius L. subsp. angustifolius	+		40		+			
L. angustifolius L. subsp. reticulatus	+		40		+			
	+		52		+			
L. albus L.	+		50		+			

TABLEAU I

(Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8x
	+		48*		+			
Argyrolobium, $\chi = 12$		+	48*		+			
A. zanonii (Turra) P. W. Ball . . .		+	48*		+			
<i>Genistinae</i>								
Spartium, $\chi = 13$		+	52		+			
Genista, $\chi = 8, 9, 12$		+	48			+		
		+	48*			+		
		+	24*	+				
G. hystrix Lange		+	24*	+				
G. anglicà L		+	48			+		
G. falcata Brot		+	36		+			
G. berberidea Lange		+	36		+			
G. micrantha Ortega		+	36		+			
		+	32		+			
		+	32		+			
		+	32		+			
Pterospartum, $\chi = 14$								
P. tridentatum (L.) C. Koch		+	56		+			
P. tridentatum (L.) C. Koch var. Ia- sianthum (Spach) Coutinho		+	28*	+				
Echinospartum, $\chi = 13$								
Calicotome, $\chi = 12$		+	52		+			
C. villosa (Poiret) Link		+	48		+			
Retama, $\chi = 12$								
R. sphaerocarpa (L.) Boiss		+	48		+			
R. monosperma (L.) Boiss		+	48		+			
Adenocarpus, $\chi = 13$								
A. complicatus (L.) Gay subsp. com-								
	+		52, 54		+			
A. telonensis (Loisel.) DC	+		52*		+			
A. hispanicus (Lam.) DC	+		52*		+			
Laburnum, $\chi = 12$								
Cytisus, $\chi = 12$		+	50		+			
		+	46*		+			
C. multiflorus (L'Hér.) Sweet		+	48		+			
C. baeticus (Webb) Steudel		+	48		+			
C. ßtriatus (Hill) Rothm		+	48		+			

TABLEAU I (Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8x
<i>C. grandiflorus</i> (Brot.) DC		+	24, 48	+	+			
		+	48		+			
Teline, $\chi = 12$								
<i>T. monspessulana</i> (L.) C. Koch . . .		+	48		+			
<i>T. linifolia</i> (L.) Webb & Berth. . . .		+	48		+			
Ulex, $\chi = 8$								
<i>U. europaeus</i> L. subsp. <i>europaeus</i> . .		+	64, 96				+	
<i>U. minor</i> Roth		+	32					
<i>U. dansus</i> WeiW. ex Webb		+	64				+	
<i>U. parviflorus</i> Pourret subsp. <i>parvi-</i>		+	32, 96		+			+
		+	32*		+-			
		+	96*					+
Stauracanthus, $\chi = 8$		+	128*					+
		+	48				+	
Astragaleae								
<i>Psoraleinae</i>								
<i>Psoralea</i> , $\chi = 10, 11$								
<i>P. bituminosa</i> L		+	20	+				
		+	22	+				
<i>Tephrosiinae</i>								
<i>Galega</i> , $\chi = 8$								
<i>Robiniinae</i>								
<i>Robinia</i> , $\chi = 10, 11$								
<i>R. pssudacacia</i> L		+	22	+				
<i>Astragalinae</i>								
<i>Astragalus</i> , $x = 7, 8, 11, 12$								
	+		30		+			
	+		16*	+				
	+		28		+			
	+		16	+				
	+		28		+			
	+		42				+	
	+		16	+				
<i>A. epiglottis</i> L. subsp. <i>epiglottis</i> . . .								
<i>A. lusitanicus</i> Lam. subsp. <i>lusitanicus</i>		+	16	+				
<i>A. glycyphyllos</i> L		+	16	+				
<i>A. massiliensis</i> (Mill.) Lam		+	16	+-				
<i>A. incanus</i> L. subsp. <i>maerorhizus</i> (Cav.)		+	16	+				

TABLEAU I

(Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2%	4x	6x	8x	>8x
Biserrula, $\chi = 8$								
B. pelecinus L.								
Loteae								
Anthyllis, $\chi = 6, 7, 8$								
A. vulneraria L. subsp. maura (G. Beck)	+		16	+				
A. vulneraria L. subsp. lusitánica (Cullen & P. Silva) Franco	+		12	+				
A. vulneraria L. subsp. ibèrica (W. Becker) Jalas	+		12	+				
A. vulneraria L. subsp. sampaiana	+		12	+				
	+		16	+				
A. lotoides L.	+		14	+				
	+		12*	+				
A. hamosa Desf.	+		12	+				
Dorycnium, $\chi = 7$								
D. rectum (L.) Ser.			14	+				
D. pentaphyllum Scop, subsp. penta-			14	+				
Lotus, $\chi = 5, 6, 7$								
L. glareosus Boiss. & Reut.	+		12*	+				
L. uliginosus Schkuhr var. uliginosus	+		10	+				
L. parviflorus Desf.	+		12	+				
L. castellanus Boiss. & Reut.	+		12	+				
	+		24					
	+		14*	+				
	+		12	+				
L. conimbricensis Brot.	+		12	+				
			28					
L. ornithopodioides L.	+		14	+				
	+		14*	+				
Coronilleae								
<i>Ooronillinae</i>								
Scorpiurus, $\chi = 7$								
S. sulcatus L.	+		28					
	+		28					
S. vermiculatus L.	+		14	+				

TABLEAU I
(Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8x
Ornithopus, $\chi = 7$								
O. compressus L.	+		14	+				
	+		14	+				
O. sativus Brot.	+		14*	+				
	+		14	+				
O. pinnatus (Mill.) Druce . . .	+		14	+				
Coronilla, $\chi = 6$								
C. glauca L. [C. valentina L. subsp. glauca (L.) Batt.]	+		24		+			
	+		12*, 14*	+				
	+		12	+				
C. repanda (Poiret) Guss, subsp. re-	+		24		+			
	+		12	+				
C. repanda (Poiret) Guss, subsp. dura	+		24		+			
	+		12	+				
Hippocrepis, $\chi = 7$								
	+		14*	+				
	+		14	+				
Securigera, $\chi = 6$								
S. securidaca (L.) Degen & Doerf. .	+		12	+				
Hedysarinae								
Hedysarum, $\chi = 8$								
	+		16	+				
Onobrychis, $\chi = 7$								
O. peduncularis (Cav.) DC. subsp. pe- duncularis (O. eriophora Desv.) . .	+		28		+			
O. vieifolia Scop.	+		28		+			
Ononitiaeae								
Ononis, $\chi = 8, 15$								
O. natrix L. subsp. ramosissima (Desf.) Batt.	+		32		+			
O. natrix L. subsp. hispánica (L. f.) Coutinho.	+		32		+			
Q. biflora Desf.	+		32*		+			
O. reclinata L. var. minor Moris. . .	+		46				+	
	+		32		+			
O. viscosa L. subsp. breviflora (DC.)	+		32		+			
	+		32		+			
	+		32		+			
	+		30		+			

TABLEAU I

(Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	4x	6x	8x	>8x
O. spinosa L. subsp. spinosa	+		64 30*, 60*				+
	+		32*, 64*		+		+
O. serrata Forskal	+		32		+		
	+		32		+		
	+		30		+		
Trifolieae							
Trigonella, $\chi = 8, 9, 11, 14$							
	+		28		+		
	+		16		+		
	+		16		+		
Medicago, $\chi = 7, 8$							
M. sativa L. subsp. sativa	+		32		+		
	+		32		+		
	+		32, 48		+	+	
M. orbicularis (L.) Bartal	+	+	16	-f			
M. intertexta (L.) Mill	+		16, 32	+	+		
	+		16	+			
	+		16, 32	+	+		
	+		16	+			
	+		32		+		
	+		16		+		
M. truncatula Gaertner	+		16		+		
M. rigidula (L.) All	+		16		+		
M. littoralis Rohde ex Loisel	+		14		+		
M. littoralis Rohde ex Loisel var. breviseta DC	+		16		+		
M. aculeata Gaertner	+		16		+		
M. murex Willd	+		16		+		
M. arábica (L.) Huds	+		16		+		
M. polymorpha L. var. polymorpha . .	+		16		+		
M. polymorpha L. var. vulgaris (Benth.) Shin	+		16		+		
M. minima (L.) Bartal	+		16		+		
Melilotus, $\chi = 8$							
	4-		16		+		
	+		16		+		
	+		16		+		
M. indica (L.) All	+		16		+		

TABLEAU I

(Suite)

Nom du taxon	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8x
<i>M. elegans</i> Ser.	+		16*	+				
<i>M. infesta</i> Guss	+		16*	+				
<i>M. sulcata</i> Desf.	+		16	+				
<i>M. segetalis</i> (Brot.) Ser. subsp. <i>segetalis</i>	+		16	+				
<i>M. messanensis</i> (L.) AU.	+		16	+				
Trifolium, x = 5, 6, 7, 8, 9								
<i>T. ornithopodioides</i> L.	+		16	+				
<i>T. repens</i> L. subsp. <i>repens</i>		+	32		+			
<i>T. isthmocarpum</i> Brot.	+		16	+				
<i>T. nigrescens</i> Viv. subsp. <i>nigrescens</i> . .	+		16	+				
<i>T. michelianum</i> Savi	+		16	+				
<i>T. retusum</i> L.	+		16*	+				
<i>T. cernuum</i> Brot.	+		16	+				
<i>T. glomeratum</i> L.	+		16	+				
<i>T. suffoeyatum</i> L.	+		16	+				
<i>T. physodes</i> Bieb.		+	16	+				
<i>T. fragiferum</i> L. subsp. <i>bonannii</i> (C. Presl) Soják	+		16	+				
<i>T. resupinatum</i> L.	+		16	+				
<i>T. tomentosum</i> L.	+		16	+				
<i>T. campestre</i> Schreber	+		14	+				
<i>T. dubium</i> Sibth.	+		32			+		
<i>T. micranthum</i> Viv.	+		16*	+				
<i>T. striatum</i> L.	+		14	+				
<i>T. arvense</i> L.	+		14	+				
<i>T. boeconeui</i> Savi	+		14	+				
<i>T. phleoides</i> Willd.	+		14*	+				
<i>T. gemellum</i> Willd.	+		14*	+				
<i>T. ligusticum</i> Loisel.	+		12	+				
<i>T. scabrum</i> L.	+		10	+				
<i>T. stellatum</i> L.	+		14	+				
<i>T. incarnatum</i> L. subsp. <i>incarnatum</i>	+		14	+				
<i>T. pratense</i> L.		+	14	+				
<i>T. diffusum</i> Ehrh.	+		16	+				
<i>T. lappaceum</i> L.	+		16	+				
<i>T. hirtum</i> AU.	+		10	+				
<i>T. cherleri</i> L.	+		10	+				
<i>T. medium</i> L. subsp. <i>medium</i>		+	80					+
<i>T. angustifolium</i> L.	+		16, 32	+	+			
<i>T. smyrnaeum</i> Boiss.	+		14	+				
<i>T. ochroleucon</i> Hudson	+		16	+				

TABLEAU I

(Suite)

Nom du taxon	Ann.	Vi-vace	2n	2x	4x	6x	8x	>8x
T. alexandrinum L.	+		16	+				
T. leucanthum Bieb.	+		16	+				
T. squamosum L.	+		16	+				
T. squarrosum L.	+		14*, 16*	+				
T. subterraneum L.	+		16	+				
Fabeae								
Cicer, = 7, 8								
C. arietinum L. var. sativum (Schk.)								
Beck	+		16	+				
Vicia, x= 5, 6, 7								
V. orobus DC.		+	12*	+				
V. incana Gouan.	+		12*	+				
V. tenuifolia Roth.		+	24*		+			
V. onobrychoides L.		+	12*	+				
V. villosa Roth subsp. varia (Host)								
Corb.	+		14	+				
V. benghalensis L.	+		14	+				
V. articulata Hörnern.	+		14	+				
V. ervilia (L.) Willd.	+		14	+				
V. hirsuta (L.) S. F. Gray.	+		14	+				
V. disperma DC.	+		14	+				
V. laxiflora Brot.	+		14	+				
V. pubescens (DC.) Link.	+		14	+				
V. sepium L.		+	12*, 14*	+				
V. sativa L. subsp. sativa var. sativa	+		10, 12	+			1	
V. sativa L. subsp. sativa var. cordata (Hoppe) Arcangeli								
+			10	+				
V. sativa L. subsp. nigra (L.) Ehrh.	+		12	+				
V. lathyroidas L.	+		12*	+				
V. peregrina L.	+		14	+				
V. lutea L. var. hirta (DC.) Loisel.	+		14	+				
V. bithynica (L.) L.	+		14	+				
V. narbonensis L.	+		14	+				
V. faba L.	+		12	+				
Lens, x = 7								
L. culinaris Medicus	+		14*	+				
Lathyrus, x = 7								
L. niger (L.) Bernh. subsp. niger	+		14	+				
L. montanus Bernh.	+		14*	+				
L. pratensis L.	+		14* 28*	+	+			
L. nudicaulis (Willk.) Amo	+		14	+				

TABLEAU I

(Conclusion)

Nom du taxen	Ann. ou Bis.	Vi- vace	2n	2x	4x	6x	8x	> 8x
L. sylvestris L		+	14	+				
L. tlinigitanus L	+		14	+				
L. sphaericus Retz	+		14	+				
L. angulatus L	+		14	+				
L. setifolius L	+		14*	+				
L. cicerina L	+		14	+				
L. sativus L	+		14	+				
L. amphicarpos L	+		14	+				
L. annuus L	+		14	+				
L. hirsutus L	+		14	+				
L. clymenum L	+		14	+				
L. ochrus (L.) DC.	+		14	+				
L. nissolia L		+	14	+				
L. aphaca L	+		14	+				
L. odoratus L	+		14	+				
Pisum, $\chi = 7$								
P. sativum L. subsp. sativum	+		14	+				
P. sativum L. subsp. elatius (Bieb.) Aschereon & Graebner	+		14	+				
Phaseolae								
Phaseolinae								
Phaseolus, $\chi = 11$								
P. vulgaris L	+		22	+				
TOTAL 249		146,5	102,5		167	69,5	5,5	3 4

auteurs sont marqués d'un astérisque), la cinquième, la sixième, etc. indiquent les degrés de polyplioïdie depuis 2x jusqu'à > 8x. À la fin du Tableau, on trouve la somme de chacune des colonnes. Dans les cas dans lesquels un certain taxon se présente comme annuel-bisanuel et vivace, il compte 0,5 pour chaque catégorie et le même arrive si un certain taxon se présente avec deux degrés de polyplioïdie.

Avec les données contenues dans le Tableau I, nous avons obtenu le Tableau II, qui montre l'occurrence de la polyplioïdie chez les *Leguminosae* croissant au Portugal.

En rassemblant tous les polyplioïdes, on constate que le rapport diploïde: polyplioïde est 67,06% : 32,94%.

TABLEAU II

Occurrence de la Polyploidie chez les *Leguminosae* du Portugal

Degrés de Polyploidie	2x	4x	6x	8x	> 8 x	Total
Nombre des cas	167	68,5	6,5	3	4	249
Pourcentages	67,06	27,51	2,61	1,2	1,6	

Dans le premier travail, FERNANDES & SANTOS (1971) ont trouvé la proportion 80 % : 20 %. Dans le deuxième (FERNANDES & SANTOS, 1975), la proportion est devenu 75,5 % : 24,5% et à présent nous constatons un accroissement des polyploïdes dont le pourcentage a monté à 32,94 %.

En parcourant le Tableau I, on constate que cet accroissement a été certainement du au fait que le nombre étudié des *Genisteae*, qui sont surtout des polyploïdes, a augmenté considérablement.

Les rapports entre la polyploidie et la durée de vie sont montrés par le Tableau III.

TABLEAU III

Plantes annuelles et bisannuelles

Degrés de polyploidie	2x	4x	6x	8x	> 8 x	Total
Nombre des cas	119,5	25	2	0	0	146,5
Pourcentages	81,63	17	1,36	—	—	

Plantes vivaces

Degrés de polyploidie	2x	4x	6x	Bx	> 8 x	Total
Nombre des cas	47	44	3,5	4	4	102,5
Pourcentages	45,85	42,92	3,41	3,9	3,9	

Le premier tableau montre que dans les plantes annuelles et bisannuelles la proportion est 81,63 % diploïdes : 18,36 % polyploïdes, les plantes de ce cycle de vie ayant, par consequent, beaucoup plus de tendance a être diploïdes que polyploïdes. Le deuxième tableau montre que la proportion

est 45,85 % diploïdes : 54,13 % polyploidies, ceux-ci ayant pourtant plus de tendance à être vivaces que les diploïdes, bien que le pourcentage de ceux-ci soit élevé.

La valeur de X^2 (= 34,9)¹ est hautement significative, ce qui met en évidence que l'hypothèse de l'indépendance des deux variables — durée de vie et Polyploidie — n'est pas à tenir. Il existe donc corrélation positive ($P > 0,1\%$) entre la durée de vie et la polyploidie, c'est-à-dire qu'il y a une tendance nette pour que les plantes annuelles et bisannuelles soient des diploïdes et les vivaces des polyploïdes.

RESUME

Dans une première partie, consacrée aux observations, on rapporte les nombres chromosomiques de quelques taxa qui n'avaient pas encore été l'objet d'étude caryologique; d'autres qui, ayant été déjà étudiés sur du matériel d'autres pays, ne l'avaient pas été sur du matériel croissant au Portugal; et d'autres encore qui, ayant été déjà étudiés sur du matériel portugais, ont été examinés une autre fois en employant des graines récoltées dans des régions du Portugal écartées de celles où les graines qui ont été utilisées dans les premières observations ont été prélevées.

Les caryotypes de quelques taxa — *Anthyllis vulneraria* subsp. *ibérica*, *A. vulneraria* subsp. *lusitanica*, *A. tetraphylla*, *A. hamosa*, *A. barba-jovis*, *Lotus uliginosus*, *Trifolium diffusum*, *T. hirtum*, *T. smyrnaeum*, *Vicia viUosa* subsp. *varia*, *Lathyrus clymenum* et *L. nissolia* — ont été décrits d'une façon détaillée. D'autre part, beaucoup de figures d'autres taxa montrent nettement le caryotype sans qu'il y ait besoin d'une description spéciale.

Dans une deuxième partie, après avoir apporté des données mettant en évidence que le chiffre de base primaire de la famille est 8, nous discutons, en face des Schémas qui ont été construits, les voies évolutives et les mécanismes de

¹ Nous remercions vivement M. l'Ing. Tec. Agr. Luís GASPAR CABRAL, qui a bien voulu se charger de la détermination de la valeur de X^2 .

la différenciation les plus probables des espèces chez les groupes suivants: *Lupineae*, *Genisteae*, *Astragalinae*, *Loteae*, *Coronilinae*, *Hedysarinae*, *Ononideae*, *Trifolieae* et *Fabeae*.

D'une façon générale, on peut dire que chez les *Lupineae*, *Genisteae*, *Astragalinae* et *Ononideae* le rôle le plus important dans la révolution a été joué par la Polyploidie primaire, Polyploidie secondaire (aneuploidie au niveau polyploïde) et hybridation entre des espèces polyploïdes. Au moyen des deux derniers processus, des chiffres de base secondaires tels que 9, 10, 11, 12, 13 et 14 ont pris naissance. À ce point de vue, les allotriploïdes et les allohexaploïdes ont joué un rôle d'une grande importance.

Chez les *Loteae*, *Coronilinae*, *Heäysarinae*, *Trifolieae* et *Fabeae*, qui montrent un pourcentage élevé de diploïdes, les mutations de gènes et les alterations structurelles des chromosomes ont joué le rôle le plus important. Parmi les remaniements chromosomiques, il faut mettre en relief les translocations reciproques qui, en accord avec l'hypothèse de M. NAVACHINE, ont amené au décroissement du chiffre de base dans la direction 8 -> 7 -> 6 -> 5. La Polyploidie primaire et secondaire ont agi aussi, mais leur importance a été moindre que dans le premier groupe. Il est à remarquer que le premier groupe se compose surtout de *Faboideae* ligneuses, tandis que le deuxième est particulièrement constitué par des plantes herbacées.

Les données caryologiques nous ont amené à faire les remarques suivantes de nature taxinomique:

- a) D'accord avec HUTCHINSON (1964), les genres *Lotononis*, *Aspalathus* et *Crotalaria* doivent être séparés dans les tribus *Lotononideae* et *Crotalarieae*, tandis qu'*Argyrolobium* et *Lupinus* doivent constituer la trib. *Lupineae*.
- b) Par le fait que les genres *Laburnum*, *Podocytisus*, *Calicotone*, *Lembotropis*, *Cytisus* (incl. *Sarothamnus* et *Corothamnus*), *Chamaecytisus*, *Cronanthus*, *Teline*, *Genista*, *Chamaespartium*, *Pterospartum*, *Echinospartum*, *Gonocytisus*, *Retama*, *Spartium*, *Petteria*, *Erinacea*, *Ulex* (incl. *Stauracanthus* et *Nepa*) et *Adeno-*

carpus forment un groupe homogène au point de vue évolutif, ils doivent, à notre avis, être tous rassemblés dans la trib. *Genisteae*. Il nous semble que le point de vue d'Hutchinson de séparer ces genres dans les tribus *Laburneae*, *Cytiseae* et *Genisteae* sera exagéré.

- c) Le genre *Chamaespartium* Adans. doit, à notre avis, être divisé en deux: *Chamaespartium* Adans. aux chiffres de base 11 et 12 et *Pterospartum* (Spach) C. Koch à chiffre de base 14. Les taxa *P. lasianthum* (Spach) C. Koch, *P. cantábricum* (Spach) C. Koch, *P. scolopendrium* (Spach) C. Koch et *P. stenopterum* (Spach) C. Koch, distingués par C. KOCH (1853) et WILLKOMM (1877) comme des espèces, doivent être considérés comme des variétés du *P. tridentatum* (Spach) C. Koch d'accord avec COUTINHO (1913, 1939).
- d) Par le fait que beaucoup d'espèces restent encore à examiner, il nous semble qu'il est encore trop pour affirmer, avec FORISSIER (1973), que le genre *Chamaecytisus* se caractérise par le seul chiffre de base 25.
- e) Le fait qu'*Anthyllis tetraphylla* L. possède un caryotype distinct de celui des autres espèces du genre s'accorde avec le point de vue de BOISSIER (1840) et d'Hutchinson (1964) de le séparer dans le genre *Physantkyllis*. Cependant, la séparation de *Dorycnopsis* Boiss. et de *Cornicina* Boiss. à *Anthyllis* ne se justifie pas du point de vue caryologique.
- f) Le point de vue de LAÍNZ (1973) de considérer *Lotus castellanus* Boiss. & Reut, et *L. subbiflorus* Lag. comme des espèces distinctes se justifie, puisque la première espèce est diploïde, tandis que la deuxième est tétraploïde.
- g) À notre avis, *Lathyrus nudicaulis* (Willk.) Amo doit être considéré comme une espèce distincte et non comme sous-espèce du *L. palustris* L., puisque les deux taxa diffèrent non seulement en ce qui concerne la morphologie externe, mais aussi quant à la caryo-



logie (le premier est diploïde à $2n = 14$ et le deuxième hexaploïde à $2n = 42$) et à la distribution géographique.

Dans une troisième partie, nous discutons l'occurrence de la Polyploidie chez les *Leguminosas* croissant au Portugal et nous avons été amenés à la conclusion de qu'à peu près $\frac{1}{2}$ des taxa sont des polyploïdes (67,06 % diploïdes : 32,94 % polyploïdes).

En ce qui concerne les rapports entre la Polyploidie et la durée de vie, on constate que, chez les plantes annuelles + 4- bisannuelles, la proportion est 81,63 % diploïdes : 18,36 % polyploïdes, ce qui montre que ces plantes ont beaucoup plus de tendance à être diploïdes que polyploïdes. Quant aux plantes vivaces, on a trouvé la proportion 45,85 % diploïdes : 54,13 % polyploïdes, ce qui met en évidence que les polyploïdes sont un peu plus fréquemment des plantes vivaces que les diploïdes.

BIBLIOGRAPHIE

- AMO, M. DEL
 1861 In *Mem. Acad. Cienc. Madrid* 5: 312.
- ANGULO, M. D., SÁNCHEZ DE RIVERA, A. M. & GONZÁLEZ-BEENALDEZ, F.
 1969 Estudios cromosómicos en el género *Trifolium*. *Anal. Estac. Exp. Aula Dei* 9, 2-4: 97-110.
- 1970 Estudios cromosómicos en el género *Trifolium*, III. *Bol. Soc. Brot.* Sér. 2, **44**: 13-26.
- ARMSTRONG, J. M. (in POSTERS & HOLLOWELL, 1937).
- AZEVEDO-COUTINHO, L.
 1940 Raças cariológicas na *Vicia sativa* L. *Agron. Lusit.* 2: 379^403.
 1945 Novos subsídios para a cariologia do género *Vicia*. *Bol. Soc. Brot.* 19: 449-455.
- AZEVEDO-OOUTINHO, L. & SANTOS, A. C.
 1943 Novas contribuições para a cariologia do género *Trigonella* L. *Agron. Lusit.* 5: 439-461.
- BALL, P. W.
 1968 In *Flora Europaea*, 2: 140; 182; 185.
- BEEGEE, C. A., WITKUS, E. R. & McMAHON, R. M.
 1958 Cytotaxonomic studies in the *Leguminosae*. *Bull. Torrey Bot. Club* **85**: 405-414.

- BOISSIER, E.
1840 *Voyage botanique dans le midi de l'Espagne pendant l'année 1837*, 2. Paris.
- BRENAN, J. P. M.
1970 In *Flora Zambesiaca* 3, 1: 7.
- BRITTON, E. J.
1963 Chromosome number of roseclover, *Trifolium hirtum*. *Science* 142: 401-402.
- BRUNNSBERG, K.
1965 The usefulness of thin-layer chromatographic analysis of phenolic compounds in european *Lathyrus*. *Bot. Not.* 118: 377-402.
- CASTRO, D. DE
1941 Algumas contagens de cromosomas no género *Ulex* L. (sensu lato). *Agron. Lusit.* 3: 104-114.
- 1943 Contribuição para o conhecimento cariológico dos géneros *XJlex* L., *Stauracanthus* Link e *Nepa* Webb. *Agron. IUSIT.* 5: 243-249.
- 1945 Alguns dados cariológicos para a sistemática dos géneros *Echinospartum* (Spach) Rothm., *Stauracanthus* Link, *Nepa* Webb e *Ulex* L. *Bol. Soc. Brot.* Sér. 2, 19: 525-538.
- 1949 Novos números de cromosomas para o género *Cytisus* L. *Agron. Lusit.* 11: 85-89.
- CHUXANOVA, N. A.
1967 Chromosome numbers of some species of *Leguminosae* Juss. indigenous to the U.S.S.R. (in Russian). *Bot. Zhur.* 52: 1124-1131.
- CLEMENT JR., W. M.
1962 Chromosome numbers and taxonomic relationships in *Medicago*. *Crop. Sei* (Madison) 2: 25-28.
- CORTI, R. N.
1931 Osservazioni cariologiche su alcune *Leguminosae*. *Nuovo Qior. Bot. /tol.* N. S. 38: 230.
- COUTINHO, A. X. P.
1913 *Flora de Portugal*. Lisboa.
1939 *Flora de Portugal*, ed. 2, Lisboa.
- COVAS, G. & SCHNACK, B.
1946 Número de cromosomas en Antófitas de la region de Cuyo (República Argentina). *Rev. Arg. Agron.* 13: 153-166.
- CULLEN, J.
1968 In *Flora Europaea* 2: 177-182.
- DAHLGREN, R., KARLSSON, TH. & LASSEN, P.
1971 Studies on the flora of the Balearic Islands. I. Chromosome numbers in balearic Angiosperms. *Bot. Not.* 124: 249-269.
- DARLINGTON, C. D.
1937 *Recent advances in Cytology*. J. & A. Churchill Ltd. London.

- DAELRNGTON, C. D. & WYLIE, A. P.
 1955 Chromosome Atlas of flowering plants. George Allen & Unwin Ltd. London.
- DE ZEEUW, J.
 1936 Recherches sur les noyaux euchromocentriques et leur division (*Lupinus luteus* et *Lupinus hirsutus*). *Cellule* 44, 3: 389-410.
- DOMÍNGUEZ, E. & GALIANO, E. F.
 1974 Revisión dal género *Scorpiurus* L. I. Parte experimental. *Lagascalia* 4: 61-84.
- DVORAK, F. & DADÁKOVA (in LOVE, A., 1975&).
- EVANS, A. M.
 1962 Species hybridisation in *Trifolium*. I. Methods of overcoming species incompatibility. *Euphytica* 11: 164-176.
- FEDOROV, A. A.
 1969 Chromosome numbers of flowering plants. Otto Koeltz, Sei. Publ. (1974).
- FERNANDES, A., GARCIA, J. & FERNANDES, R.
 1948 Herborizações nos domínios da Fundação da Casa de Bragança, I. Vendas Novas. *Mem. Soc. Brot.* 4: 5-89.
- FERNANDES, A. & SANTOS, M. F.
 1971 Contribution à la connaissance cytotaxinomique des *Spermatophyta* du Portugal, IV. *Leguminosae*. *Bol. Soc. Brot.*, Ser. 2, 45: 177-225.
- 1975 Contribution à la connaissance cytotaxinomique des *Spermatophyta* du Portugal, TV. *Leguminosae* (Suppl. 1). *Bol. Soc. Brot.*, Ser. 2, 49: 173-196.
- FERNANDES, A., SANTOS, M. F. & QUEIRÓS, M.
 1977 Contribution à la connaissance cytotaxinomique des *Spermatophyta* du Portugal, IV. *Leguminosae* (Suppl. 2). *Bol. Soc. Brot.*, Ser. 2, 51: 137-186.
- FERNÁNDEZ-PIQUERAS, J. (in LÖVE, A., 1976b).
- FÖRISSIER, R.
 1973 Recherches cytotaxonomiques préliminaires sur les genres *Lembotropis*, *Cytisus*, *Chamaecytisus*, *Genista* et *Chamaespartium*. *Bull. Soc. Neuch. Sei. Nat.* A6: 51-65.
 —(in LÖVE, A., 1973c).
- FRANC», J. DO A.
 1971 *Nova Flora de Portugal (Continente e Açores)*, 1: 1-648. Lisboa.
- FRANCO, J. DO A. & PINTO DA SILVA, A. R.
 1968 In *Flora Europaea*, 2: 105.
- GADELLA, TH. W. J. & KLIPHUIS, E.
 1972 Studies in chromosome numbers of Jugoslavian Angiosperms. *Acta Bot. Croatica* 31: 91-103,
- GERSHCY (in LÖVE, A. & LÖVE, D., 1961).
- GHIMPU, V.
 1928 Contribution à l'étude caryologique du genre *Medicago*. *C. B. Acad. Sc. Paris* 187: 245-247.

- 1929 La caryologie des plantes cultivées. *Bull. Agr. Roumania* 10: 149-174.
- 1929b Sur la caryologie du genre *Medicago*. *Bull. Agr. Roumania* 10: 175-178.
- 1929c Recherches chromosomiques sur les luzernes, vignes, chênes et orges. *Act. XIV Congr. Int. Agr. Bucarest* 4: 557-563.
- 1930 Recherches cytologiques sur les genres: *Hordeum*, *Acacia*, *Medicago*, *Vitis* et *Quercus*. *Arch. Anat. Microsc.* 26: 135-234.
- GILOT, J.
- 1965 Contribution à l'étude cytotaxinomique des *Genisteae* et des *Loteae*. *Cellule* 65: 317-347.
- GIBBS, P. E.
- 1968 In *Flora Europaea* 2: 100.
- HAEA, H.
- 1956 Contribution to the study of variations in the Japanese plants closely related to those of Europe or North America. Part. 2. *Jour. Fac. Sei. Univ. Tokyo* III, Bot. 6: 343-391.
- HEISER, C. B. & WHITAKER, T. W.
- 1948 Chromosome number, polyploidy and growth habit in California weeds. *Amer. Journ. Bot.* 35: 179-186.
- HEITZ, E.
- 1931 Nukleolen und Chromosomen in der Gattung *Vicia*. *Planta* 15: 495-505.
- HEYN, C.
- 1956 Some chromosome counts in the genus *Medicago*. *Oaryologia* 9: 160-165.
- 1963 The annual species of *Medicago*. *Scripta Hierosolymitana Publ. Hebrew Univ., Jerusalen* 12: 1-154.
- 1970 Studies in *Lotus*. III. The *L. angustissimus* group. *Israel Journ. Bot.* 19: 271-292.
- HOLUB, J., MESICEK, J. & JAVUEKOVA, V.
- 1972 Annotated chromosome counts of Czechoslovak plants (31-60). (Materials for Flora CSSR — 3). *Folia Geobot. Phytotax. (Praha)* 7: 167-202,
- HOEJALES, M. L.
- 1972 Estudio cariológico del género *Adenocarpus* DC. *Trab. Dep. Bot. Fis. Veg.* 5: 3-44.
- HUTCHINSON, J.
- 1964 *The genera of Flowering Plants* 1. Clarendon Press, Oxford.
- ISHIKAWA, M.
- 1916 A list of numbers of chromosomes. *Bot. Mag. Tokyo* 30: 404-448.
- KARPECHENKO, G. D.
- 1925 Kariologische Studien über die Gattung *Trifolium* L. *Bull. Appl. Bot. Genet. Plant Breeding* 14: 271-279.
- KOCH, C.
- 1853 *Hortus Dendrologicus*. Berlin.

- KOZUHAROV, S. I., PBTROVA, A. V. & MAEKOVA, T. (in LOVE, A., 1973a, 1974, 1975a).
- KUZMANOV, B. A., ANCEV, M. E. & MARKOVA, T. A. (in LÖVE, A., 1973&).
- KXJZMANOV, B. A. & STANCEV, G. (in LÖVE, A., 1972).
- LAÍNZ, M.
- 1973 *Lotus subbiflorus* hag. et *L. castellanus* Boiss. & Reut.: felicitae-, binomina in consueto usu retinenda. *Candölea* 28, 1: 13-14.
- LARSEN, K.
- 1955 Cytotaxonomical studies on the mediterranean flora. *Bot. Not.* **108**: 263-275.
- 1956 Chromosome studies in some mediterranean and south european flowering plants. *Bot. Not.* **109**: 293-307.
- LEVAN, A.
- 1942 (in LOVE, A. & LÖVE, D., 1942).
- 1945 Polyploidifoeraedlingens nuvarande Laege. *Sveriges Utsaedes-tidskr.* 1945: 109-143.
- LOEVKVIST, B. (in WEIMARCK, 1963).
- LOVE, A.
- 1954a Cytotaxonomical remarks on some american species of circumpolar taxa. *Svensk Bot. Tidskr.* 48, 1: 211-232.
- 1954b Cytotaxonomical evaluation of corresponding taxa. *Vegetatio* 5-6: 212-224.
- 1972 IOPB Chromosome number reports. XXXVIII. *Taxon* 21, 5-6: 679-684.
- 1973a IOPB Chromosome number reports XL. *Taxon* 22, 2-3: 285-291.
- 1973b IOPB Chromosome number reports XLI. *Taxon* 22, 4: 459-464.
- 1973c IOPB Chromosome number reports XLII. *Taxon* 22, 5-6: 647-654.
- 1974 IOPB Chromosome number reports XLIV. *Taxon* 23, 2-3: 373-380.
- 1975a IOPB Chromosome number reports XLVII. *Taxon* 24, 1: 143-146.
- 1975b IOPB Chromosome number reports XLIX. *Taxon* 24, 4: 501-516.
- 1975c IOPB Chromosome number reports L. *Taxon* 24, 5-6: 671-678.
- 1976a IOPB Chromosome number reports LI. *Taxon* 25, 1: 155-164.
- 1976b IOPB Chromosome number reports LIV. *Taxon* 25, 5-6: 631-649.
- 1977 IOPB Chromosome number reports LVI. *Taxon* 26, 2-3: 257-274.
- LOVE, A. & KJELLKVIST, E.
- 1974 Cytotaxonomy of Spanish plants. IV. Dicotyledons: *Caesalpiniaceae-Asteraceae*. *Lagascedia* 4: 153-211.
- LOVE, A. & LÖVE, D.
- 1942 Chromosome numbers of Scandinavian plant species. *Bot. Not.* 1942: 19-59.
- 1944 Cytotaxonomical studies on boreal plants. III. Some new chromosome numbers of Scandinavian plants. *Ark. Bot.* **31A**, 12: 1-22.

- 1956 Cytotaxonomical conspectus of the Icelandic Flora. *Acta Bort. Gothob.* 20, 4: 65-291.
- 1961 Chromosome numbers of central and northwest european plant species. *Opera Bot.* 5: 1-581.
- MĀJOVSKY, J. & al.
- 1970 Index of chromosome numbers of Slovakian Flora (Part 1). *Acta Fac. Ber. Nat. Univ. Com. Bot.* 16: 1-26.
- MALHEIROS, N.
- 1942 Elementos para o estudo cariológico do género *Lupinus*. *Agron. Lusit.* 4: 231-236.
- MELDEEIS, A. & VIKSNE, A.
- 1931 Notes on the genus *Lathyrus*. *Acta Hort. Bot. Univ. Latv.* 6, 1: 90-94.
- NAVACHINE, M.
- 1932 The dislocation hypothesis of evolution of chromosome numbers. *Zeit. Ind. Abst. Vererb.* 63: 224-231.
- NIKOLAYEVA (in SVESCHNIKOVA, I. N., 1927).
- NILSSON, Ö. & LASSEN, P.
- 1971 Chromosome numbers of vascular plants from Austria, Mallorca and Yugoslavia. *Bot. Not.* 124: 270-276.
- PIETEES, A. J. & HOLLOWELL, E. A.
- 1937 Clover improvement. *Yearb. U. S. Dept. Agric.* 1937: 1190-1214.
- PINTO DA SILVA, A. R.
- 1971 Treze espécies e subespécies novas para a flora de Portugal. *Agron. Lusit.* 33: 1-24.
- POGLIANI, M.
- 1971 Osservazioni cariologiche in *Anthyllis barba-jovis* L. *Ann. Bot. (Rome)* 30: 207-214.
- PEITCHARD, A. J.
- 1969 Chromosome numbers in some species of *Trifolium*. *Austral. J. Agric. Res.* 20: 883-887.
- PUECH, S.
- 1968 Etude biosystématique de quelques taxons de la bordure cévenole calcaire de la région d'Anduze (Gard). *Nat. Monsp. ser. Bot.* 19: 115-166.
- ROHWEDEE, H.
- 1937 Versuch zur Erfassung der mengenmässigen Bedeckung des Darss und Zingst mit polyploiden Pflanzen. Ein Beitrag zur Bedeutung der Polyploidie bei der Eroberung neuer Lebensräume. *Planta* 27: 501-549.
- RUZHA, M. KRUSHEVA (in LOVE, A., 1975c).
- SAMPAIO, G.
- 1911 *Manual Flora Portuguesa*. Porto.
- 1913 *Lista das espécies representadas no Herbario Portugués*. Porto.
- 1947 *Flora Portuguesa*. Porto.

- SANTOS, A. C.
- 1945 Algumas contagens de cromosomas nos géneros *Genista* L. e *Cytisus* L. *Bol. Soc. Brot.* Sér. 2, 19: 519-521.
- SAÑUDO, A.
- 1972 Variabilidad cromosomica de las Genisteas de la flora española en relación con su ecología. I. Número y comportamiento de los cromosomas durante la meiosis. B. Secciones *Genista*, *Spartiooides* Spach, *Phillospartum* Willd. y *Vogleri* (B. Gaertner, B. Meyer & Seherb.) Spach, del gen. *Genista* L. *Bol. Univ. Granada, Cuad. C. Biol.* 2: 43-52.
- 1973 Variabilidad cromosomica de las Genisteas de la flora española en relación con su ecología. I. Número y comportamiento de los cromosomas durante la meiosis. C. Sección *Cephalospartum* del gen. *Genista* L. y géneros *Íygos* Adanson, *Spartium* L., *Teline Medicus*, *Calycotome* Link y *Argyrolobium* Ecklon & Zeyher. *Bol. Univ. Granada, Cuad. C. Biol.* 2, 2: 117-120.
- 1974 Variabilidad cromosomica de las Genisteas de la flora española en relación con su ecología. *Anal. Inst. Bot. Cavanilles* 31, 1: 165-174.
- SAÑUDO, A., PRETEL MARTÍNEZ, A. & RUIZ REJÓN, M. (in LÖVE, A., 1976α).
- SCHEEER, H.
- 1940 Chromosomenzahlen aus der schleswigholsteinischen Flora. II. *Planta* 30, 5: 716-725.
- SCHULZE-MENZ
- 1964 In Engler, *Syllabus der Pflanzenfamilien* 2: 221-242.
- SCHWER, J. F. & CLEVELAND, R. W.
- 1972 Diploid interspecific hybrids of *Trifolium pratense* L., *T. diffusum* Ehrh. and some related species. *Crop. Sd.* (Madison) 12: 321-324.
- SENN, H. A.
- 1938a Experimental data for a revision of the genus *Lathyrus*. *Am. Jour. Bot.* 25: 67-78.
- 1938b Chromosome number relationships in the *Leguminosae*. *Bibliogr. Genet.* 12: 175-345.
- SIMON, G. P. & SIMON, A.
- 1965 Relationship in annual species of *Medicago*, I. Number and morphology of chromosomes. *Austral. Journ. Agric. Res.* 16: 37-50.
- SIMONET, M.
- 1932 Numerations chromosomiques dans les genres *Baptisia*, *Thermopsis* et *Lathyrus*. *Compt. Rend. Acad. Sei., Paris* 195: 738-740.
- SRIVASTAVA, L. M.
- 1963 Cytogenetical studies in certain species of *Vicia*. *Cytologia* 28: 154-169.
- STEBBINS, G. L.
- 1950 *Variation and evolution in plants*. Columbia University Press. New York.

- 1971 Chromosomal evolution in higher plants. Edward Arnoll (Publishers) Ltd. London.
- STRASBURGER, E.
1905 ¹Typiche und alio typische kernteilung. *Jahrb. wiss. Bot.* 42: 1-71.
- STEID, A.
1971 Chromosome numbers in some Albanian Angiosperms. *Bot. Not.* 134: 490-491.
- SVESCHNIKOVA, I. N.
1927 Karyological studies on *Vicia*. *Bull. Appl. Bot. Genet. Pl. Breed.* 17: 37-72.
1928 Die Genese des Kerns im Genus *Vicia*. *Zeitschr. Zellforsch. Vererb.* Suppl. 2: 1415-1421.
1940 Cytogenetical analysis of heterosis in hybrids of *Vicia*. *J. Heredity* 31: 349-360.
- TANAKA, N. & KURUSAWA (in HARA, H., 1956).
- TJIO, J. H.
1948 The somatic chromosomes of some tropical plants. *Hereditas* 34: 135-146.
- TOGBY, H. A.
1943 A cytological study of *Crepis fuliginosa*, *C. neglecta* and their F₁ hybrid, and its bearing on the mechanism of phylogenetic reduction in chromosome number. *Journ. Genet.* 45: 67-111.
- TSCHECHOW, V.
1931 (in PEDOROV, 1969).
- TSCHECHOW, V. & KARTASHOVA, N.
1932 Karyologisch-Systematische Untersuchung der Tribus *Loteae* und *Phaseolae* Unterfam. *Papilionatae*. *Cytologia* 3: 221-249.
- VACHOVÁ, M. & SCHWARZOVÁ, T. (in LÖVE, A., 1977).
- VAN LOON, J.
1974 A cytological investigation of flowering plants from the Canary Islands. *Acta Bot. Neerl.* 23: 113-124.
- WEIMARCK, H.
1963 *Skanes Flora*. Lund.
- WILLKOMM, M.
1877 In Willkomm & Lange, *Prodr. Fl. Hisp.* 3: 440, 441.
- YAMAMOTO, K.
1973 Karyotaxonomical studies on *Vicia*, I. On the karyotype and character of some annual species of *Vicia*. *Jap. J. Genet.* 48, 5: 315-327.
- ZÁBORSKY, J. (in MÁJOVSKY, J. & al., 1970).

ADDENDA

Nous n'avons eu connaissance du remarquable travail de Mr. le Dr. R. M. POLHILL «*Genisteae* (Adans.) Benth. and related tribes (Leguminosae)» (in Botanical Systematics. An occasional series of Monographs, ed by V. H. HEYWOOD. Academic Press. London, 1976)¹, que lorsque notre article était déjà sous presse. La lecture de cet important ouvrage nous a amené à ajouter les notes qui suivent:

1) Polhill considère un fait remarquable l'occurrence d'une radice courte, droite et médiane chez le genre australien *Templetonia*, caractères qu'on trouve habituellement chez les *Mimosoideae* et les *Caesalpinoideae*. Ces caractères sont envisagés comme primitifs et, en connexion avec ce fait, il est à noter que le chiffre de base 8, que nous tenons aussi comme primitif, existe chez le genre ci-dessus mentionné.

2) En suivant HUTCHINSON (Gen. Flwr. Pl. I, 1964), nous avons admis que les genres *Lupinus* et *Argyrólobium* seraient à séparer dans la trib. *Lupineae*, indépendante de celle des *Genisteae*. POLHILL, par contre, ne sépare pas ces genres des *Genisteae*.

Nous avons remarqué (pag. 119) l'analogie existante entre les processus évolutifs chez les *Lupineae* et les *Genisteae*. Étant donnée cette analogie ainsi que le fait que la morphologie des chromosomes est semblable dans les deux groupes, nous devons conclure que la caryologie ne nous permet pas prendre une décision sur ce problème.

3) Se rapportant au genre *Chamaespartium* Adans., POLHILL (loc. cit.: 282) dit: «*Chamaespartium* is separated from *Genista* on one vegetative feature. It is not certain that the two species, *Genista sagittalis* L. and *G. tridentata* L., are even closely related — they differ in many details and Spach (1844-45) placed them in different subgenera of *Genista* — but the genus is apparently more or less obligate on a segregate classification because the latter species is

¹ Nous remercions vivement Mile. Dr.^a MARINA HORJALES LUACES, qui a bien voulu faire cadeau à l'Institut Botanique de Coimbra d'une photocopie du travail de Mr. le Dr. R. M. POLHILL.

arillate and leafless». Et un peu plus loin (loc. cit.: 301): «As indicated above *Chamaespartium* seems to be an artificial segregate. If the two species are closely related (the author suspects from the lack of overall similarity that winged stems may have evolved separately in each) then the subgenus *Pterospartum* Spach is available. Alternatively they may be included in *Genista* section *Genista*».

Il est vrai que, d'après nos connaissances actuelles en ce qui concerne la morphologie externe, le genre *Chamaespartium* ne se sépare de *Genista* que par les caractères de la tige et des rameaux qui sont aplatis et ailés. Cependant, nous devons signaler que les caractères végétatifs rendent ces plantes si distinctes qu'ADANSON (Fam. 2: 321, 1763), ORTEGA (Tab. Bot: 39, 1773), MOENCH (Meth.: 133, 1794), C, KOCH (Hort. Dentrol.: 242, 1853), WILLKOMM (in Willk. & Lange, Prodr. Fl. Hisp. 3: 440, 1877), MERINO (Fl. Galic. 1: 396, 1905), SAMPAIO (Man. Fl. Port.: 221, 1911 et Fl. Portuguesa: 267, 1947), COUTINHO (Fl. Port. ed. 1: 325, 1913 et ed. 2: 389, 1939), P. GIBBS (in Fl. Eur. 2: 100, 1968), FRANCO (Nova Fl. Port: 312, 1971), etc. séparent les deux genres.

Comme nous l'avons montré (pag. 113), FORISSIER trouve régulièrement $2n = 44$ chez les plantes de *Chamaespartium sagittale* des quatre localités de la Suisse qu'il a examinées et le même nombre a été rapporté pour des plantes de la Tchécoslovaquie (MURÍN & MÁJOVSKY in LOVE, A. in Taxon 25, 4: 488, 1976). En Espagne, SAÑUDO (voir pag. 113 et 114) trouve $2n = 44$ dans les plantes de trois localités, $2n = 88$ dans celles de deux localités et $2n = 48$ dans celles d'une localité de la Sierra Nevada. Nous pourrions supposer que les *Genistae* de la dernière localité ne sont pas encore suffisamment connues et qu'il pourra-t-il arriver que les plantes à $2n = 48$ appartiendront à un autre taxon. S'il en est ainsi, il nous serait permis de dire que *Chamaespartium sagittale* appartient à une série chromosomique à $X = 11$ et *Ch. tridentatum* à une autre série à $X = 14$. Done, aux caractères végétatifs viendraient s'ajouter les caractères caryologiques qui parleraient aussi en faveur d'une séparation de *Genista*.

Le fait que chaque espèce fait partie d'une série chromosomique différente s'accorde entièrement avec la suggestion de POLHILL de que les deux espèces ne sont pas «closely related». Si nous admettons que tous les dénombrements chromosomiques menés à bout chez *Ch. sagittate* sont exacts (voir pag. 117), nous avons là un panorama semblable à celui offert par l'ensemble du genre *Genista*. Nous pourrons donc formuler une autre hypothèse: *Ch. sagittale* devra être rangé dans le genre *Genista*, tandis que *ch. tridentatum* devra constituer à lui seul le genre *Pterospartum* (Spach) Willk. La présence de feuilles et l'absence de strophiole chez le premier taxon et l'absence de feuilles et la présence de strophiole chez le second parleraient peut-être en faveur de cette opinion.

4) En ce qui concerne la distinction des genres chez les *Genisteae*, nous avons suivi (à l'exception de *Chamaespartium* Adans. qui a été séparé en deux) les points de vue de «Flora Europaea». En adoptant un critère plus conservateur, POLHILL n'envisage pas comme distincts les genres suivants que nous avons considéré comme autonomes¹: *Lembotropis* Griseb. (*Cytisus* L.), *Chamaecytisus* Link (*Cytisus* L.), *Chronanthus* (DC.) C. Koch (*Cytisus* L.), *Petteria* C. Presl (*Cytisus* L.), *Chamaespartium* Adans. (*Genista* L.), *Teline Medicus* (*Genista* L.), *Echinospartum* (Spach) Rothm. (*Genista* L.), *Stauracanthus* Link (*Ulex* L.).

Malheureusement, la morphologie des chromosomes chez les *Genisteae* est très uniforme, puisqu'ils se montrent, dans tous les genres, à taille petite et à constriction médiane ou presque. De cette façon, il nous ne reste que les nombres pour prendre des décisions. Malheureusement aussi, les difficultés persistent, puisque, à notre avis, il y a dans le même groupe plusieurs séries polyploïdes toutes primitivement à base 8, lesquelles sont compliquées par l'apparition de nombreux irréguliers hypo- et hyperploïdes engendrés par suite d'anomalies méiotiques caractéristiques des polyploïdes. Des séries polyploïdes aux mêmes chiffres de base secondaires se

¹ Nous mettons entre parenthèses le nom du genre auquel celui que nous considérons autonome appartient d'après Polhill.

sont formées dans les diverses lignes évolutives et le problème est devenu encore plus complexe. Alors, il est impossible de résoudre les problèmes par l'emploi des données caryologiques. C'est ce qui arrive avec les genres *Lembotropis* et *Chronanthus*, qui, caryologiquement, sont semblables à *Cytisus*, ce qui peut être considéré comme justifiant le point de vue de POLHILL. En ce qui concerne *Chamaecytisus*, FORISSIÉR, comme nous l'avons référencé (pag. 151), croit que toutes les espèces possèdent $2n = 50$. S'il en est ainsi, il y aurait des arguments justifiant l'autonomie du genre par le fait qu'il appartiendrait au chiffre de base secondaire 25. Cependant, si les données contenues dans la liste de la pag. 117 sont exactes, le comportement du genre serait semblable à celui de *Cytisus* et il pourra être mis en synonymie. *Petteria* est un genre à une seule espèce pourvue de $2n = 52$. Si le nombre se révèle constant ou s'il existe dans l'espèce une série polyploïde à base 13, nous pourrions penser à un genre distinct. Quant à *Teline*, il est tout à fait impossible de dire s'il devra être rangé dans *Cytisus* ou dans *Genista*, une fois que le comportement de ces deux genres possède beaucoup de ressemblances. Le genre *Echinospartum* a besoin d'une étude plus détaillée pour qu'on puisse émettre une opinion. Le cas du genre *Chamaespartium* a été analysé dans le numéro précédent. *Ulex*, *Stauracanthus* et *Nepa* forment une série polyploïde à $X = 8$ dans laquelle des nombres irréguliers n'ont pas été rapportés. De cette façon, la caryologie s'accorde avec le point de vue des auteurs qui ne distinguent que le genre *Ulex*.

À notre avis, beaucoup de taxa des *Genisteae* restent encore à étudier et nous croyons aussi que quelques combinaisons ne seront pas exactes. Donc, il est probable qu'une étude plus ample, comprenant aussi l'étude de la méiose des taxa spontanés et des hybrides — tâche très difficile à accomplir — pourra jeter quelque lumière sur les problèmes qui restent encore à résoudre.

Après l'envoi du manuscrit de notre travail à la presse, nous avons pris connaissance des chiffres de base de 2 genres de *Mimosoideae*, 3 de *Caesalpinoideae* et 53 de *Faboideae*

qui n'avaient pas été envisagés dans la construction des graphiques.

En prenant en considération les données obtenues, nous constatons le suivant:

- 1) Le pourcentage des genres étudiés caryologiquement chez l'ensemble des *Fabaceae* monte de 45 % à 55,7 %.
- 2) Le pourcentage des genres étudiés caryologiquement chez les *Faboïæae* monte de 36,7% à 47,5%.
- 3) Sur le graphique de la fig. 9 (pag. 105), où chaque unite correspond à 1 mm, la valeur de 7 monte de 44 à 54, celle de 8 de 63 à 80, celle de 9 de 31 à 49, celle de **10** de 39 à 45, celle de **11** de 58 à 69, celle de 12 de **51** à 53, celle de 13 de 35 à 37 et celle de 14 de 14 à **15**.
- 4) Sur le graphique de la fig. 12 (pag. 109), où chaque unite correspond aussi à 1 mm, la valeur de 7 monte de 31 à 41, celle de 8 de 54 à 71, celle de 9 de 31 à 49, celle de 10 de 37 à 43, celle de **11** de 52 à 64, celle de 12 se maintient et celle de 13 monte de 12 à 13.
- 5) La différence entre les deux maximums, correspondant aux nombres 8 et **11**, augmente légèrement en profit de 8, ce qui appuye l'hypothèse de que le chiffre de base primitif des *Faboïdeae* est 8. Il faut remarquer aussi la montée de 9. Il semble que les *Leguminosae* se sont différenciées en deux branches: une asiatique-européenne dans laquelle les nombres 8 et voisins dominent et une autre africaine-américaine dans laquelle la dominance appartient à **11**.

CRASSULACEAE AFRICANAЕ NOVAЕ VEL MINUS COGNITAE

AUCTORE

R. B. FERNANDES

Institut! Botanici Universitatis Conimbrigensis

Crassula campestris (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex WaIp.

Crassula campestris (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex WaIp., Repert.
2: 253 (1843).

Basion.: *Tetraphyle campestris* Eckl. & Zeyh., Enum.
Pl. 3: 294 (1837).

Syn.: *Sedurn campestre* (Eckl. & Zeyh.) Kuntze, Rev.
Gen. Pl. 3, 2: 83 (1898).

Subspecies tres in hac specie distinguendae.

Clavis subspecierum:

Planta tenuissima, caule ramisque filiformibus; folia lanceolata vel lanceolato-linearia, attenuata, omnia seta longa et acutissima apiculata, papillis destituta; vagina ca. 0,5 mm alta; inflorescentiae paullo condensatae; flores 1-1,5 mm longi * . . . 3. subsp. *pharnaceoides*

Plantae paullo robustiores, caulibus ± 1 mm in diam.; folia caulina et ramealia saepe obtusa vel truncata, papillis brevibus, obtusis vel acutis in apice irregulariter dispositis; vagina 0,25-0,5 mm alta; inflorescentiae ± condensatae; flores paullo majores (usque ad 2 mm longi):

Internodia plerumque foliis breviora, inferiora rare 8 (10) mm longa; folia usque ad 5 mm longa, ovata usque ovato-lanceolata vel lanceolata; caules 8-10 cm longi, in sicco ± brunneo-rubescentes, superne 4-angulati 1. subsp. *campestris*

Internodia saepe foliis longiora, inferiora et mediana usque ad 14 mm longa; folia 5-8,5 mm longa, lineari-lanceolata vel linearia; caules usque ad 22,5 cm longi, in sicco albescentes et distincte alati 2. subsp. *rhodesica*

1. Subsp. *campestris*

Syn.: *Crassula campestris* forma *compacta* Schonl. in Ann. Bolus Herb. 2: 65, t. 5 fig. 17 (1917).
Crassula campestris forma *laxa* Schonl., loc. cit.
Crassula pharnaceoides sensu Bolus & Wolley-Dod in Trans. S. Afr. Philos. Soc. 14, 3: 261 (1903), non Fisch. & Mey. (1841).
Crassula pentandra subsp. *catalaunica* Vigo & Terradas in Acta Geob. Bare. 4: 21 (1969).
Tetraphyle lanceolata Eckl. & Zeyh., loc. cit.
? *Crassula lanceolata* (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex Walp., op. cit.: 254.
Crassula Schimperi var. *lanceolata* (Eckl. & Zeyh.) Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41: 117 (1975), quoad basyon., comb. illeg.

Specimina visa:

AFRICA AUSTRALIS: *Drège* 6910 (α); *Eckion* & *Zeyher* 1045 (α) et 1873 (α ; s, typus); *Fries*, *Norlindh* & *Weimarck* 121 (LD) et 895 (K; u>); *Muir* 8265 (α); *Schlechter* 1321, 8651 (K) et 11250 (ID); *Wall* 2425 (LD); *Wright* s. n. (K); *Zeyher* 2416 (LD) et 2514 (α ; LD).

Annot.:

Crassula lanceolata (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex Walp. a cl. Harvey (in Harv. & Sond., Fl. Cap. 2: 351, 1862) ut synonymum *C. campestris* posita et a Schonland (loc. cit.) Ut forma ejusdem (forma *laxa*) recognita. Sed TOELKEN (loc. cit.), *C. lanceolata* ut synonymum *C. filamentosae* aeeepit et in *C. Schimperi* Fisch. & Mey. ut varietatem introduxit.

Sed, holotypus *C. lanceolatae* (specimen *Eckion* & *Zeyher* 1874, S) a *C. filamentosa* characteribus permultis differt: caulis et rami vix usque ad 8 cm longi et erecti neque ut in *C. filamentosa* plerumque longiores et plus minusve prostrati; internodia in *C. lanceolata* e base ad apicem paulatim breviora [11 mm usque ad (tria terminalia) 1,25-1 et 0,25 mm in eodem ramo], a foliis non absepndita neque ut in *C. fila-*

mentosa e base ad apicem inter se fere aequalia et a foliis abscondita; etiam folia e base (7 mm longa) ad apicem (4-3 mm longa vel breviora) sensim abbreviata, valde attenuata et in setam hyalinam, longam ac acutam terminata neque ut in *C. filamentosa* omnia inter se fere aequilonga, paullo attemiata et ápice obtusa vel obtusiuscula seta brevi vel papillis obtusis instructa; pedicelli in *C. lanceolata* longiores et valde tenuiores; in *C. lanceolata*, calyx et corolla post anthesin stellati (sépala et pétala patula) neque ut in *C. filamentosa* subtubulosi (sépala et pétala erecta vel suberecta); calyx corolla plus distincae longior (calyx 1,5-1,75 mm longus; corolla ca. 1 mm longa) neque ut in *G. filamentosa* calyx corollam ± aequans vel paullo superans; sépala valde attenuato-cuspidata, in setam longam acutam ac hyalinam terminata neque ut in *C. filamentosa* sépala vix ± acuta; pétala etiam magis attenuata et acutiora; antherae minores; in *C. lanceolata*, semina ellipsoidea, minora, ca. 0,4X0,25 mm, sublucida ac laevia neque oblonga, striata et opaca ut in *C. filamentosa*; squamulae nectariferae angustiores et subspatulatae neque obovato-cuneatae.

Ergo, *C. lanceolata* a *C. filamentosa* valde distincta et cum ea non conjuncta, ut varietas in *C. Schimperi* difficile introducta. Propter caules erectos, foliorum formam, inflorescentias, calycis corollaeque formam et dimensiones, semina et squamulas nectariferas, potius in *G. campestre* includenda, sed ab hac caule ad aliquos nodos inferiores radicanti, internodiis longioribus, foliis etiam paullo longioribus et magis attenuatis, omnibus ápice setosis differt. Praeter hoc, in *C. lanceolata*, pars follicularum inferius semen tegens tuberculis minutis satis numerosis ornata neque folliculi omnino laeves ut in *C. campestre* et etiam in *C. filamentosa* et *C. Schimperi*. Ideo, hypotheses tres a nobis positae:

- a) *C. lanceolata* forma *C. campestris* loci umbrosi humidoque (habitat «In nemoribus», sec. cl. aucts.). Caulis basi radicans, tenuior ac longior, internodia et folia longiora a habitatione forsan inducta.
- b) *C. lanceolata* varietas vel subspecies *C. campestris*.

- c) *C. lanceolata* hybrida inter *G. campestrem* et alteram speeiem Sect. *Glomeratae* Haw. cum folliculis tuberculatis (forsan *C. thunbergianam* Schult.).

Specimina loci classici (Krakákamma, Uitenhage, Africa Australis) desideranda.

2. Subsp. *rhodesica* (Merxm.) R. Fernandes, comb. nov.

Basion.: *Grassula pharnaceoides* subsp. *rhodesica* Merxm. in Mitt. Bot. Staatss. München, 1, 3: 82 (1951).

Syn.: *Tillaea pentanära* sensu Britten in Fl. Trop. Afr. 2: 386 (1871), pro parte; sensu Hiern, Cat. Afr. Pl. WeW. 1: 324-325 (1896). Non Royle ex Edgew. (1846).

Crassula pharnaceoides sensu Friedr. in Prodr. Fl. SW. Afr. 52: 12 et 33 (1968), non Höchst, ex Fisch. & Mey. (1841).

Crassula campestris subsp. *pharnaceoides* (Höchst, ex Fisch. & Mey.) Toelken in Contr. BoI. Herb. 8, 1: 130-131 (1977) quoad specim. SW. Afr.

Specimina visa:

QUÉNIA: *Leippert* 5040 (K); *Napier* 6662 (χ); *Tweedie* 3848 (χ); *Verdcourt* 670 (χ). TANZANIA: *Polhill* & *S. Paulo* 1288 (BR; K; LISC; SRGH). ZAMBIA: *Williamson* 1534 (SRGH). RHODESIA: *Greatrex* s. η . (χ ; SRGH 14770); *Hornby* 2911 (K; M, holotypus subspeciei; SRGH); *N. Jacobsen* 541 (χ ; SRGH); *Lind* 45 (SRGH); *Miller* 3425 (PRE) et 4193 (χ ; LiSC; SRGH); *Munro* 1072 (BM; SRGH); *Wild* 888 (M, paratype subsp.) et 3317 (M; SRGH; paratype). ANGOLA: *Kers* 3243 (LISC; PRE); *Welwitsch* 2476 (BM; COI; K; LISU; P). SW. AFRICA: *Kers* 3038 (LISC).

3. Subsp. *pharnaceoides* (Höchst, ex Fisch. & Mey.) Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41, 2: 99 (1975).

Basion.: *Crassula pharnaceoides* Höchst, ex Fisch. & Mey., Ind. Sem. Hort. Petropol. 8: 56 (1841).

Syn.: *Tillaea pharnaceoides* (Hochst, ex Fisch. & Mey.)

Steud., Nom. Bot. ed. 2, 2: 687 (1841).

Combesia abyssinica A. Rich., Tent. Fl. Abyss. I:
307 (1848) nom. illegit.

Disporocarpa pharnaceoiæs (Höchst, ex Fisch. &
Mey.) Aschers. & Schweinf. in Schweinf., Beitr.
Fl. Aeth.: 271 (1867).

Crassula pharnaceoiæs subsp. *eupharnaeeoides*
Merxm. in Mitt. Bot. Staatss. München, 1, 3:
83 (1951).

Specimina visa:

AETHIOPIA: Meyer 8592 (α); Schimper 104 (BM; P, iso-typus). SUDAN: Andrews 3504 (K); Aylmer 612 (α); Wickens 2413 (α). SOMALIA: Ballsy & Melville 15723 (α). UGANDA: Thomas 294 (α), QUENIA: Dawson 436 (α); Geesteranus 6348 (α); Geesteranus s. n. (coi). NIGERIA (M. Cameroon): Mann 1991 (α); Morton 788 (α).

Crassula Schimperi Fisch. & Mey.

Crassula Schimperi Fisch. & Mey., Ind. Sem. Hort. Petropol.
8: 56 (1841).

Clavis infraspecificorum taxorum a nobis recognitorum:

Vagina foliorum generaliter ca. 0,5 mm alta (aliquando usque ad 1,5(-2) mm); folia usque ad 8mm longa, in basi sub insertione satis calcarata; calyx (1,25)1,5-2 mm longus, plerumque corolla distinete longior; sépala satis attenuato-subulata; antherae \pm 0,2 mm longae; squamulae neetariferae \pm anguste spathulatae 1. subsp. *Schimperi*

Vagina foliorum generaliter brevior, plerumque +- 0,25 mm alta aliquando subnulla; folia in basi non vel vix calcarata; antherae 0,25-0,3 mm; squamulae neetariferae subflabellatae usque \pm late spathulatae: Planta «lycopodioidea», longe prostrata et radicans; caules usque

ad 30 cm (vel ultra?) longi, laxe et patule ramosi, basi satis carnosolo-lignosi, usque ad 9 mm in diam., ut rami seniores, \pm denudati; rami erecti, ad apicem haud minus quam 1 mm diam., hic generaliter dense imbricato-foliosi; folia plerumque brevia, 2-3(4-6) mm longa (saepe breviora quam caulis diam.), crassa, siccitate indurata rigidaque, ápice lateraliter compressa, obtusa

et non setosa, plerumque laevia; calyx (0,75)1-1,25(1,4) mm lohgus, saepe corolla dfstincte brevior . . . 2. subsp. *phyturus*

Plantae «muscoideae»; caules erecti aut si prostrati nunc plantae sine omnibus characteribus supra enumeratis; apex caulum ramorumque angustior 3. subsp. *transvaalensis*

Caules erecti aut si prostrati nunc valde lignosi; folia usque ad 12,5(15) mm longa, apicem versus ± attenuata et apice ipso eetosa, laevia vei papulosa, siccitate valde rigida; plantae perennes vel suffrútices parvi:

Caules ± numerosi, simplices vel paullo ramosi (rami ± longi, plerumque prope caulis basin orti), a radice tuberosa orti; internodia praeter partem floriferam a foliis non abseondita; calyx 0,75-1,5 mm altus, corolla paullo brevior vel nane subaequans a. var. *transvaalensis*

Caules 6-23 cm alti; folia 3-12,5(15) mm longa, subulato-setosa, in regione florifera patula vel reflexa; fasciculi axillares foliis 2-3-plo breviores; flores 1,5-1,75 mm longi. χ . forma *transvaalensis*

Caules 2-5,5(10) cm alti; folia usque ad 4(6) mm longa, saepe obtusiuscula et breviter setosa; fasciculi axillares paullo 1/2 foliorum superantes usque folia aequantes; flores paullo minores β . forma *abbreviata*

Caulis e basi lignosa valde incrassata ortus, aliquando prostratus, valde ramosus; internodia a foliis abscondita; calyx 1,5-1,8 mm longus, saepe corolla distincte longior; planta perennis, saepe habitu suffruticoso . . b. var. *denticulata*

Caules prostrati et saepe radicantes, basi herbacei vel paullo lignosi; folia usque ad 5(6) mm longa, oblonga vel ovato-lanceolata, apicem versus paullo attenuata, apice plerumque obtusa et non setosa, saepe papulosa, mollia vel paullo rigida; calyx 1-1,5 mm longus, corolla paullo longior vel hanc subaequans; herba perennis (vel etiam annua?), gracilis c. var. *tillaecebroides*

Folia usque ad 5(6) mm longa; fasciculi axillares quam Y_2 , foliorum non breviores usque folia subaequantes; caules aliquando basin versus paullo lignosi α . forma *tillaecebroides*

Folia usque ad 3(4) mm longa; fasciculi axillares folia subaequantes; caules satis tenues, aliquando filamentosa β . forma *filamentosa*

1. Subsp. **Schimperi**

Syn.: *Tillaea pentandra* Royle ex Edgew. in Trans. Linn. Soc. **20: 50 (1846).**

Combesia Schimperi (Fisch. & Mey.) Schweinf.,
Beitr. Fl. Aethiop.: 80 (1867).

Disporocarpa peniandra (Royle ex Edgew.)
Aschers in Schweinf., op. cit.: 271, comb, inval.

Crassula pentandra (Royle ex Edgew.) Schonl. in
Engl. & Prantl, Nat. Pflanzenfam. 3, 2a: 37
(1890).

Crassula Schimperi var. *Schimperi* — Toelken in
Journ. S. Afr. Bot. 41, 2: 117 (1975) et in
Contr. Bolus Herb. 8, 1: 133 (1977) quoad
basionym. et synon. pro parte.

Habitat in Africa et Asia (et alibi?).

Specimina visa:

ASÍA (Himalaya; Thibet; Kashmir): *Bacon* s. n. (x);
Brandis 3766 (x); *Clarke* 31536 (x); *Collett* 152 (K); *Duthie*
7475 (x); *Gamble* 25101 (x); *Edgeworth* 97 (x); *Lace* 999
(x); *Royle* s. n. (x, typus *C. pentandrae*); *Stocks* s. n. (x);
Strachey & *Winterbottom* s. n. (x).

AFRICA: Aethiopia: *Beccari* 246 (x); *Pappi* 300 (x);
Gillett 14465 (K); *Mooney* 6326, 6488, 7035 et 8525 (x);
Hedberg 4163 (K); *Scott* s. n., 285A et 306 (K); *Schimper*
247 (P); *Schimper* in *Hochst.* 1539 (P); s. coll., s. n. (x, ex
Horto Petropol., cult.?: typus *C. Schimperi*); *Thulin* 1369
(x), SUDAN: *Jackson* 3342 (x); *Lynes* 110 et 111 (x);
Schweinfurth 259 (K); *Wickens* 2378, 2434 et 2823 (x).
QUÉNIA: *Humbert* 9129 (P). TANZANIA: *Milne-Redhead* &
Taylor 8866 (BR; K; LISC); *Richards* 12144 (x). ZAMBIA:
Richards 22862 (x).

Propter folia usque ad 8 mm longa ápice acuta et setacea,
affinis vars. *transvaalensi* et *denticulatae* sed ab his foliis
magis succulentis, siccitate minus rigidis, e base ad apicem
minus attenuatis, ad basin in vaginam sub angulum latius
neque ca. 90° trasientibus. Praeter hoc, in var. *transvaalensi*,
radix tuberosa, flores paullo minores, calyx corolla paullo
brevior vel subaequans neque saepe valde longior est; et

in var. *denticulata*, caules validiores, folia densiora et flores etiam paullo minores sunt.

Forsan planta asiática (himalayensis), propter vaginam foliorum usque ad 1,5(2) mm altam, forma vel varietas distincta est.

2. Subsp. *phyturus* (Mildbr.) R. Fernandes, comb. & stat. nov.

Basion.: *Crassula phyturus* Mildbr. in Notizbl. Bot. Gart. Berl. 8: 227 (1922).

Syn.: *Crassula parvifolia* Bruce in Kew Bull. 1932: 94 (1932).

Crassula pentandra var. *phyturus* (Mildbr.) Hedb. in Symb. Bot. Upsal. 15, 1: 100 et 281 (1957).

Crassula párvula sensu Suesseng. & Merxm. in Mitt. Bot. Staates. München, 1, 3: 82 (1951), non (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex Walp. (1843).

Specimina visa:

SUDAN: Johnston 1466 (α); Myers 13521 (α). UGANDA: Dummer 3387 (α); Eggeling 2897 (α); Greenway & Hummel 7288 (α ; PRE); Hedberg 4429 (α); Rose 10190 (α); Syng 961 (BM); Thomas 2710 et 3632 (α); ThothiU 2413; Wood 110 (α). QUÉNIA: Adamson 490 (α); Bally s. n. (α); Granvik 190 (LD); Gillett 16232 (α); Harger s. n. (BM); Hedberg 3450 (K; u>) et 4298 (α); Napier 1311 (α) et 221 (α , typus *C. parvifoliae*); Rogers 265 (BM); Taylor 1384 et 3437 (BM). TANZANIA: Burtt 4015 (α); Drummond & Hemsley 1296 (BE; α ; IMA) et 2656 (BR); Greenway 4616 (PRE) et 7725 (K); Greenway ,& Kanuri 12252 (BR; K) et 13380 (α); Hedberg 211 (U) et 1294 (α); Rogers 164 (BR; K); Richards 21725 et 24092 (α); Schlieben 4146 (BM; BR; use) et 4874 (BM; BR; use); Völkens 896 (α).

3. Subsp. *transvaalensis* (Kuntze) R. Fernandes, comb. nov.

Basion.: *Sedum transvaalense* Kuntze, Rev. Gen. Pl. 3, 2: 85 (1898).

Syn.: *Crassuia transvaalensis* (Kuntze) K. Schum. in
Just's Jahresb. 26, 1: 347 (1900).

a. Var. *transvaalensis*

a. Forma *transvaalensis*

Syn.: *Thysantha subulata* Hook., Ic. Pl. 6: t. 590 (1843).

Crassuia subulata (Hook.) Harv. in Harv. &
Sond., Fl. Cap. 2: 352 (1862), non L. (1771).

Tillaea subulata (Hook.) Britten in Fl. Trop. Mr.
2: 387 (1871).

Crassula selago Dinter in Fedde, Repert. 16: 243
(1919).

Crassula Schimperi var. *Schimperi* sensu Toelken
in Journ. S. Afr. Bot. 41, 2: 117 (1975) et in
Contr. Bolus Herb. 8, 1: 133 (1977) quoad
syn. pro parte et specim. Afr. Austr., non
Fisch. & Mey. (1841).

A var. *illecebroides* caulis plurimis, erectis vel obliquis,
simplicibus vel e basi ± longe ramosis, e radice tuberosa
dauciformi ortis nunquam prostratis neque radicantibus;
foliis rigidioribus et acutioribus; calyce rigidiore et in flo-
ribus plene evolutis saepe corolla breviore praecipue differt.

Specimina visa:

ANGOLA (Huila): *Dekindt* 160 et 169 (LUA); *Mendes*
1417, 1461, 3635, 3773 (Lisc); *B. Teixeira* 1658 (coi);
Welwitsch 2478 (BM; coi; α ; Lisu; P). RHODESIA: *Biegel*,
Pope & Simon 4284 (coi); *Davies* 32 (SRGH); *Feiertag* s. η .
(SBGH 45564); *Goldsmith* 13/66 (SKGH); *Grosvenor* 636
(SRGH); *Wild* 825 (SRGH). MOSSAMBIQUE (SUI do Save et
Maputo): *Correia & Marques* 1304 (LMU); *Exell, Mendonça*
& *Wild* 537 (BM; Lisc; SRGH); *Gomes e Sousa* 1806 (coi; α);
Gomes Pedro 3950 (LMA) et 5010 (LMA); *Lemos & Balsinhas*
250 (BM; coi; K; LISO; LMA; PRE; SRGH); *Mendonça* 3444
(Liso); *Myre & Macedo* 4471 (LMA). AFRICA AUSTRALIS: *Bolus*
10896 (α ; ζ); *Burke* 218 (α , typus *Thysanthae subulatae*);

Burtt Davy 18950 (χ); *Codd* 7799 (SRGH); *Devenish* 832 (χ); *D'Estourgies* s. n. (BR); *Hansen* 479 (χ); *Hutchinson & Mogg* 2911 (K); *Nation* 144 (χ); *Rehmann* 4623, 4887, 6717, 7171 (ζ); *Rogers* 19870; 22710 (ζ) et 22717 (K); *Schlechter* 4295 (z); *Schlieben* 7760 (BR) et 9408 (K; z); *Schiff* 5365 (χ); *WeZZs* 2536 (χ); *Werdermann & Oberdiek* 1674 (K).

β . Forma abbreviate, R. Fernandes, forma nov.

A typo var. *transvaalensis* caulibus abbreviatis, 2-5,5 (10) cm longis neque 6-14(23) cm altis; foliis vix usque ad 4(6) mm longis neque usque ad 12,5(15) mm longis, apice subobtusis et brevius setosis neque plus minusve acutis et \pm longe setosis, ad margines et dorsum (ut sepalis) saepius scabro-papillosis vel denticulatis; fasciculis axillaribus pro ratione, longioribus, medium foliorum axillantium plerumque superantibus usque longitudinem eorum aequantibus; floribus interdum paullo minoribus, praecipue differt.

Habitat in Rhodesia, Digglefold, «in sandy place above vlei, very small plant from swollen carrot-like root», ubi die 28-XII-1948, a *Corby* sub n.^o 314, collecta. Holotypus in SRGH.

i

Specimina alia visa:

RHODESIA (Marandellas; Inyanga; Rusape; Umtali; Bulawayo; Matopo): *Biegel* 1653 (SRGH); *Brewer* 218 (SRGH); *Darby shire* s. n. (SRGH); *Dehn* R 31 (SRGH) et 67a (M); *Eyles* 1027, 3760 et 4537 (SRGH), 1564 (BM; PRE; SRGH) et 3254 (χ ; SRGH); *Hopkins* 7915 (SRGH); *Mavi* 1089 (SRGH); *Miller* 1495 et 5700 (SRGH), 1626 (PRE; SRGH), 2250 et 4812 (χ ; SRGH), 3210 et 3372 (PRE); *Rattray* 183 (BM; SRGH); *Rushworth* 749 (SRGH).

Habitus humilior forsitan habitatione pauperrima inductus.

Specimina basi caulinum magis lignosa et foliis densius imbricatis ad var. *denticulatum* transiunt.

b. Var. *dentieulata* (Brenan) R. Fernandes, comb. nov.

Basion.: *Crassula pentandra* var. *denticulata* Brenan in Mem. N. York Bot. Gard. 8, 5: 434 (1954), excl. pi. thibetana.

A typo subsp. *transvaalensis* habitu fere suffruticoso, caulis crassioribus et praecipue ad basin lignosis, ramo-sioribusque; internodiis pro ratione brevioribus, foliis absconditis; foliis densissimis, siccitate brunneo-rubescens; fasciculis axillaribus dense foliosis interdum folia axillantia excedentibus; calycibus usque ad 1,8 mm longis neque vix ad 1,5 mm longis, sepalis plus attenuatis et saepe corolla longioribus neque brevioribus differt.

Habitat in summis jugis Malawi.

Specimina visa:

MALAWI (Nyika; Mlanje; etc.): Brass 16784 (BR; K, holotypus; PRE); Brummitt 11352 (x); Newman & Whitmore 201 (BM; BR; SRGH); Pawek 1359 (SRGH); Richards 16633 et 16703 (x); Robinson 4521 (x); Whyte s. n. et 104 (x).

Plantae cum foliis et sepalis denticulato-scabris et plantae cum foliis et sepalis laevibus adsunt.

Propter habitum interdum nano-suffruticosum et characters caulis foliorumque supra enumerates (ramulos juniperinos revocantes), inter omnia taxa infraspecifica *C. Schimperi* distincta.

c. Var. *illecebroides* (WeIw. ex Hiern) R. Fernandes, comb. nov.

Basion.: *Tillaea subulata* var. *illecebroides* WeIw. ex Hiern, Cat. Afr. Pl. WeIw. 1: 325 (1896).

a. Forma *illecebroides*

Syn.: *Crassula Schimperi* sensu Suesseng. & Merxm. in Mitt. Bot. Staatss. München, I, 3: 82 (1951), non Fisch. & Mey. (1841).

- Crassula pentandra* sensu Brenan in Mem. N. York Bot. Gard. 8, 5: 433 (1954); sensu Binns, H. C. L. M.: 41 (1968). Non (Royle ex Edgew.) Schonl. (1890).
- Crassula pharnaceoides* sensu Binns, loc. cit. (1968), non Höchst, ex Fisch. & Mey. (1841).
- Crassula Schimperi* var. *lanceolata* (Eckl. & Zeyh.) Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41: 117 (1975) et Contr. Bolus Herb. 8, 1: 136 (1977), pro parte, comb, illegit.
- Crassula Schimperi* var. *illeceoroides* (WeIw. ex Hiern) Rowley in Cactus et Succ. Journ. Gt. Brit. 40, 2: 53 (1978).

A var. *transvaalensi* caulibus basi plus minusve longe prostratis ac paullo lignosis et efoliatis vel residuis nigrescentibus foliorum emarcidorum ± obtectis; foliis 5 (6) mm longis; floribus minoribus, calycibus corollis paullo longioribus vel subaequantibus neque paullo minoribus, praecipue differt.

Specimina visa:

ANGOLA: *Welwitsch* 2477 (BM; COI; EA, photogr.; α ; LISC, photogr.; Lisu; p; typus formae). MALAWI (Blantyre; Shire Highlands; Zomba Plateau; M. Dedza): *Benson* 136 (FEE); *Brass* 16092 (α ; SBGH) et 16261 (α); *Brummitt* 9037 (α); *Buchanan & Balfour* 202 (α); *Burtt Davy* 1504 (α); *Chapman* 1240 (α ; SEGH); *Exell*, *Mendonça d Wild* 1090 (BM; Lisc; SKGH); *Last* s. n. (K); *Whyte* s. n. (K). RHODESIA (Inyangwa; Umtali; M. Chimanimani; Bikita; etc.): *Bieg el* 3002 (α ; SRGH); *Chase* 870 (BM; M; SRGH) et 4398 (BM; SRGH); *Exell*, *Mendonça & Wild* 156 (BM; LISC; SRGH); *GiMiland* 435 (BM; K; SBGH) et 1714 (BM; K); *Gouveia d Pedro* 3168 (LMA); *Hall* 360 (SRGH); *Loveridge* 1618 (α ; SBGH); *Munch* 204 (M; SRGH); *Norlindh à Weimarck* 4226 (σοι; LD) et 4839 (LD); *Whellan* 825 (SRGH). MOSSAMBIQUE (Tete; SuI do Save): *Pedro* «& *Pedrógão* 1434 (LMA; PRE) et 8168 (PEE); *Pereira, Sarmento & Marques* 1743 (LMU); *Torre* 6606 (LISC; PRE) et 7907 (Lisc).

$\beta.$ Forma filamentosa (Schonl.) R. Fernandes, comb,
et stat nov.

Basion.: *Crassula filamentosa* Schonl. in Ann. Bolus
Herb. 2: 63, fig. texti 13 et t. 5 fig. 16 (1917).

Syn.: *Tetraphyle muscosa* (L.) Eckl. & Zeyh., Enum.
Pl. 3: 294 (1837) pro parte, non *Crassula*
muscosa L. (1760).

Crassula muscosa sensu Harv. in Harv. & Sond.,
Fl. Cap. 2: 351 (1862), non L. (1760).

Crassula campestris forma *laxa* Schonl., op. cit.:
65 (1917), quoad Schlechter 6911.

Crassula párvula sensu aucts: Schonl., op. cit.: 66,
t. 5 fig. 18 (1917) et in Trans. Roy. Soc. S.
Afr. 17, 3: 188 (1929); Adamson in Adamson
& Salter, Fl. Cape Penins.: 432 (1950); J.-Guil-
larmod, Fl. Lesotho: 182 (1971). Non (Eckl.
& Zeyh.) Endl. ex WaIp. (1843).

Crassula Schimperi var. *lanceolata* (Eckl. & Zeyh.)
Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41, 2:117 (1975),
comb, illegit., et in Contr. Bolus Herb. 8, 1:
136-139 pro max. parte, non *Crassula lanceo-
lata* (Eckl. & Zeyh.) Endl. ex WaIp. (1843).

Specimina visa:

ANGOLA: A. Borges 72 (KM; COI; IICA; M; P; SRGH).
EHODESiA: King in Eyles 5037 (α ; SRGH); Greatrex s. η . (α ;
SRGH). AFRICA AUSTRALIS (Transvaal; Natal; O. F. State;
Lesotho; Cape): Bolus s. η . (α); Burke 381 (α); Cooper 748
et 1946 (α); Dieterlen 166b (P); Galpin 1795 et 6618 (K);
Hepburn s. η . (α , typus *C. filamentosae*); Killick 1346 (BR;
U)); Mac Owan 544 (α); Pont 423 (ξ); Rehmann 3899 (K),
5966 (α ; ξ) et 7013 (ξ); Rudatis 976 (P; Z); Schlechter 6911
(α ; ξ); Toelken 1211 (α); Wood 4762 (α); Wood s. η . (ξ);
Zeyher 646 (K). ...

Crassula expansa Dryand.

Crassula expansa Dryand. in Ait., Hort. Kew. 1: 390 (1789).

Var. *longifolia*, var. nov. — Tab. I

A typo habitu elatiore (planta usque ad 30 cm alta), ea libus ramisque erectis neque diffusis, minus dense foliosis; foliis pro ration, satis longioribus et angustioribus usque ad 34 X 2(3) mm, neque usque ad \pm 10 X 3(4) mm; pedicellis fructiferis vix usque ad 20 mm neque usque ad 40 (55) mm longis; floribus plerumque in cymas axillares et terminales dispositis neque floribus axillaribus et solitariis simulque in cymam terminalem dispositis praecipue differt.

Habitat in Mossambique, distr. Inhambane, inter Mangorro et Panda, pr. pontem flum. Inhassume, in sylva, ubi die 7-IV-1959, a *Barbosa & Lemos*, sub n.^o 8520, collecta. Holotypus in cor. Isotypi in α ; Lisc; LMA; PEE; SBGH.

Specimina alia:

MOSSAMBIQUE: Inhambane, Panda, in sylva *Brachystegiae*, «annual, 15 cm. high, fl. white», 22-11-1955, *Exeu, Mendonça & Wild* 591 (BM; 13BC; SKGH); Massinga, 11-II-1898, *Schlechter* 12131 (BM; BK; K; p.).

Crassula maputensis, sp. nov. — Tab. II

Crassula expansa sensu Schonl. in Ann. Bolus Herb. 2: 57 (1916), quoad specimen *Schlechter* 11534, non Dryand. (1789).

Crassula sp., Mogg in MacNae & Kalk, Nat. Hist. Inhaca IsL: 145 (1958).

Herba annua (vel etiam perennis?), procumbens et diffusa, utrinque glabra. *Caules* usque ad 17(28) cm longi, e base sub-dichotome ramosi, in nodis inferioribus radicantes, basin versus rigidi et aliquando sublignosi; rami usque ad 18 cm longi, prostrati, adscendentes vel erecti, ramulosi, apicem versus herbacei, grácliles, satis foliosi; internodia

inferiora usque ad 3,5 cm longa, superiora paulatina breviora. *Folia* 6-25 X 1,5-7 mm, apicem versus ramorum gradatim minora, spathulata vel oblongo-spathulata usque elliptica vel oblongo-elliptica, integra, ápice obtusa vel obtusiuscula vel (ea angustiora) acutiuscula, in basin subpetiolarem sensim attenuata vel (ea breviora et latiora) contracta, plana, non lineolata neque pellucido-punctata, basi leviter connata, vagina glabra vel breviter papillosa, siccitate atro-viridia, membranácea et fere translucentia. *Flores* 5-meri, solitarii et axillares e base ad apicem caulis ramorumque; pedicelli 7-40 mm longi, capillares. *Calyx* 1,25-2 mm longus, generaliiter medium corollae non vel vis attingens; *sépala* oblongo-linearia, obtusa, basi leviter (usque ad 0,5 mm) connata. *Corolla* 3,5-4 mm longa, alba; pétala 1,5-2 mm lata, oblongo-elliptica vel obovata, concava, suberecta, ápice obtusa vel rotundata, non mucronata, laevia. *Stamina* medium corollae excedentia; *filamenta* 2-2,25 mm longa; *antherae* ca. 0,25 mm longae, luteae. *Folliculi* (cum stylis) 3-3,5 mm longi, apice attenuati; styli ca. 1 mm longi. *Semina* 0,3-0,4 mm longa, longitudinaliter lineolato-costata.

Habitat in Mossambique, Maputo, ad viam «Salamanga-Ponta do Ouro», 16 km a Salamanga in sylva (*Afzelia cuanensis*, *Strichnos* sp., *Grewia* sp., *Popovia* sp., *Rawsonia lucida*, etc.), ubi die 4-XI-1968, ab A. Fernandes, R. Fernandes & A. Pereira, sub n.º 38, collecta. Holotypus in coi. Isotypus in LMU.

Specimiha alia:

MOSSAMBIQUE: Maputo, inter Boane et Porto Henrique, pr. Boane, 28-VI-1961, *Balsinhas* 487 (BM; K; LISC; LMA; LMU; PRE, sub *C. Browniana*); Maputo, Bela-Vista, Salamanga, «Reserva de Caça do Maputo», in strato herbáceo sylvae *Afzeliae cuanensis*, 4-V-1969, *Balsinhas* 1471 (LISC; LMA); Maputo, s. 1., 1-III-1920, *Borle* 1152 (x; FRE; sub *C. Browniana*); Maputo, Insula Inhaca, Ponta Punduini versus Saco, ora orientali, in sylva aperta cum *Vepris undulata*, *Deinbollia oblongifolia*, *Ochna* sp., *Galpinia transvaalica*, in strato herbaceo-graminaceo, 2-VI-1970, *Correia & Marques*

1571 (LMU); Maputo, 14 km a Manhoca versus margines flum. Maputo, in sylva paullo densa cum *Dialio Schlechten*, *Afzelia cuanzenesi*, *Albizia Forbesi*, *A. aäiantifolia*, *A. versicolore*, *Pteroxylon obliquum*, etc., solo argillo-arenoso, griseo, 14-VII-1971, Correia A Marques 2169 (LMU); s. l., 1931, Gomes e Sousa 470 (LMA); Maputo, Marracuene, 20 km e Vila Luisa versus Manhiça ad viam versus fundum «Manuel Martins» pr. Montem Munguine, 24-V-1971, A. Marques 2292 (LMU); Insula Inhaca, inter «Estação de Biologia Marítima» et «Barreira Vermelha», 15-11-1965, Mesquita-Rodrigues & al. 358 (LMU sub *C. Browniana*); Insula Inhaca, «Ponta Rasa», alt. 160 m, in sylva supra saxa arenácea recentia, solo arenoso, 21-IX-1957, Mogg 3168 (α , sub *C. expansa*); Maputo, inter Manhoca et fl. Maputo, in sylva cum *Sansevieria*, *Pânicus máximo*, *P. deusto*, loco umbroso, solo arenoso, griseo-brunneolo, 28-XI-1961, Myre & Macedo 4486 (LMA; LMU sub *C. Browniana*); Maputo, alt. ca. 32 m, 30-11-1897, Schlechter 11534 (BR; PRE sub *C. expansa*); Maputo, inter Umbeluzi et Bela Vista, in substrato sylvae *Acaciae* spp., 14-IV-1944, Torre 6414 (Lisc; FRE); Insula Inhaca, «Delagoa Bay», in dumetis, 31-VIII-1959, Watmough 345 (BR; K; LISC sub *C. Browniana*; SRGH); Maputoland, VI-1914, s. coll., 14287 (LISC; PRE, sub *C. expansa*, Maputo Exped.).

Affinis *C. fragili* var. *fragili* (= *C. Brownianae*) a qua indumento omnino destituía; foliis pro ratione, paullo angustioribus, 6-25 X 1,5-7 mm neque 8-35 X 2,5-15 mm; floribus omnibus solitariis et axillaribus e base ad apicem caulium et ramorum neque solitariis olim apicem versus caulium et ramorum et simulque in cymas terminales dispositis; pedicellis praecipue in stat. flor, longioribus; calyce breviore, 1,5-2 mm neque 1,5-2,5(2,75) mm longo; sepalis pro ratione, latioribus, medio corollae generaliter brevioribus vel medium ejusdem vix attingentibus neque 2/3 attingentibus vel usque corollam subaequantibus; petalis majoribus, 3,5-4 X 1,5-2 mm neque 2,25-3 X 1,25 mm, obovatis neque ovatis; filamentis 2-2,25 mm longis neque 1,25-1,5 mm longis; follieulis (cum stylis) 3-3,5 mm longis neque 2,25-2,5 mm; stylis ca. 1 mm longis

neque 0,3-0,5 mm longis; seminibus longitudinaliter lineolato-costatis neque muriculatis, distincte differt.

Affinis etiam *C. expansae* var. *expansae* a qua caulis generaliter basi radicantibus; foliis semper planis neque plerumque semiteretibus, pro ratione, latioribus, apice generaliter obtusis neque acutis; floribus omnibus solitariis et axillaribus neque etiam in cymas terminales; calyce pro ratione, breviore, corollae medium non vel vix attingenti (plerumque 1/3 corollae subaequanti) neque corollae medium excedenti vel corollam subaequanti; corolla plerumque longiore, 3,5-4 mm longa neque (1,75) 2-3 (4?) mm longa; petalis latioribus (1,5-2mm latis neque ca. 1 mm latis), basi brevius connatis, ad apicem paullo divergentibus neque complete erectis; folliculis longius attenuatis, 3-3,5 mm (cum stylis) neque 1,5-2,5 mm longis, praecipue differt.

A *C. Volkensi* characteribus permultis (foliis minoribus, usque ad 25 X 7 mm neque usque ad 50 X 10 mm et tenuioribus; pedicellis longioribus et gracilioribus usque ad 40 mm neque vix ad 20 mm longis; floribus omnibus axillaribus et solitariis e base ad apicem caulis et ramorum neque olim in axillis superioribus solitariis simulque in cymas terminales dispositis; calyce breviore plerumque 1/2 corollae breviore neque ½ corollae longiore; petalis latioribus, plerumque apice rotundatis neque vix obtusis; etc.) differt.

Crassula fragilis Bak.

Crassula fragilis Bak. in Journ. Linn. Soc, Bot. 22: 469 (1887).

Var. *suborbicularis*, var. nov.

A typo indumento pilis densioribus et leviter longioribus constituto; caulis rigidioribus in nodis radicantibus; foliis minoribus (3-9 X 2,5-7mm, neque 8-35(45) X 2,5-15mm), late obovatis vel suborbicularibus neque ellipticis vel anguste obovatis usque spathulatis, apice rotundatis neque acutis usque obtusis, distincte petiolatis (petiolo usque ad 5 mm

longo), neque in basin subpetiolarem sensim attenuatis vel sessilibus, crassioribus, siccitate etiam crassioribus neque membranaceis vel fere translucentibus; floribus minus numerosis; pedicellis fructiferis usque ad 1,5 mm longis neque usque ad 30(35) mm longis; corolla paullo majore (3-3,5 mm alta neque 2,25-3 mm alta); filamentis longioribus (usque ad 2,25 mm neque vix ad 1,5 mm longis); folliculis longioribus (cum stylis ca. 3 mm longis neque 2,25-2,5 mm longis); stylis c. 1 mm longis neque vix 0,3-0,5 mm longis differt.

An species propria?

Habitat in Rhodesia, Distr. Chippinga, «Farfell Farm, N. of Gunguinyana Forest Reserve, alt. ca. 1120 m, delicate herb with small white fl., minute leaves, fleshy, opposite, growing in massive shale outcrop at gorge top, completely shaded in rock cracks on very thin soils», ubi mense August.-1962, a *Goldsmith* sub n.^o 167/62, collecta. Holotypus in PRE. Isotypi in α ; use; SRGH.

Crassula alticola, sp. nov. — Tab. III

Herba perennis. *Caulis* usque ad 35 cm longus, prostratus vel adscendens, ad nodos inferiores radicans, simplex vel superne laxe ramosus, aliquando ramusculis axillaribus brevibus instructus, 4-gonus, basin versus glaber, sursum in duobus lateribus oppositis papilloso-pilosus; nodi plerumque distantes sed basin caulis versus approximati. *Folia* (10)15-37(50) mm longa (pet. incl.) et (7)12-18(20) mm lata, elliptica usque late elliptica vel rhombica, breviter acuminata et acuta, margine irregulariter minuteque crispata, e medio et basin versus in petiolum brevem vel in petiolarem complanatam basin attenuata, in vaginam brevem connata, utrinque glabra sed fasciculis duobus oppositis pilorum papillosorum ad punctum medianum marginis vaginae instructa, in sicco obscure viridia et lineis longis et tenuissimis subparallellis longitudinaliter dispositis et brunneo-purpureis ornata, patula vel reflexa. *Flores* 5-meri, in cimas densas

usque laxas interdum umbelliformes, inflorescentias eorymbosas ad apicem caulis ramorumque formantes, dispositi; rami principales inflorescentiae in duobus lateribus oppositis dense papilloso-pilosi, coeteri ubique; pedicelli filiformes, papillosi (papillis latis obtusisque), usque ad 15 mm longi. *Sépala* 2-3(3,5) X 0,5-0,75 mm longa et plerumque $\frac{1}{2}$ corollae breviora, aliquando % ejusdem subaequantia, oblonga vel linearia, acutiuscula vel obtusa, apice ipso leviter incrassato-subtrigono vel oblique truneato, ad margines non hyalina, basi paullulo connata, glabra. *Corolla* 4-5,5 mm longa, alba; *pétala* 1-1,25 mm lata, oblongo-lanceolata acuta, fere libera. *Staminum filamenta* 3-3,25 mm longa; *antherae* ca. 0,6 mm longae, purpureae. *Folliculi* (cum stylis) 3-4 mm longi, plerumque in stylos 1,25-1,5 mm longos, contracti. *Semina* ca. 0,5 mm longa, oblongo-ellipsoidea, minutissime spinuloso-tuberculata.

Habitat in Rhodesia, «Banti Forest, in grassland, fl. white», alt. ca. 1980 m, ubi die 4-II-1955, ab Exell, Mendonça & Wild sub n.^o 217, collecta. Holotypus in Lisc (sub *C. lineolata*). Isotypi in BM et SKGH (sub *C. lineolata*).

Specimina alia:

RHODESIA: Inyanga, alt. ca. 1920 m, Eyles 3567 (SRGH, sub *C. lineolata*); «Inyanga Downs, in a gully», alt. ca. 2240 m, IV-1935, Gilliland Q 1905 (BM, sub *C. alsinoide*; α); Inyanga, «Worlds View, Troutbeck, in rock situation on ascent of hill, small succulent herb 15 cm. high», alt. ca. 2448 m, 15-1-1959, Lennon 71 (SRGH, sub *C. lineolata*); Inyanga pr. villain Inyanga Down in rupibus, alt. ca. 2000 m, 29-1-1931, Norlindh & Weimarck 4692 (li, sub *C. brachypetala*); Inyanga, «lower W. slopes of Inyangani mountain, alt. c. 2336 m., in dense herbaceous vegetation lining stream-bank close to main foot path to summit, common succulent, fl. white, anthers purplish-blue», 29-IV-1967, Rushworth 933 (SRGH, sub *C. alsinoide*); Inyanga, «in shade by Pungwe R., stems pink, fl. white», 21-11-1946, Wild 849 (α ; SRGH, sub *C. lineolata*); Inyanga, «Troutbeck, summit of mountain near World's View, in slight depression which holds water during

rain season», alt. ca. 2500 m, 15-V-1959, *Williams* 136 (SRGH, sub *C. lineolata*); Stapleford, alt. 2000 m, 20-IV-1934, *Humbert* 15775 (P); «Nuza ridge», alt. 2048 m, *Gilliland* 1604 (BM; K); Melsetter, «Umvumvumu R., road side», II-1948, *Chase* 684 (BM; x; SRGH, sub *C. lineolata*); Melsetter, «Chimanimani Mts., Long Gully», alt. ± 1536 m, 24-II-1957, *Goodier* 210 (K; PRE; SRGH, sub *C. lineolata*); «Chimanimani Mts., Stoneberg, rhizomatous forest herb, growing best at forest margins rarely flowering», alt. ea. 1824 m, 5-II-1958, *Hall* 369 (SRGH, sub *C. lineolata*); M. Chimanimani, alt. 2400 m, «in small rock clefts, slender straggling herb, growing in masses», 16-III-1957, *Phipps* 676 (x; PRE; SRGH, sub *C. lineolata*); «Chimanimani Mts., a herb in crevices of the cliffs», alt. 2400 m, 26-IX-1906, *Swynnerton* 786 (BM); M. Chimanimani, 22-V-1942, *Weisk* 9165 (SRGH, sub *C. lineolata*); Vumba, 18-V-1946, *Greatrex* (SRGH, sub *C. lineolata*). MOSSAMBIQTJE: M. Zuirá, Tsetsera, alt. ca. 2100 m, ad viam versus Vila Pery, «ao km. 4 da vacaria, erva rizomatosa, corola branca,, junto a uma linha de água, no ecótono da floresta densa de nevoeiro com *Aphloia*, *Curtisia faginea*, *Rapanea*, *Podocarpus*», 2-IV-1966, *Torre & Correia* 15562 (LISC); Manica e Sofala, ad summum jugis Nhamadima, M. Chimanimani, alt. ca. 2160 m, 18-IV-1960, *Goodier d Phipps* 372a (SRGH, sub *C. lineolata*).

Complex, specierum *C. pellucidae* (sect. *Anacampseroidae* Haw. subsect. *Fasciculares* Toelken) pertinet, sed:

A *C. pellucida* L. indumento in caule, ramis inflorescentiae, pedicellis et vaginis foliorum praesenti neque indumento ubique nullo; foliis ad basin plus attenuatis saepius distinete petiolatis; pedicellis sub calyce minus ampliatis; calyce breviore, 2-3(3,5) mm longo neque 4-8,5 mm longo, plerumque 1/2 corollae breviore neque saepe corollam subaequanti; forma sepalorum diversa (sepalis oblongis vel linearibus, ápice paulo incrassatis et subtrigonis neque lanceolatis, basi latioribus, ápice planis et acutioribus); corolla minore, 4-5,5 mm longa, neque 5-8 mm longa; petalis angustioribus, vix usque ad 1,25 mm latis, neque usque ad 3 mm latis; staminibus

etiam minoribus; seminibus valde minoribus, minute spinulo-tuberculatis neque echinulatis, praecipue differt.

A *C. marginali* Dryand. etiam indumento in caule, inflorescentia et pedicellis praesenti neque nullo; foliis in basin petiolarem vel in petiolum distinetum attenuatis neque sessilibus et valde connatis, ellipticis vel rhombicis (latit. maxima medium circa) neque late ovatis vel suborbicularibus (latit. maxima basin versus), pro ratione, angustioribus et apieem versus angustatis, apice ipso acuto neque plerumque obtuso vel rotundato, tenuioribus, lineis obscuris parallelis longitudinalibus crebis ornatis neque lineis fere inconspicuis, punctis marginalibus inconspicuis neque valde conspicuis; inflorescentiis non distincte pedunculatis (pedunculis internodiis superioribus caulium non distinctis) neque distincte pedunculatis (pedunculis quam internodiis superioribus longioribus); pedicellis sub calyce paulo incrassatis neque distincte obconice ampliatis; calyce plerumque 1/2 corollae breviore neque % ejusdem aequanti; sepalis apice paulo incrassatis et subtrigonis neque apice planis, acutioribusque; etc. differt.

A *C. brachypetala* Harv. indumento pilis papulosis latioribus et obtusioribus; foliis petiolatis vel in basin petiolarem attenuatis, ellipticis usque rhombicis apice paulo acuminatis et non cuspidatis, neque foliis in petiolum contractis vel subsessilibus, cordato-ovatis vel -lanceolatis, lineis obscuris laminae crebis neque laxis; calyce breviore et pro ratione etiam breviore, 1/2 corollae plerumque non attingenti neque 1/2 semper superanti (plerumque 2/3 aequanti vel aliquando corollam aequanti vel paulo superanti); sepalis 2,5-3 (3,5) X X 0,5-0,75 mm, oblongis vel linearibus, acutiusculis usque obtusis apice ipso paulo incrassato et subtrigono vel truneato, marginibus non hyalinis, neque sepalis usque ad 5,5(6) X X 1,5 mm, lanceolatis et apicem versus longe attenuatis, apice ipso acutissimo, subplano et setaceo, marginibus ± late hyalinis; petalis paulo angustioribus; etc. differt.

A *C. alsinoide* (Hook, f.) Engl, vaginis foliorum brevioribus; foliis majoribus siccitate obscure viridibus neque pallide viridibus, lineis obscuris conspicuoribus ornatis;

floribus numquam axillaribus et solitariis sed in inflorescentias terminales corymbosas dispositis; pedicellis semper pilosis sub calycem non obconice ampliatis, neque pedicellis plerumque glabris et sub calycem ampliato-obconicis; floribus paullo minoribus et angustioribus; sepalis brevioribus et paulo angustioribus, linearibus vel oblongis, plerumque obtusis et ápice leviter trigono-incrassatis, marginibus non vel indistincte hyalinis neque sepalis plerumque $\frac{1}{2}$ corollae excedentibus vel fere corollam subaequantibus, lanceolato-attenuatis, ápice planis et valde acutis ac marginibus distincte hyalinis; petalis paullo angustioribus; antheris majoribus; folliculis brevioribus, laevibus neque minute foveolatis; stylis longioribus, 1-1,5 mm longis neque vix 0,5-0,75 mm longis differt.

Crassula sarcocaulis subsp. *rupicola* Toelken

Crassula sarcocaulis subsp. *rupicola* Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41, 2: 116 (1975).

Var. *mlanjiana*, var. nov. — Tab. IV fig. k-p

Syn.: *Crassula sarcocaulis* sensu aucts.: Brenan in Mem. N. York Bot. Gard. 8, 5: 434 (1954); Chapman, Veg. Mlanje-Mt. Nyasal.: 66 (1962); Binns, First Check List Herb. Fl. Malawi: 41 (1968). Non Eckl. & Zeyh. (1837).

A typo subsp. *rupicolae* (Tab. IV fig. e-i) inflorescentiis minus condensatis; pedicellis longioribus (usque ad 6 mm longis neque vix usque ad 3 mm longis); floribus plus apertis (petalis subpatulis neque suberectis tantum apice reflexis); petalis brevioribus (usque ad 3,5(4) mm longis neque usque ad 5 mm longis) et pro ratione, latioribus, apice obtusis neque acutiusculis; antheris paullo minoribus; folliculis brevioribus (2,5-3 mm longis neque \pm 5 mm longis) et in stylos breves vel paullo distinctos, non vel paullo attenuatis, apicemque versus recurvis et stellato-patentibus neque in stylos distincte evolutos valde attenuatis rectisque et erectis praecipue differt.

Fl. & fruct: III-VIII.

Habitat in Malawi in M. Mlanje, «path from Tuchila Hut to head of Ruo Basin, shrubby hillside (*Helichrysum*, *Vellozia*, *Kotsekya*, etc.), alt. 1980-2130m., pachycaul, semi-succulent dwarf subshrub up to 40 cm. in wet flush on rocks, petals white 'fading' to yellow, carpels ripening red», ubi die 6-IV-1970, a R. K. Brummitt sub n.º 9858, collecta. Holotypus in K.

Specimina alia:

MALAWI: M. Mlanje, alt. ca. 2240 m, HI-1897, G. Adamson 423 (K); M. Mlanje, «Luchenya Plateau, alt. 2150 m., shrub ± 30 cm. high, of bushy habit, stems very thick and pithy, leaves fleshy, subterete, fl. white, several plants on thin soil of an open rock slope», 9-VII-1946, Brass 16746 (BR; K; SHGH); M. Mlanje, «Tuchila side, alt. c. 1920 m. to c. 2560 m.», 29-IV-1956, A. Caulfield s. n. (SRGH 86207); M. Mlanje, «common beside Tuchila-Ruo Path, alt. c. 1929 m. to c. 2240 m., succulent much branched shrub to 62-93 cm. high, flowers white», 23-VIII-1957, Chapman 420 (BM; BR; K); M. Mlanje, «on Tuchila to Sambani Path, c. 2080 m., low, shrubby (and very succulent) plant to about 64 cm. high, white flowers from rocky slope among *Philippia*, tussok grasses, heaths, etc.», 25-VI-1958, Chapman 685/H (x; SRGH); M. Mlanje, «from region of the Saddle on Chambe Plateau, on western slopes of Saddle ridge, alt. c. 2240 m., short shrub about 32 cm. high, stem grey and woody, leaves linear, succulent, flowers small, white, vegetation of *Vellozia* sp. and a large composite», 27-V-1957, Goodier 288 (x; PRE); M. Mlanje, «W. slope of Castle Rock, alt. c. 2240 m., erect dendroid woody perennial, 50 cm. tall, bark mid-brown, smooth, leaves mid-green, tipped red, corolla white, ovary pink», 27-VII-1956, Newman & Whitmore 256 (BM; SRGH); M. Mlanje, «Tuchila Plateau, alt. c. 1920 m., on rocks, plant 45-60 cm. high, fl. white», V-1901, Purves 30 (K); M. Mlanje, «W. Peak, alt. 2190 m., succulent shrub up to 64 cm. high, growing among wet rocks, stem woody, fl. white, stamens pink», 8-VI-1962, Richards 16602 (x); M. Mlanje, «Sambani

Plateau, alt. c. 2080 m., 30-60 cm. high bush, flowers white, on granite slope», 12-V-1963, Wild 6217 (BR; K; LISC; SRGH).

Crassula setulosa Harv.

Crassula setulosa Harv. in Harv. & Sond., Fl. Cap. 2: 347 (1862).

Var. *setulosa*

Forma latipetala, forma nov. — Tata. VI et X fig. a

A typo ciliis marginis fcliorum brevioribus obtusisque neque acutis; petalis pro ratione, valde latioribus, 4-4,5 X X 2,25 mm neque vix usque ad 4 X 1,25-1,5 mm, late obovatis, muticis et ápice rotundatis neque oblongis vel oblanceolatis et acutis vel obtusiusculis sub apicem mucronulatis differt.

Habitat in Rhodesia, Melsetter, in declivibus orientalibus M. Pene, alt. 1700 m, «succulent herb, forming dense clusters on top of rocky places, flowers white with red centers», ubi mense VI-1972, a *Goldsmith* sub n.^o 11/72, collecta. Holotypus in SRGH.

Propter formam petalorum affinis *G. setulosae* var. *rubrae* (= *C. setulosae* var. *curiae*), sed caulibus longioribus; foliis caulinis distantioribus (quam internodiis plerumque brevioribus neque iis longioribus), pro ratione, valde latioribus (late ellipticis vel fere orbicularibus apice obtusis vel rotundatis neque foliis lanceolatis vel obovatis apice acutis vel obtusiusculis); sepalis brevioribus; petalis pro ratione, latioribus ab ea valde differt.

Crassula Cooperi Regel

Crassula Cooperi Regel in Gartenfl. 23: 36, t. 786 (1874).

Var. *subnodulosa*, var. nov. — Tab. VII et X fig. b

A typo cymis simul terminalibus et axillaribus in 1-6 verticillastros paucifloros, inflorescentiam interruptam subspiciformem formantes, dispositis, neque tantummodo cymis terminalibus; et floribus minoribus praecipue differt.

Habitat in Rhodesia, Distr. Umtali, «Maranka Reserve, alt. c. 1470 m., succulent 7.5 cm., in moss in crevice on granite boulders in sheltered gully, fl. white», ubi die 7-IV-1950, a Chase sub n.^o 2169, collecta. Holotypus in BM. Isoty whole in K et SEGH.

Specimina alia:

RHODESIA: Lomagundi, «Whindale Farm, Mangula area, alt. c. 1280 m., in humus pockets of dolomite boulders and outcrops, erect perennial herb, 6-12 cm. high, slightly succulent leaves, fls. white», 18-1-1970, W. Jacobsen 4141 (PEE); Lomagundi, «Umboé Valley, alt. ± 1200 m., on limestone ridge in woodland, growing on rock», 24-1-1968, T. Müller 759 (SEGH).

Similis formis parvis *C. setulosae*, praecipue var. *rubrae*, sed ab eis caulibus stolonibus destitutis, forma foliorum diversa (foliis pro ratione, longioribus et angustioribus); floribus in verticillastros 1-6 dispositis; petalis acutis ac mucronatis neque apice obtusis et muticis praecipue differt.

Crassula nodulosa Schonl.

Crassula nodulosa Schonl. in Rec. Albany Mus. 1,1: 56 (1903).

In hac specie varietates duas distinguimus:

a. Var. *nodulosa*

Cum formis duabus: forma *nodulosa* et forma *rhodesica*.

β. Forma *rhodesica*, forma nov. — Tab. VIII, X fig. e et XII fig. i-o

Syn.: *Crassula rhodesica* Mogg in sched. et in manuscr., nom. nud.

A typo (Tab. XII fig. a-h) foliis caulinis oblongo-lanceolatis vel ellipticis usque lanceolatis, medianis 2-6 X 0,3-0,7 (1) cm (3,5-plo vel ultra longioribus quam latioribus) plus minusve attenuatis ac acutis, neque foliis caulinis obovatis vel ovatis usque oblongis (pro ratione, brevioribus et latioribus

ribus) apiceque plerumque obtusis vel rotundatis praecipue differt.

Plantae grácliles cum indumento ubique breviore et caulinibus debilibus, inflorescentiis quam in typo angustioribus, verticillastris cum minus floribus, laxioribusque, floribus plerumque paullo minoribus (calyce rare ultra 2,5 mm longo), antheris vix 0,5 mm longis. satis frequentes. Forma foliorum a cultura immutata.

Habitat in Rhodesia, inter Lundi et Tokwi, ubi die I-VII-1930, a Pole-Evans, sub n.^o 19, collecta. Holotypus in PRE. Etiam culta in Hortis «Division Pl. Industry, Union Dep. Agrie, Pretoria» (PRE, 14707; K).

Specimina alia:

RHODESIA (Beatrice; Macheke; Marandellas; Rusape; Ruwa; Odzi; Zimbabwe; Chibi; Victoria): *Brain* 8167, 10908 et 10915 (SRGH); *Eyles* 2019, 4425 et 5239 (α ; SRGH), 8562 et 8569 (α); *Hutchinson & Gillett* 3356 (α); *Leach* 7359 (α ; SRGH); *Mavi* 1059 (SRGH); *O. B. Miller* 7590 (α ; Lisc; SRGH), 7593 et 8179 (SRGH); *T. Müller* 610 (K; SRGH); *Rand* 349 (BM); *Rattray*/ 816 (SRGH); *Stent & Rattray* 3694 (BM).

In specimine *Eyles* 4425 (K) plantae fóliis latioribus ad typum speciei transientes adsunt.

Propter formam foliorum similis *G. sessilicymullae* Mogg, sed ab ea characteribus multis differt.

b. Var. *longisepala*, var. nov. — Tab. IX, X fig. d, XI et XII fig. p-v

Syn.: ?An *Crassula Mariae* R.-Hamet in Bull. Herb. Boiss., Ser. 2, 8: 717 (1908).

Crassula noäulosa sensu Gilliland in Journ. S. Afr. Bot. 4: 91 (1938), non Schonl. sens. str. (1903).

A typo calyce usque ad 4(4,5) mm longo, corollam distinete superanti neque calyce vix usque ad 3,5(3,75) mm longo medium corollae aequanti vel usque corollam subaequanti praecipue differt.

In hac varietate plantae plerumque robustae cum indu-
mento quam in typo longiore et densiore, inflorescentiis
latrioribus, verticiliastris magnis valde condensatis, floribus
majoribus, petalis (sicut mucrone) distinctius tuberculato-
-denticulato-scabris, frequentissimae.

Habitat in Rhodesia, Inyanga Distr., «Rhodes Inyanga
Hotel, Viaduct of Maroni R., alt. c. 2080 m., growing at
edge of pine forest by viaduct, succulent herb to c. 47 cm.,
leaves opposite, arranged perpendicular relative to next leaf
pair, flowers in axil of leaves», ubi die 22-III-1966, a *Simon*
sub n.^o 756, collecta. Holotypus in K. Isotypi in PRE et SRGH.

Specimina alia:

RHODESIA (Enterprise; Inyanga; Umtali; Melsetter;
Wedza): *Chase* 3643 (BM; Lissc; SRGH); *Ferrar* 4029 (PRE);
Gilliland 432 (BM) et 1799 (BM; x; PRE); *HaU* 244 (SRGH);
Heed 280 (BM); *Leach* 7205 (BRGH); *Lennon* 67 (SRGH);
T. Müller 791 (SRGH); *Norlindh & Weimarck* 4273, 4711
et 5000 (IJ); *Rush/worth* 980 (SRGH); *Vereker* 15553 (SRGH);
West 6433 (LEG; SRGH); *Wild* 810 (SRGH). MOSSAMBIQUE
(Manica e Sofala): *Torre & Correia* 15633 (lisc).

Crassula globularioides Britten

Crassula globularioides Britten in Oliv., Fl. Trop. Afr. 2: 389
(1871).

Forma pilosa, forma nov.

A typo (Tab. XIII fig. a-e) foliis subtus ± papilloso-
-pubescentibus, papillis subadpressis, retrorsis albisque,
differt.

Habitat in Malawi, Monte Mlanje, alt. ca. 1280 m, «west
face of Gt. Ruo Gorge, fleshy perennial, stem creeping,
red-brown, bearing old black scale-leaves, leaf-rosette four-
-sided, leaves red with short white hairs, scape erect, red-
-brown with white hairs, calyx pale green, corolla white,
turning red-brown», ubi die 29-VIII-1956, a *Newman &*

Whitmore, sub n.^o 631, collecta. Holotypus in BM. Isotypus in SKGH.

A *C. swaziensi* charaeteribus permultis differt (pilis foliorum crassioribus, forma sepalorum diversa, ciliis marginalibus eorundem etiam diversis, etc.).

Forma longeciliata, forma nov.

A typo foliis tenuioribus, plerumque acutis, in margine longius ciliatis, ciliis usque ad 1,75(2) mm longis, inter se minus approximatis et sub angulum fere 90° margine impeditis neque ciliis retrorsis; sepalis non vel vix ciliatis praecipue differt.

Habitat in Malawi, Dedza, Giwan, in collibus, ubi die 18-VII-1961, a *Chapman*, sub n.^o 1433, collecta. Holotypus in SBGH. Isotypus in Lisa

Specimina alia:

MALAWI: M. Dedza, alt. ca. 2208 m, «on granite rocks», 10-IX-1929, *Burtt Davy* 21505 (x); Distr. Dedza, «Chiwan Hill, Chongoni Forest Reserve, herb clinging on rocks», 4-IX-1968, *Salubeni* 1140 (SBGH).

Crassula swaziensis Schonl.

Crassula swaziensis Schonl. in Journ. Linn. Soc, Bot. 31: 548 (1897, Apr.).

Clavis taxorum infraspecificorum in area Flora Zambesiaca a nobis inventorum:

Folliculi 2-3 mm longi cum stylis plerumque evolutis et stigmatibus terminalibus; corolla 3-4,5(5) mm longa; squamulae nectariferae 0,4-0,6 mm longae, generaliter quam duplo latitudinis breviores 1. subsp. *swaziensis*
 Folia 1,2-5(6) X 0,7-2,5(4,3) cm, generaliter haud longiora quam duplo latiora, obovato-spathulata usque suborbicularia:
 Pétala usque ad 1,5 mm lata, oblonga, saepe obtusa vel interdum acuta, plerumque apicem versus scabrido-papillosa a. var. *swaziensis*

- Folia utrinque glabra vel sparsissime pilosa
 , a. forma *swaziensis*
 Folia utrinque plus minusve dense pilosa
 , β. forma *argyrophylla*
 Pétila 2-2,5 mm lata, late elliptica, ápice rotundata, utrinque
 laevia b. var. *guruensis*
 Folia utrinque glabra a. forma *guruensis*
 Folia utrinque pilosa β. forma *brevepilosa*
 Folia 1-3 x 0,2-0,5 cm, generaliter longiora quam triplo latiora,
 oblonga vel linearia c. var. *zombensis*
 Folliculi (1)1,5-1,75(2) mm longi cum stylis obsoletis et stigmatibus
 sessilibus vel subsessilibus ac sublateralibus; corolla (2,75)3-3,75
 (4-4,5) mm longa; squamulae nectariferae longiores et pro ratione,
 angustiores, saepe 2-3 (vel ultra)-pio longiores quam latiores
 2. subsp. *brachycarpa*

1. Subsp. *swaziensis*

a. Var. *swaziensis*

a. Var. *swaziensis* — Tab. XIII fig. f-i

Syn.: *Crassula argyrophylla* var. *swaziensis* (Schonl.)
 Schonl. in Trans. Roy. Soc. S. Afr. 17, 3: 258
 (1929), comb., illeg.

Specimina visa:

KHOBESIA (Umtali): *Chase* 5811 (BM; use; SRGH) et
 6149 (SRGH); *Ferrar* 4031 (PEE); *Gilliland* 551B (BM; K;
 PEE). SWAZILAND: *Saltmarshe* in *Galpin* 992 (z, isotypus).
 TEANSVAAL: *Junod* 1672 (z).

β. Forma *argyrophylla* (Diels ex Schonl. & Bak. f.)
 R. Fernandes, comb, et stat. nov. — Tab. XIII
 fig. j-r

Basion.: *Crassula argyrophylla* Diels ex Schonl. & Bak.
 f, in Journ. of Bot. 40: 290 (1902).

Syn.: *Crassula argyrophylla* Diels in Engl., Bot. Jahrb.
 39: 465 (1907).

Crassula argyrophylla var. *ramosa* Schonl. in
 Trans. Roy. Soc. S. Afr. 17, 3: 258 (1929).

Crassula globularioides subsp. *argyrophylla* (Diels ex Schonl. & Bak. f.) Toelken in Journ. S. Afr. Bot. 41, 2: 106 (1975).

Specimina visa:

RHODESIA (Rusape; Makoni; Wedza; Inyanga; Umtali; Melsetter; Chipinga): *Biegel* 284 (SRGH); *Chase* 17 et 18 (BM) et 2705 (BM; K; SRGH); *Crook* M40 (α ; SRGH); *Dale, Müller & Scott* SKF. 331 (α ; SRGH); *Eyles* 811 (BM; K; SRGH; z) et 3750 (SRGH); *Fries, Norlinäh A Weimarck* 3699 (LD); *Gilliland* 557 (SRGH) et 709 (BM; K; PRE); *Goldsmith* 23/71 (SRGH); *Hislop* s. n. (α); *Hopkins* B. 1543 (SRGH); *Leach* 7005, 7006 et 7204 (SRGH); *Lord Methuen* 116 (K); *Munch* 54 èt 351 (K; SRGH); *Plowes* 2793 (α ; SRGH), 2897 et 2901 (K; Lisc; SRGH); *Rushant* 873 (SRGH); *Rutherford-Smith* 160 (SRGH); *Simon* 896 (α ; lasse; SRGH); *Wild* 1980 (SRGH); *Williams* 134 (SRGH) et 156 (PRE; SRGH). MALAWI: *Brass** 17611** (α ; SRGH); *Pawek* 976 (SRGH). MOSSAMBIQUE [Tete (Angónia); Manica e Sofala (M. Zuira, M. Gorogosa, M. Choa); Lourenço Marques (M. Pondoine)]: *Balsinhas* 1214** (coi; LMA); *Correia** s. n.** (LISC, cult.); *Correia & Marques* 895** (LMU); *Gomes Pedro** 5012 (LMA); *Gomes e Sousa* 4342 (coi; PRE); *Leach & Cannell* 14353 (LJKC; LMA; SRGH); *Mendonça* 2406 (LISC); *Müller & Gordon* 1429 (SRGH); *Pedro d Pedrógão* 725** (LMA; LMU); *Torre* 5872 et 5992A (LISC); *Torre A Correia* 13512 (cult.) et 15423 (LISC); *Torre & Pereira* 12426 (spont. et cult.) et 12770 (spont. et cult.) (LKC); *Simão* 1442 (LMA). TRANSVAAL: *Esterhuysen* 21511 (LD); *Humbert* 10778** (P); *Junoä* 514 st 1672 (z); *Rogers* 19495 et 30015 (z); *Schlieben* 7024 (BR).

Annot.: Specimina cum * signata pétala angusta, vix 1 mm lata, acutiuscula ac distinetius mucronata habent; ea cum ** pétala laevia habent.

b. Var. *guruensis*, var. nov. — Tab. XIII fig. s-v

A typo sepalis leviter latioribus, paullo carinatis, minus hispidis (saepe vix ad margines et medium dorsi ciliatis);

petalis etiam latioribus, 2-2,5 mm latis neque vix usque ad 1,5 mm latis, late ellipticis neque oblongis, ápice rotundatis neque obtusis vel subacutis, utrinque laevibus neque plerumque apicem versus scabrido-papillosis; corymbis amplioribus praecipue differt.

Habitat in Mossambique, distr. Zambesia, Sururua (Gúruè), in jugis montis Nàmuli, solo saxoso et macro, ubi die 12-VIII-1949, a *Campos Andrada*, sub n.^o 1868, collecta. Holotypus in coi. Isotypus in Lisc.

Formae duae distinguendae:

a. Forma guruensis

Folia utrinque glabra.

Specimina (praeter typum) alia visa:

MOSSAMBIQUE: «Serra de Gúruè, erva crassa, sobre rochedos com musgos», 17-IX-1949, *Barbosa & Carvalho* 4125 (K; LMA); «Serra de Gúruè, pr. quedas do rio, alt. 1600 m, erva vivaz, estolhosa, na orla da floresta higrófila, pétalas brancas», 20-IX-1944, *Mendonça* 2173 (LISC); «Serra de Gúruè, erva perene do cimo das rochas, lugares secos, encostas dos montes», 1-X-1941, *Torre* 3553 (LISC); «Encosta da Serra do Gúruè, via fábrica Junqueiro a Oeste dos Picos Nàmuli, confluência dos rios Malema e Cocossi, ha Rupideserta, no estrato terroso sobre um rochedo, erva suculenta, flores brancas», alt. ca. 1200 m, 6-XI-1967, *Torre & Correia* 15905 (Lisc); Nàmuli, «Mákua Country», 1887, *Last* s. n. (x); «Montes Nàmuli», alt. ca. 1920 m, 28-VII-1932, *J. Vicent* s. n. (BM).

β. Forma brevepilosa, forma nov.

Folia utrinque breviter pilosa.

Habitat cum forma *guruensi* in Mossambique, Sururua (Gúruè), ad basin et medium clivorum M. Nàmuli, in solo macro supra rupes, ubi die 12-VIII-1949, a *Campos Andrada* sub n.^o 1867, collecta. Holotypus in coi. Isotypus in LISC.

Propter laevitatem petalorum folliculorumque et folia plerumque glabra affinis *C. globularioides* sed ab ea foliis majoribus, crassioribus et siccitate rigidioribus; indumento pedunculi et inflorescentiae patulo neque adpresso; sepalis pro ratione, brevioribus, obtusiusculis neque acutis et (ut petalis) tenuioribus; corymbo ampliore, usque ad 11 cm in diam. neque vix usque ad 5 cm in diam. praecipue differt.

c. Var. *zombensis* (Bak. f.) R. Fernandes, comb. & stat. nov. — Tab. XIV et XV.

Basion.: *Crassula zombensis* Bak. f. in Kew Bull. 1897: 266 (1897, Aug.-Sept.).

Differt a typo (var. *swaziensi*) praecipue habitu et foliis: herba perenne (vel suffrutice?), tapetes ± densos formati, caulis prostratis, ramos erectos vel ascendentes, 0,7-3 cm inter se distantes emittentibus, ramis usque ad 11 cm altis et 5 mm crassis, simplicibus vel saepe bifurcatis cortice plerumque laevi obtectis, efoliatis vel parte superiore tantum foliosis, glabrescentibus, cicatricibus foliorum delapsorum non prominentibus ornatis, ramis hornotinis 1,6-6 cm longis, generaliter solis foliosis (foliis ± condensatis), internodiis ramorum efoliatorum 0,2-1,5 cm longis, saepe inter se secus tractum longum (10 cm vel ultra) subaequalibus, eis prope apicem ramorum foliosorum vix ± 0,2 cm longis, omnibus quam foliis ± brevioribus; foliis 1-3 X 0,2-0,5 cm, oblongis vel linearibus, ut videtur crassis, subtrigonis vel semi-terebibus (inferne convexis, superne planis vel canaliculato-concavis), apice obtusis vel obtusiusculis.

Specimina alia praeter typum [Malawi, «Rocks of Mount Zomba», alt. c. 1280 m.-1920 m., XII-1896, Whyte s. n. (K)] visa:

MALAWI: «Zomba Plateau, below road to summit opposite Malosa saddle, rocky slopes», alt. 1900 m, 2-VIII-1970, Brummitt & Banda 12377 (x); «Nr. Ngondolo Compound, Zomba Mt.», 15-VIII-1967, Salubeni 812 (x; SRGH). MOSSAMBIQUE: Distr. Zambesia, in summis jugis Gúruè, pr. cata-

ractam, ad viam versus «Pico Nàmuli», ad rupes, alt. ca. 1200 m, 21-11-1966, *Torre & Correia* 14734 (LISC); Zambesia, Gúruè, «encosta da serra do Gúruè, picada pela cascata do rio Licungo, em direcção ao regulo Mgunha, ao km 18 da fábrica Moçambique, alt. c. 1300 m, erva suculenta sobre rocha, inflorescencia do ano anterior, floresta ribeirinha com *Parinari*, *Sysygium*, *Anthochleista*, etc.», 9-XI-1967, *Torre & Correia* 16030 (LISC); Zambesia, «Nàmuli Peaks, W. face, alt. c. 1440 m., plants mat forming, apical portions of stems ascending, flowers white, leaves purplish, in dry situations, on rock outcrops», 26-VII-1962, *Leach & Schelpe* 11483 (K; use; SBGH).

Plantae in Lusitânia (Sintra, Quinta Villa Santos, IV-1968) cultae et e specimine *Torre & Correia* 14734 provenientes ramos erectos profuse ramulosos, ramulis oppositis ostentant.

Affinitas cum *C. abyssinica* A. Rich., a.cl. Bak. f. affirmata, absurda est.

2. subsp. *brachyearpa*, subsp. nov. — Tab. XIΠ fig. 1-9.

Syn.: *Crassula argyrophylla* Schonl. in S. Afr. Journ. Sei. 17, 2: 181 (1921), pro parte, quoad *Teague* 255; sensu *Brenan* in Mem. N. York Bot. Gard. 8, 5: 435 (1954) quoad *Brass* 16412; sensu *Chapman*, Veget. Mlanje Mt., Nyasaland: 32 (1962).

A typo floribus minoribus, petalis plerumque 3-3,5 mm longis neque usque ad 4,5(5) mm longis; filamentis 1-1,5 mm neque ca. 2-2,5mm longis; folliculis brevioribus, vix (1)1,5-1,75(2) mm neque 2-3 mm, apice in stylum non attenuatis sed stigmate sessili vel subsessili et saepe sublaterali; squamulis neectariferis longioribus et angustioribus, distinete 2(3)-plo longioribus quam latioribus differt.

In hac subspecie plantae cum petalis laevibus et aliae cum petalis scabrido-papilloso adsunt.

Habitat in Malawi, Distr. Zomba, M. Ntonya, alt. ca. 1380 m, «fleshy rootstock, leaves erect, succulent, green tinged red, scape erect, orange-pink, scales-leaves red, stem and leaves viscid, shortly hairy, calyx red, corolla white», ubi die 13-VIII-1956, a *Newman & Whitmore*, sub n.^o 438, collecta. Holotypus in BM. Isotypi in BR, K et SRGH.

Specimina alia:

RHODESIA: Mazoe, «Iron-mask Hill, alt. c. 1600 m., leaves fleshy, reddish, fl. cream», VI-1915, *Eyles* 617 (BM; K; SBGH); Umtali, «Dora River, among rocks, leaf dull red, fl. white», 20-V-1935, *Eyles* 8432 (K; SRGH); Umtali, «Dora River, W. slope, alt. c. 960 m., occasional between rocks, under trees, herb 10-15 cm., leaves reddish, fl. creamy-white», 5-VI-1948, *Fisher* 1567 (x; PRE; SBGH); Victoria, Chumbesi, Glenlivet, alt. c. 1664 m., XII-1955, *Leach* 7148 (x; SBGH); Belingwe, «Buhwa Hill, E. slopes, on rocks», alt. ± 1400 m, 5-Vn-1968, *T. Müller* 790 (SBGH); Umtali, «Odzani R. Valley», 1914, *Teague* 255 (K); Belingwe, «E. Reserve, on granite rocks under *Brachystegia tamarinäoides*, fl. white», 7-VII-1953, WiZd 4130 (x; Lisc; PRE; SBGH). MALAWI: M. Mian je, «W. slope», alt. ca. 1420 m, 24-VI-1946, *Brass* 16412 (K; SBGH); «Zomba Distr., Zomba Plateau, near fire tower on Nowimbe summit, on open faces», 22-DC-1972, *Brummitt* 13192 (K); M. Mlanje, «Likabula Valley, lower slopes of Mian je Mt., from rock face in light shade in *Brachystegia* woodland», 22-VII-1958, *Chapman* H727 (use; SBGH); Zomba Plateau, «pi. growing among rocks», 13-VIII-1980, *Leach* 10435 (K; SBGH); Mt. Chiradzura, IX-1861, *Meiler* s. n. (K, pro parte); Tuchila Plateau, VIII-IX-1901, *Purves* 117 (K); Zomba Distr., M. Zomba, «herb 15 cm. high, fl. white, leaves crowded at base», 15-VIII-1967, *Saluheni* 813 (SRGH); s. 1, VII-1935, *Smuts* 2118 (PRE).

Kalanchoe crenata (Andr.) Haw.

Kalanchoe crenata (Andr.) Haw., Syn. Pl. Suec: 109 (1812).

Subsp. nyassensis, subsp. nov.

A typo caule basi prostrato; pedicellis apicem versus distinctius clavato-incrassatis; sepalis generaliter brevioribus [2,5-5(6,5) mm neque usque ad 10 mm longis] ad basin brevius connatis [0,1-0,2(0,5) neque 0,5-1 mm(1,5) mm longe connatis]; corollis vix usque ad 15(16) mm longis neque usque ad 19(22) mm longis, lobis brevius apiculatis; filamentis staminum superiorum brevioribus (vix 0,3-0,75 mm neque generaliter 1,5 mm longis), isdem inferiorum etiam brevioribus (0,2-0,3 mm longis vel nullis neque 0,75-1,75 mm longis); sed praecipue antheris staminum superiorum complete exsertis vel rare semiexsertis neque distincte inclusis differt. An species propria?

FL: Jul.-Nov.

Habitat in Malawi, «Mafinga Hills, 3 miles W. of Chisenga, alt. c. 2208 m., occasional in stunted *Brachystegia* woodland on very steep slopes on east side of mountain ridge, coarse sandy soil with quartz grains, pH 4, herb c. 1.20 m. tall, growing in crevices in rock, succulent leaves and bright orange-red flowers», ubi die 26-VIII-1962, a *Tyler* sub n.^o 585, collecta. Holotypus in BM. Isoty whole in BR et SRGH.

Specimina alia:

MALAWI: Livingstonia, Nyika, «floor of evergreen forest, amongst mat of grass, straggling herb with pillar base, red flowers, stem 3-4 feet long but prostrate on thick grass, fl. 18 inches to 2 feet above ground», 18-XI-1963, *Adiara* 556 (x); «Nyika Plateau, alt. c. 2400 m., short grassland, flowers red», 10-X-1947, *Benson* 1362 (BM); «Northern Region, Rumpi District, Nyika Plateau, 2 km. northwest of Lake Kaulime, alt. 2180 m., evergreen forest patch, on rocks at forest margin, also growing but not flowering on floor of forest, stems trailing, the flowering shoots erect to 1.6 m., corolla flame-red», 9-VII-1970, *Brummitt* 11926

(x); «Northern Region, Chitipa District, N. end of Nyika Plateau, top of Kawoza, east side of summit, rocky outcrop in grassland, alt. 2165 m., many semi-succulent stems from a common stock, petals orangy brick-red», ll-VIII-1972, Brummitt & Syngé WC212 (x); «Nyika Plateau, alt. c. 2400 m., grassland at side of track, semi-woody, clusters of dark yellow flowers, 31-VIII-1969, Fitzpatrick 97 (BM); «Nyika Plateau, alt. c. 2400 m., grassland, on termite mound, herb c. 67 cm., orange flowers», 8-VIII-1970, Bali-Martin 1657 (PRE); Mzwiba, «S. Mzuzu Distr., High Vipya, growing on edge of and into evergreen forest relic, creeping at base, flowers dark vermillion, 10-IX-1956, Jackson 2048 (BE; K; Lisc; SBGH); «Nkata Bay, Vipya, 26 miles SW. of Mzuzu, alt. c. 1920 m., brush areas at roadside, flowers red-orange, sticky», 3-IX-1967, Pawek 1356 (SEIGH); «N. Prov., Rumpi Distr., Nyika, Kafwimba forest, alt. c. 2000 m., rain forest, edge road, also seen at c. 2272 m. alt., edge of Chow Forest, flowers salmon-orange», 28-DC-1969, Pawek 2775 (x). ZAMBIA: Makutus, «succulent annual (?) herb to 1,20 m., from fringe of montane forest, in dense colonies, leaves fleshy, rounded, sessile (?), flowers orange-red in terminal corymbose panicles, showy, fr. palest pink, membr., seeds minute, brown, sausage-shaped», 26-X-1972, Fanshawe F₁₁ 518 (K).

Propter pedicellos apicem versus dilatatos affinis *K. densiflora* Rolfe, sed ab ea foliis pro ration, longioribus et longius petiolatis; pedicellis minus dilatatis; corollis longioribus, lobis corollinis longioribus et pro ration, angustioribus; antheris ellipticis vel ovato-ellipticis, acutis vel subacutis neque suborbicularibus vel late ovatis ápice rotundatis, superioribus complete exsertis vel rare semiexsertis neque inclusis; stylis brevioribus, 1,5-2 mm neque 2,25-2,5 mm longis. Etiam, in *K. crenata* subsp. *nyassensi* fere omnia specimina ± piloso-glandulosa sed in *K. densiflora* fere omnia specimina glabra sunt.

Kalanchoe lobata, sp. nov.

Herba probabiliter perennis, usque ad circ. 65 cm alta. *Caulis* erectus, rigidus, basin versus sublignosus, teres, laevis,

dense puberulo-glandulosus (pili usque ad 1 mm longi, tenues, patuli, distincte capitellato-glandulosi, hyalini vel pallide fulvescentes). *Folia* petiolata; *lamina* profunde irregulariterque inciso-lobata usque 3-lobata vel in foliis inferioribus integra, basi cuneata, succulento-carnosa, in sicco membranacea et pallide viridis vel lutescens, sparse glanduloso-pubescentes; *petiolus* angustus, basi dilatatus, sed cum opposite non connatus; nodi paulo prominentes. *Flores* aurantiaci vel lutei, in corymbos densos usque ad 6 cm in diam., panículas terminales amprias formantes, dispositi; pedicelli 2,5-5,5 mm longi. *Calyx* 6-7,5 mm longus, basi rotundatus, dense breviterque puberulo-glandulosus, pallide viridis; *tubus* 2,5-3,5 mm longus; *sépala* ad basin 2,5-3 mm lata, ovato-lanceolata, acuta, non vel breviter apiculata. *Corolla* 17,5-19 mm longa; *tubus* infra inflates, juxta supra follicuños satis contractus et insuper anguste tubuloso-cylindrieus; lobii corollae 5-5,5 X 2,75-3 mm, satis longe apiculati. *Antherae* circ. 0,7 mm longae, inclusae. *Folliculi* ± 7,5 mm longi; *stylis* circ. 0,5 mm longi.

Habitat in Rhodesia, civit. dicta Umtali, alt. ca. 1280 m, «erect succulent-leaved plants ± 64 cm. tall with fairly showy flowers, under *Brachystegia spiciformis*, on schists, leaves very irregularly incised or toothed often almost trilobate, larva of the butterfly *Anthene livida* lives on the flowers buds and leaves», ubi mense Mayo-1961, a D. C. H. Plowes, sub n.º 2176, collecta. Holotypus in K. Isotypus in SRGH.

Specimen alteram:

Rhodesia, Mrewa-Salisbury, «flowers yellow, cauline leaves deeply lobed, basal simple», 25-VI-1963, Hall 389/57 (B; M).

Propter caulem teretem laevemque, folia petiolata et lobata ad *K. laciniatam* accedit; propter pilos distincte capitato-glandulosos, longitudinem calycis tubi, formam et dimensiones sepalorum, tubi et loborum corollae ad *K. lanceolatam* magis accedit; propter longitudinem pilorum induimenti intermedia inter species duas supradictas.

An hybridum inter *K. laciniatam* et *K. lanceolatam*?



Kalanchoe chimanimanensis, sp. nov.

Herba succulenta, perennis, usque ad (infl. incl.) 95 cm alta, ubique dense hispidula, pilis subrigidis, brevibus, acutis, ápice capitato-glanduloso destitutis, flavescentibus usque ferrugineis. *Caulis* verosimiliter simplex, erectus, basin versus sub-4-angulatus et obscure brunneus, apicem versus subteres et rubro-brunneus vel ferrugineus, infra usque ad 8 mm in diam., tempore fruct. ± defoliatus; internodia inferiora 3-4 cm longa, sequentia usque ad 1/4 1/3 caulis paulatim abbreviata et hie satis brevia (vix usque ad 0,7 cm longa vel breviora), tria extrema subite valde elongata (terminale 17-20 cm longum); nodi leviter prominentes. *Folia* decussata, erecta usque patula, petiolata; *lamina* 1,5-4,5(6,5) X 0,7-2 (2,3) cm, spatulata usque obovata, ápice rotundata, margine irregulariter crenato-serrata vel integra, basi cuneata et in petiolum decurrentia, complanata, carnosa, in sicco leviter crassa rigidaque et obscure brunnea vel viridi-brunnea; *petiolus* usque ad 1,3 cm longus, secus caulem non decurrens neque amplexicaulis (ideo cum opposite non connatus). *Flores* flavi vel aurantiaci, in cimas densas, corymbos terminales breves et 6-12 cm in diam. formantes, dispositi; rami inferiores inflorescentiae usque ad 6 cm longi, suberecti; *pedicelli* usque ad 6,5 mm longi, sulcati, apicem versus subclavati. *Calyx* 1,75-3 mm longus, carnosus, siccitate leviter crassus rigidusque et rubro-brunneus; *tubus* 0-0,3 mm altus; sépala ± =h 1,25 mm lata, triangularia, apicem versus leviter attenuata, dorso paullo convexa; sini inter lobos lati, rotundati. *Corolla* 15-16 mm longa, in sicco rubro-brunnea; *tubus* 11,5-12 mm longus, basi inflato-rotundatus, demum 4-angulatus et apicem versus sensim attenuatus, sed sub lobos corollae non contractus; *lobi* 3-4 mm longi et ± 2 mm lati, suberecti, elliptici, obtusi vel rotundati, breviter apiculati. *Filamenta* staminum inferiorum ca. 0,6 mm longa, ca. 8 mm supra basin corollae tubi inserta; et superiorum 2,2-2,5 mm longa, ca. 2mm infra os corollae inserta; *antherae* 0,5 vel 0,75mm longae, inferiores inclusae, superiores juxta supra basin corollae loborum complete exsertae. *Folliculi* ca. 9 mm longi, in partem apicalem fere filiformem longe attenuati; *styli*

2-2,5 mm longi. *Squamulae nectariferae* 1,75-2 X 0,2-0,4 mm, lineares vel oblongae, leviter emarginatae.

Habitat in Rhodesia in clivibus inferioribus summis jugis denudatis M. Chimanimani, alt. circ. 1728 m, «flowers yellow to orange-yellow, up to 95 cm height», ubi die 28-V-1959, a L. C. Leach sub n.º 9050, collecta. Holotypus in α . Isotypus in SEGH.

Specimina alia:

RHODESIA: «Chimanimani Plateau among rocks», alt. ca. 1792 m, 27-V-1959, Leach 9046 (SRGH); «Chimanimani Mts., Path to Skeleton Pass in shelter of rocks», alt. ca. 1760 m, 29-V-1959, A. R. A. Noel 2101 (SBGH). Etiam culta in Horto Botánico «Greendale», e planta in M. Chimanimani collecta [28-II-1961, Leach 10757 (SBGH)].

Propter indumentum pilis eglandulosis constitutum, pedicellos apicem versus subclavatos, formam et dimensiones tubi ac loborum calycis, antheras superiores exsertas et formam dimensionesque follicularum, valde affinis *K. velutinas* Welw. ex Hiern, sed ab ea habitu diverso (herba perenne vel biennne neque suffrutice); internodiis terminalibus valde longioribus (extremo usque ad 20 cm longo neque vix ad 7 cm longo); foliis distincte petiolatis (petiolis usque ad 1,3 cm longis) neque sessilibus vel subsessilibus; lamina foliorum pro ratione, latiore [1,5-4,5(6,5) X 0,7-2(2,3) cm neque 5-5-7 X 0,5-2 cm] et spathulata vel obovata neque oblonga vel lineare; inflorescentia breviore et densiore; pedicellis brevioribus (vix usque ad 6,5 mm neque usque ad 12 mm longis); lobis corollinis generaliter brevioribus praecipue differt.

Etiam propter indumentum ad *K. citrinam* Schweinf. acedens sed ab ea characteribus plurimis [foliis obtusis neque acutis, crenato-serratis (crenis subobtusis) neque dentatis (dentibus acutis); pedicellis longioribus (usque ad 6,5 mm longis) neque brevissimis vel subnullis; sepalis brevioribus (usque ad 3 mm longis, neque 6-8 mm longis) et deltoideis neque lanceolato-subulatis; tubo corollino 4-angulato neque subcylindrico, etc.] differt.

In planta culta caulis robustior, folia majora (lamina usque ad 7 X 3,5 cm), longius petiolata (petiolus usque ad 2 cm longus) et minus caduca, inflorescentia paulo amplior est.

Kalanchoe Luciae R.-Hamet

Kalanchoe Luciae R.-Hamet in Bull. Herb. Boiss., Sér. 2, 8: 258 (1908).

Syn.: *Kalanchoe aleurodes* Stearn in Journ. of Bot. 69: 164 (1931).

Kalanchoe albiflora Forbes in Bothalia, 4: 37, t. pag. 39 (1941).

Specimen transvaalense Rogers 24085 [Barbertown, 21-VI-19... (z)], a Burtt Davy in Man. Fl. Pl. Ferns Transv. (1: 143, 1926) ut *K. thyrsifloram* citatum, *K. Luciae* est.

Kalanchoe Wildii R.-Hamet ex R. Fernandes, sp. nov.

Basion.: *Kalanchoe Wildii* R.-Hamet, Crass. Ic. Select. 2: t. 27-30 (1958), nom. nud.

Syn. *Kalanchoe aleurodes* sensu Suesseng. & Merxm. in Trans. Rhodes. Sci. Assoc. 43: 15 (1951), non Stearn (1931).

Planta sueculenta biennis, 30-70 cm alta, ubique glabra sed pulvo albo plus minusve persistenti et in inflorescentia densiore, inducta. *Caulis* a rosula foliorum anni praeteriti ortus, simplex vel rare furcatus, ad basin curvatus, demum erectus, robustus, tempore florescentiae basin versus denu-datus et cicatricibus annularibus notatus, inferne teres et 12-20 mm crassus, sursum sub-4-angulatus; internodia inferiora 0,5-2,2 cm longa, mediana 2,3-7 cm longa, internodium summum 2,3-4,5 cm longum, omnia plerumque foliis breviora. *Folia* decussata, caulis basin versus densiora, infima rosulata, omnia erecta è cauli subadpressa vel inferiora subpatula, 2-10,5 X 1,7-4 cm, obovata usque oblongo-spathulata vel

suborbicularia, majora in basin usque ad 2 cm latam angustata, suprema parva et bracteiformia, omnia ápice late rotundata, margine integra, sessilia et paullo connata, amplexicaulia et in lineas duas paullo prominentes decurrentia, carnosa, plana. *Flores* erecti in cymas oppositas plus minusve densas, inflorescentias terminales spiciformes vel thyrsoides, 7-26 X 6-8 cm, formantes, dispositi; interdum simul inflorescentiae minores (4,5-10 X 4 cm) in axillis foliorum inferiorum et medianorum adsunt; pedunculi cymarum usque ad 7 cm longi, erecti; pedicelli usque ad 10 mm longi. *Calyx* 5-6,5 mm longus, satis carnosus; *tubus* 1-1,5 mm longus; *sépala* 2,75-3,5 mm lata, ovata vel late elliptica, ápice obtusa vel fere rotundata usque acutiuscula. *Corolla* 10-14 mm longa, urceolata, fere a basi tubi usque ad apicem loborum sensim angustata; *tubus* 7-11 mm longus et 4-4,5 mm in diam. maxim., 4-gonus, sub faucem non constrictus, intus aurantiaco-roseus vel luteus; *lobi* 3-5,5 X 2,25-2,75 mm, oblongi usque subrectangulares, apice rotundati vel truncati et non apiculati, margine subinflexi, erecti vel subconniventes, carnosí, siccitate rigidi. *Staminum filamenta* 1-2 mm longa, prope faucem tubi corollini inserta; *antherae* ca. 1 X 1 mm, suborbiculares, illae staminum inferiorum inclusae vel subexsertae (\pm sinus inter lobos attingentes vel paullo excedentes), illae staminum superiorum distincte exsertae (usque $\frac{1}{2}$ loborum attingentes). *Folliculi* 7,5-10 mm longi; *styli* vix usque ad 0,5 mm longi; *stigmata* inclusa, interdum subsessilia. *Squarnulae nectariferae* 1,5 X 2,5-2,75 mm, transverse rectangulares, distincte latiores quam altae, integrae.

Habitat in Rhodesia, Zimbabwe, ubi die 5-VI-1950, a *Ball* (?), sub n.^o 16, collecta. Holotypus in SAM (V. photogr.).

Specimina alia:

KHODESIA: Bulawayo, «Matopos Hills», 28-VI-1950, *Allen* s. n. (SRGH, 28384); Matobo, «Farm Besna Kobia, shallow soil on rock, perianth white, yellow within, leaves red covered with white powder», alt. ca. 1536 m, 1-1957, *Miller* 4393 (SEGH); Marandellas, 7-VI-1941, *Dehn* 280 (M); idem, 9-X-1942, *Dehn* 9291 (M; SEGH); Makoni, alt. ca. 1568 m, «on

granite slope, 2 feet tall plant covered with white, floury powder, leaves moderately thick, fleshy, flowers pale yellow or white», VII-1917, *Eyles* 729 (BM; BRGH); Matabeleland, s. 1., 1-1930, *Cheesman* 50 (BM); Ndanga, «Fort Victoria road», 1-XI-1938, *J. Hanham* s. n. (BM); Victoria «Kyle National Park Game Reserve, Chembira Hill, in pockets in the granite, flowers orange-pink, whole plant especially leaves covered in a white powdery substance», 22-V-1971, *Grosvenor* 526 (SRGH); Fort Victoria, VIII-1932, *Cuthbertson* 6071 (SRGH); Belingwe, «± 3 miles SE. of Mnene Mission, on bald granite hill, ht. c. 80 cm., whole plant heavily pruinose», 10-VII-1966, *Leach & Bullock* 13318 (SRGH).

Affinis *K. Luciae* R.-Harriet a qua caule breviore; foliis minoribus vix usque ad 10,5X4 cm neque usque ad 18(23,5) X X 15 cm, basi minus angustatis, basilaribus minus approximatis (internodiis 5-22 mm, neque vix usque ad 2 mm longis) sed medianis et superioribus plerumque inter se minus distantibus (internodiis foliis brevioribus vel eas subaequantibus, aliquando 2-3-plo foliis longioribus neque internodiis usque 6-plo quam foliis longioribus), insertione in caule minus obliqua; inflorescentia breviore; calyce crassiore, sepalis pro ration, latioribus, obtusioribus, saepe fere rotundatis; corollae tubo angustiore sub lobis non constricto; corollae lobis crassioribus, brevioribus, pro ration, latioribus (3-5,5 X X 2,25-2,75 mm neque 4,5-7 X 2,5-3 mm), apice rotundatis vel truncatis neque obtusis vel acutiusculis, erectis neque reflexis; filamentis brevioribus, vix 1-2 mm longis neque 4-5 mm longis, prope apicem neque paullo supra medium corollae tubi insertis; antheris minoribus, ca. 1 X 1 mm neque ca. 1,5 X 1,5 mm, illis staminum inferiorum inclusis vel subexsertis neque omnibus distincte exsertis; folliculis minus attenuatis; stylis satis brevioribus, vix usque ad 0,5 mm neque (2)2,75-3,5 mm longis; squamulis pro ration, latioribus differt.

Affinis etiam *K. thyrsiflora* Harv. et *K. Crundalli* Verdoorn a quibus praecipue calycis lobis latioribus et non acutis sed obtusis vel rotundatis; corollis minoribus; folli-

culis brevioribus; stylis satis brevioribus; squamulis transverse rectangularibus (latiорibus quam altioribus) neque oblongis (altioribus quam latioribus) differt.

Kalanchoe rotundifolia (Haw.) Haw.

Kalanchoe rotundifolia (Haw.) Haw. in Philos. Mag. 1825: 31 (1825).

Forma tripartita R.-Hamet ex R. Fernandes, forma ,nov.

Basion.: *Kalanchoe rotundifolia* var. *tripartita* R.-Hamet, Crass. Ic. Select. 2: t. 33, photogr. (1956), nom. nud.

A typo foliis inferioribus et medianis plus minusve profunde 3-lobatis (neque integris vel fere integris), lobo mediano usque ad 3,3 X 1 cm, lobis lateralibus brevioribus, inter se equalibus vel inaequalibus, ascendentibus, omnibus oblongis, apice obtusis vel rotundatis, integris; foliis minoribus losangicis breviter lobatis vel dentes 2 laterales subacutos ostendentibus praecipue differt.

Habitat in Natal, Muden pr. Greytown, ubi in mense Apr.-1936, a Wylie s. n., collecta (NH, sub n.º 27707, holotypus).

Specimina alia:

RHODESIA : ca. 10 km N. a Marula ad viam versus «Mananda Dam», pr. rivulum Manandae affluentem, 20-IV-1972, Grosvenor 479 pro parte, quoad specimen, in K et SBGH. BOTSWANA: 5 mil. S. a Palapye via, alt. ca. 1056 m, 14-III-1961, Leach 10749 (x; use; M; PBE; SRGH, planta a Leach & Noel, anno 1953 collecta et in Horto Botânico Greendale culta), MOSSAMBIQUE: inter Massingir et Mapulanguene, pr. limitem circumscr. Magude-Guijá, 8-V-1937, Fidalgo de Carvalho 178 (LMA). NATAL: Nzinga, «Inanda Valley», 20-VI-1962, Strey 4279 (K). TRANSVAAL: Nelspruit, «Kruger Nat. Park», alt. ca. 2880 m, 3-V-1944, Coda 5470 (x); Potgietersrus, «Warmbatten to Two Wooimba Past. Res. Stat.», 3-V-1946, Mogg 1244 (LMA).

Forma peltata R.-Hamet ex R. Fernandes, forma nov.

Basion.: *Kalanchoe rotundifolia* var. *peltata* R.-Hamet,
op. cit. 4: t. 72, photogr. (1960), nom. nud.

Syn.: *Kalanchoe neglecta* Toelken in Journ. S. Afr. Bot.
44, 1: 90 (1978).

A typo foliis inferioribus et medianis peltatis, basi non euneatis sed truncatis vel emarginatis et bilobatis, generaliter majoribus, usque ad 8,5 X 5,5 cm; petiolis longioribus 1,7-4,7 cm longis neque vix usque ad 1,2 cm longis, 0,5-1 cm e basi laminae insertis (foliis peltatis) praecipue differt.

Habitat in Africa Austro-Orientali, regione (sine loco) «Zululand» dicta, alt. ca. 640 m, ubi die 15-V-1968, a Gerstner sub n.º 6871, collecta (PKE, holotypus).

Specimina alia:

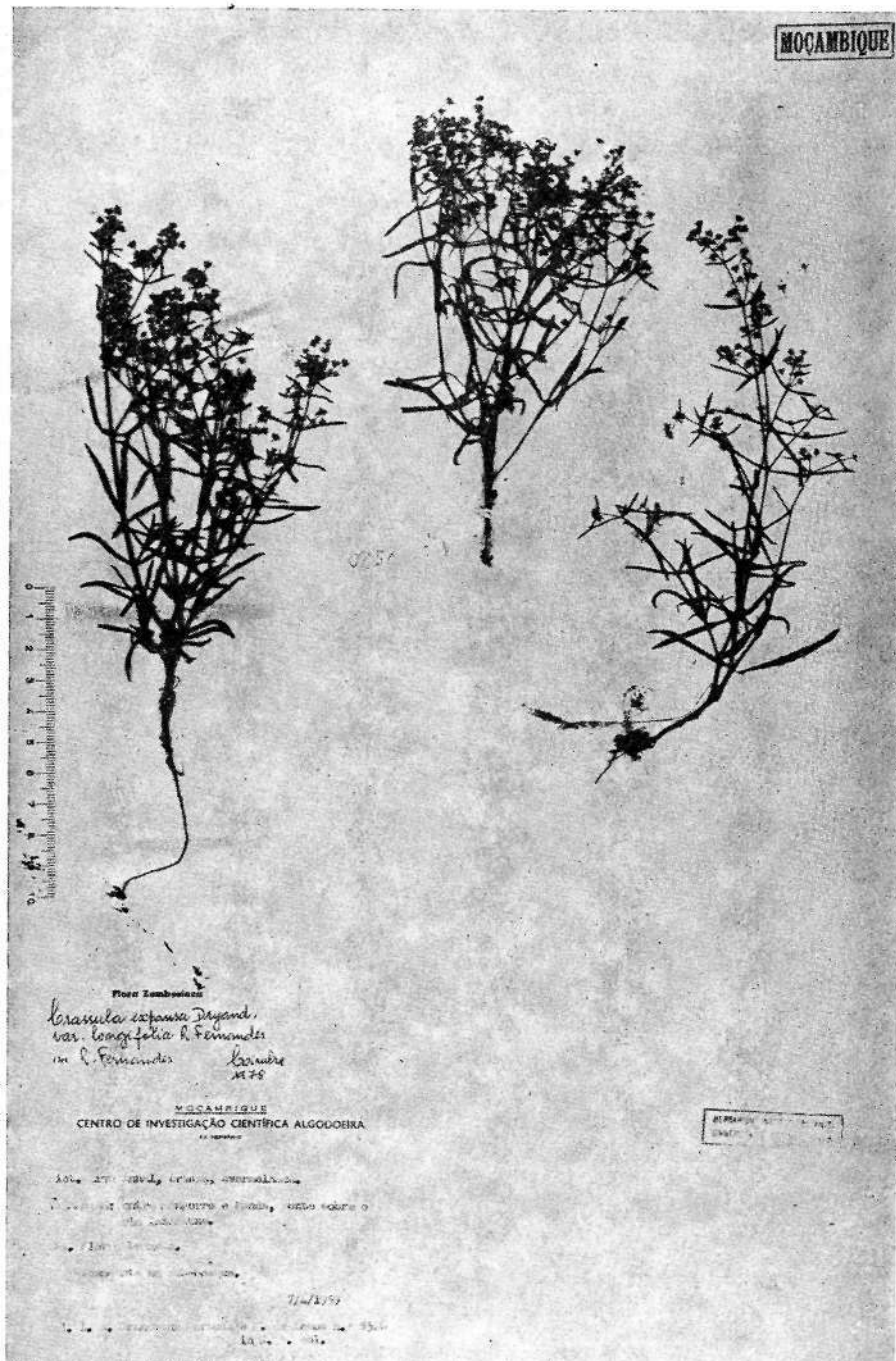
MOSSAMBIQUE: BeIa Vista, inter Salamangam et f lumen Futi, «planta suculenta, de 30-60 cm, flores avermelhadas, aqui e ali e formando colónias, solo arenoso, acinzentado», 28-V-1963, *Fidalgo de Carvalho* 618 (x), NATAL: Ubombo, «Sordwana Bay, on sand-dune in open veld», 5-V-1985, *Vahrmeyer & Toelken* 855 (K); Hlabisa, «Hluhluwe Game Reserve», alt. ca. 144 m, 2-VI-1960, *Ward* 3444 (x); Umfolozi, VII-1960, *Ward* 8889 (K).

ADDENDUM

Sec. Cl. G. E. WiCKENS, in littera, propter semina valde diversa (sub S. E. M. visa), *Crassula campestris* Eckl. & Zeyh. subsp. *campestris* et *C. campestris* subsp. *rhodesica* (Merxm.) R. Fernandes, species distinctae sunt; et *C. campestris* subsp. *pharnaceoides* (Höchst, ex Fisch. & Mey.) Toelken varietas *G. alatae* (Viv.) Berger est.

TABULAE

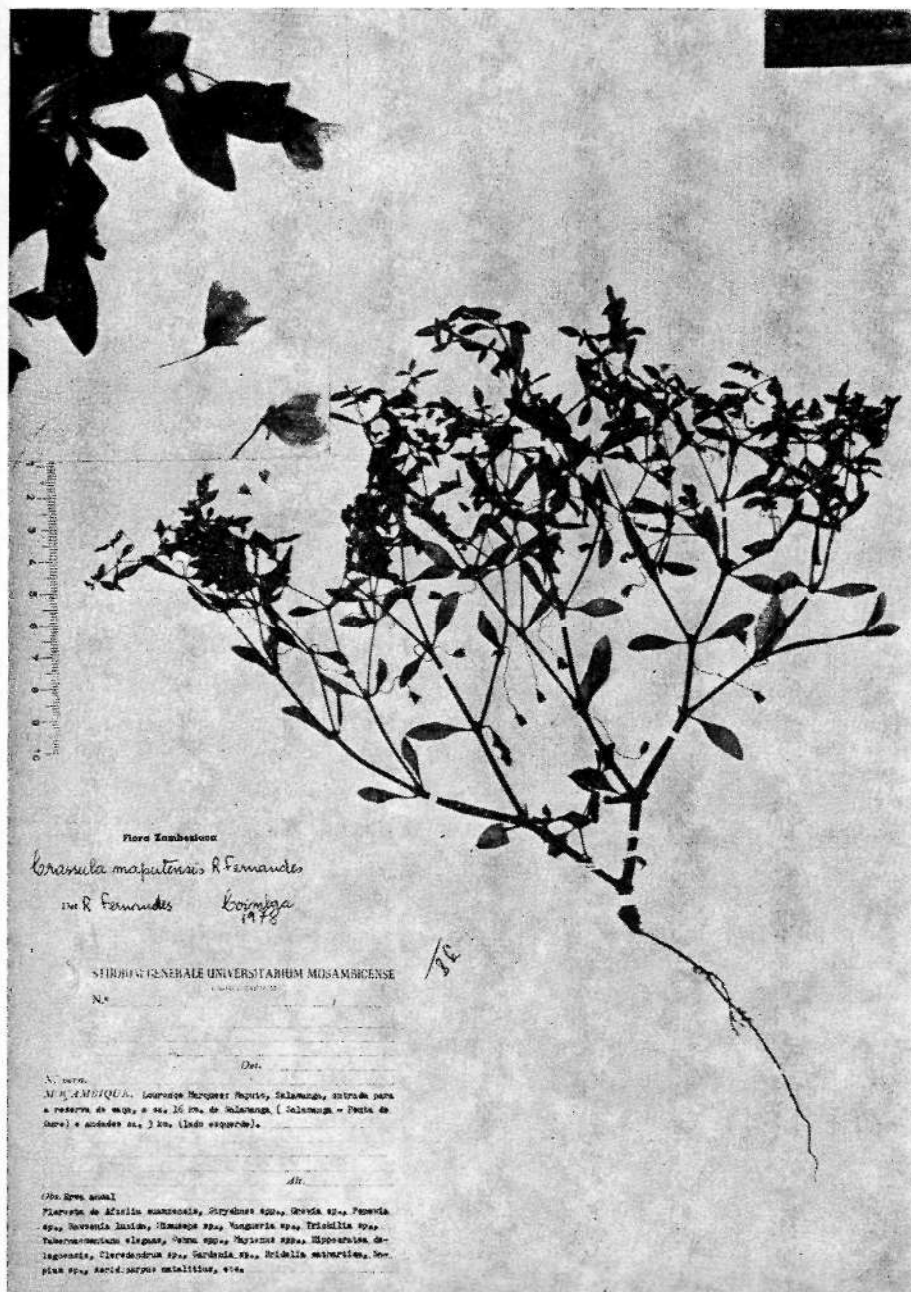
Delineationes Tab. IV, V, XII et XIII sub microscopio binoculari per camaram lucidam a nobis, post ebullitionem, elaboratae. In omnibus, pili pedicellorum, calycisque, papillae petalorum, follicularum (except, aliquando illae suturae) et seminum, si adsunt, non delineatae sunt.



Crasâula expansa Dryand. var. longifolia R. Fernandes

Specimen *Barbosa & Lemos* 8520 (COI, holotypus).

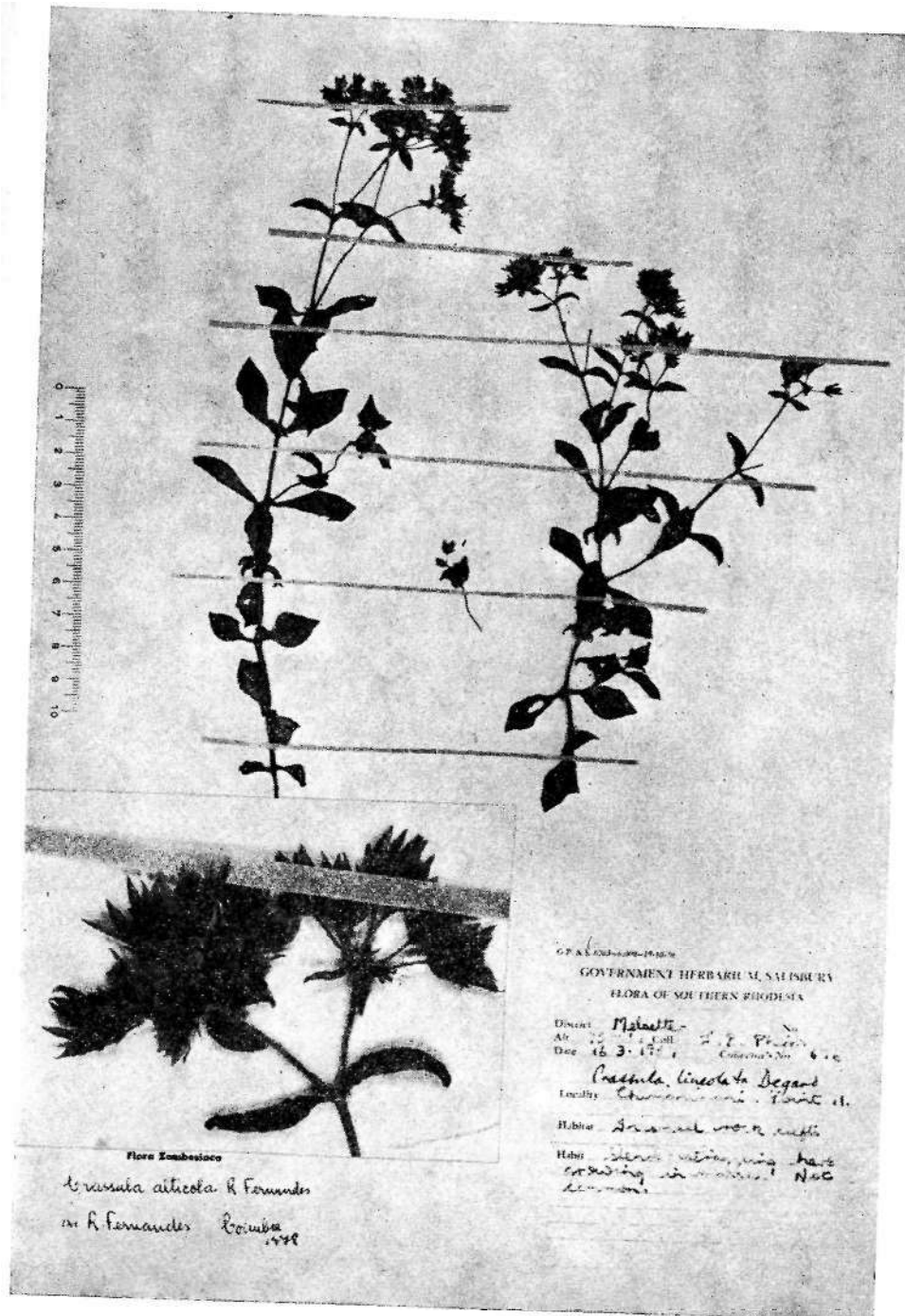




Crassula maputensis R. Fernandes

Specimen A. Fernandes, R. Fernandes & A. Pereira 38 (LMU, isotypus).
In angulo supericre sinistro pars terminalis rami et flores separati.
ca. X 2.





Crassola alticola R. Fernandes

Specimen PM_{pp} 676 (SRGH, paratype). I_n angulo inferiore
sinistro inflorescentia. ca. $\times 2$.

TAB. IV

Crassula sarcocaulis Eckl. & Zeyh.

Subsp. *sarcocaulis* — a-d, ex specim. rhodes. *Wild* 3854 (SRGH).

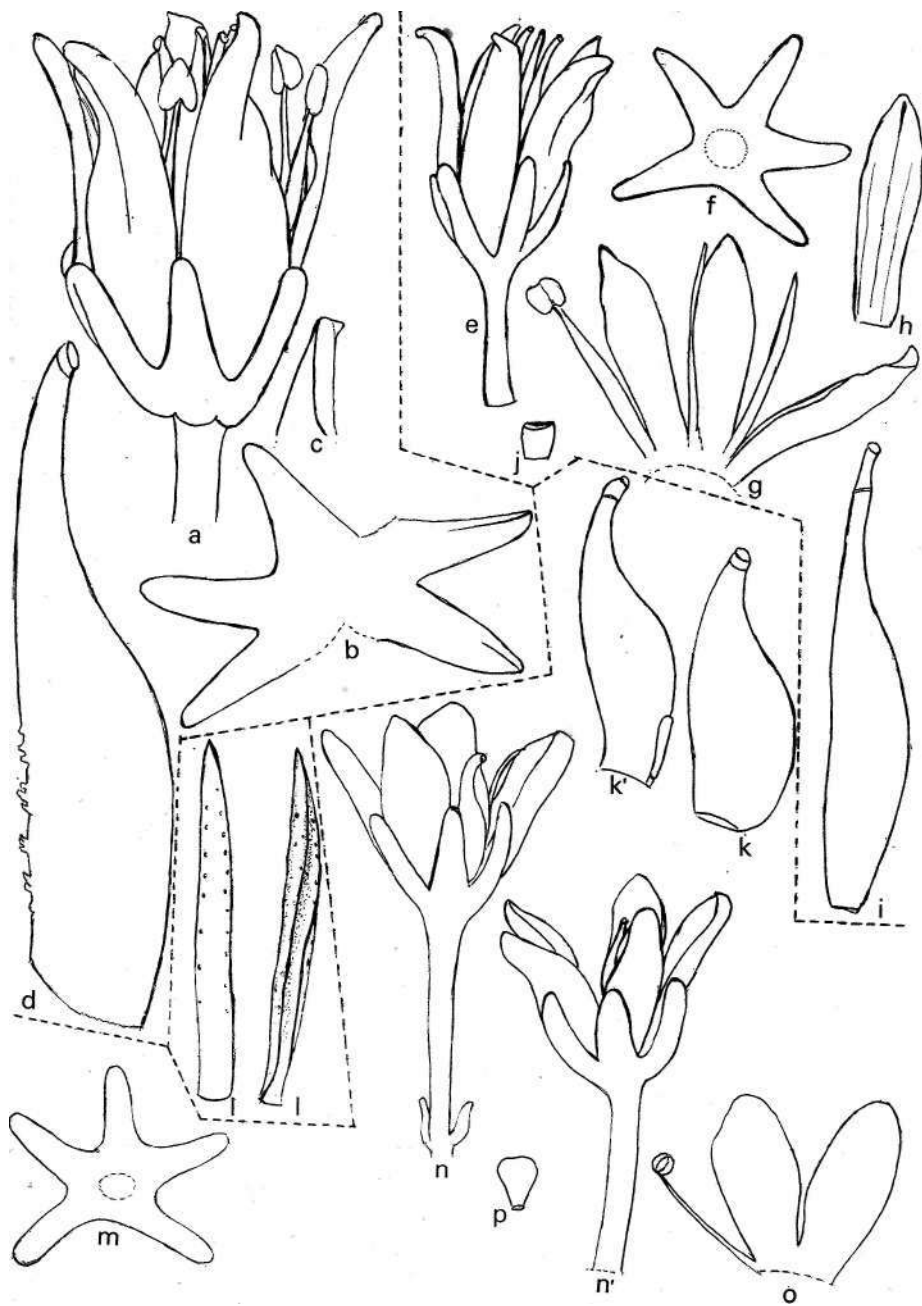
Subsp. '**rupicola**' Toelken var. **rupicola** — e-i, ex specim. natal.
Wood 10279 (P).

Subsp. **rupicola** var. **mlanjiana** R. Fernandes — k-p, ex specim.
mlajian. *Chapman* 685/H (K).

a, e, η, η' — Flores. X 6. b, f, m — Calyces. X 6. g, o — Partes
corollarum cum stamine vel staminibus. X 6. h — Petalum extus
visum. X 6. c — Pars terminalis petali. χ 6. d, i, k-k' — Folli-
culi. X 12,5. j, ρ — Squamulae nectariferae, X 12,5. l — Sinister,
folium desuper visum; dexter, idem paullo lateraliter visum.

X 3.

TAB. IV



Crassula sarcocaulis Eckl. & Zeyh.

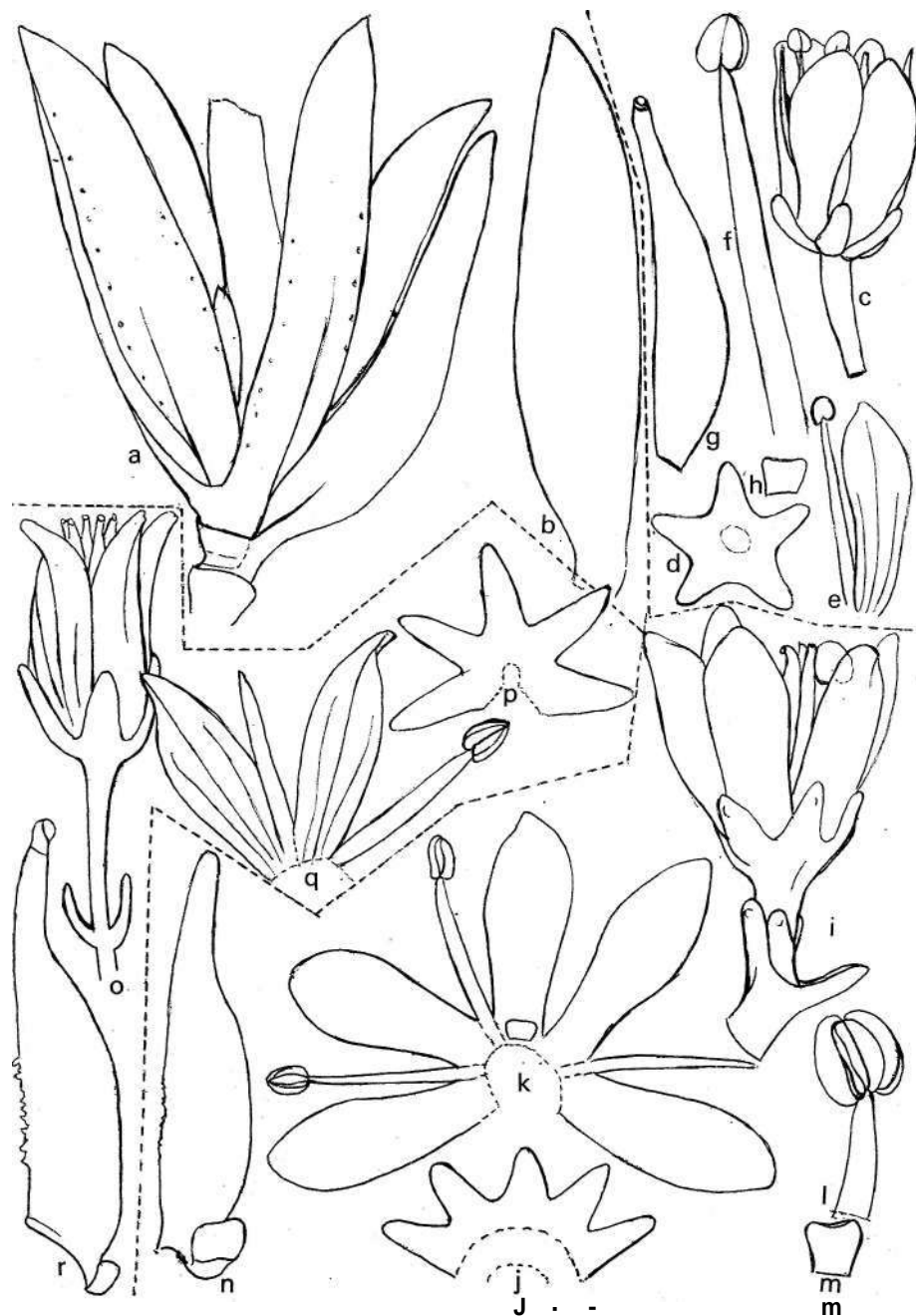
TAB. y

Crassula sarcocaulis Eckl. & Zeyh. subsp. **sarcocaulis**

c-h, ex specim. transvaal. *Junod* 2656 (Z); i-η, ex specim. transvaal. *Rogers* 23046 (Z); o-r, ex specim. rhodes. *Miller* 2205 (SRGH).

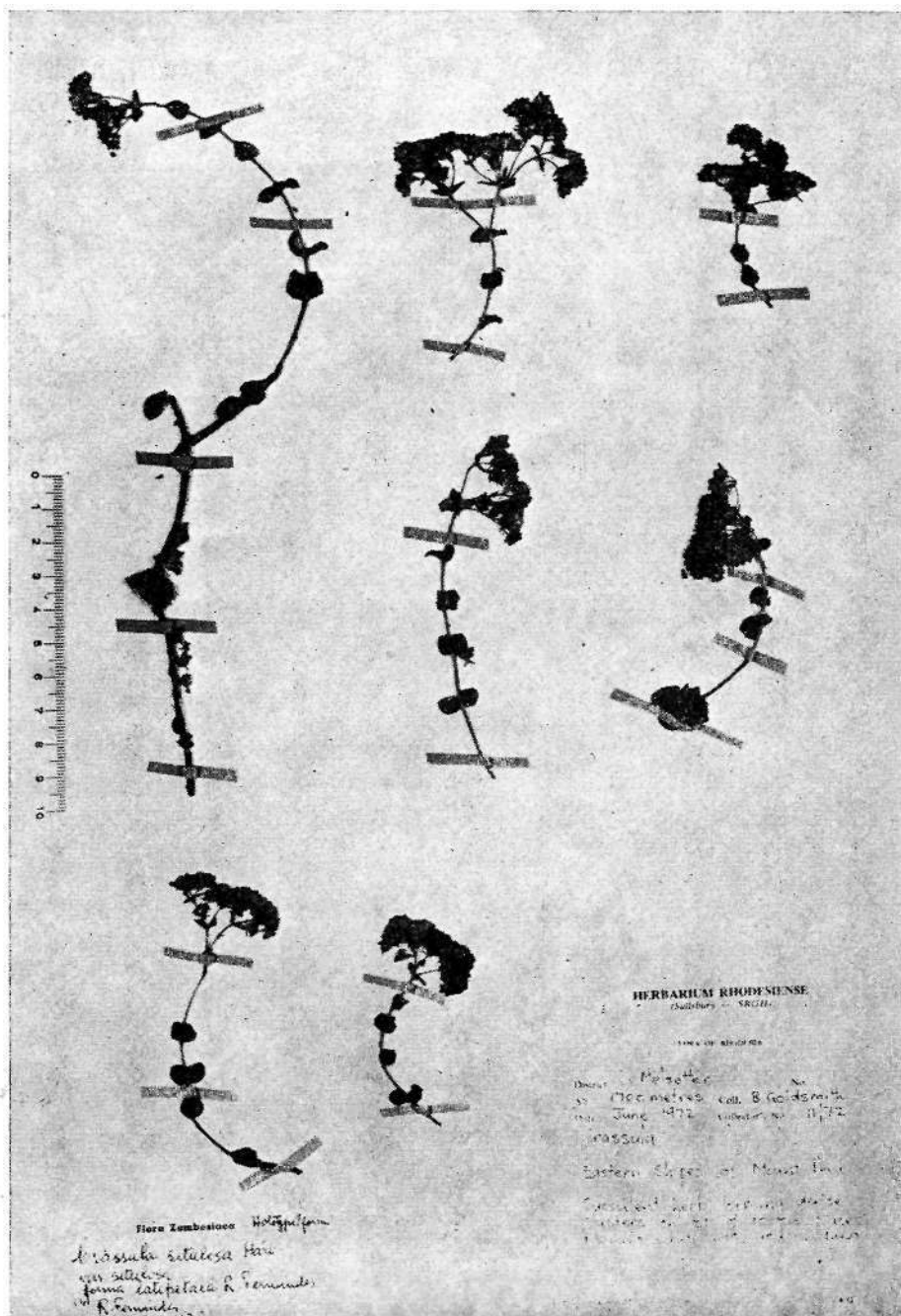
a — Pars terminalis rami. X 3. b — Folium ejusdem. X 3.
c, i, o — Flores, X 6. d, j, ρ — Calyces explanati. χ 6. e, k, q —
Corolla vel partes corollarum cum stamme vel staminibus.
X 6. f, l — Stamina. X 12,5. g, n, r — Folliculi (n, non complete
maturus). X 12,5. h, m -- Squamulae nectariferae. X 12,5.

TAB. V



Crassula sarcocaulis Eckl. & Zeyh. subsp. *sarcocaulis*

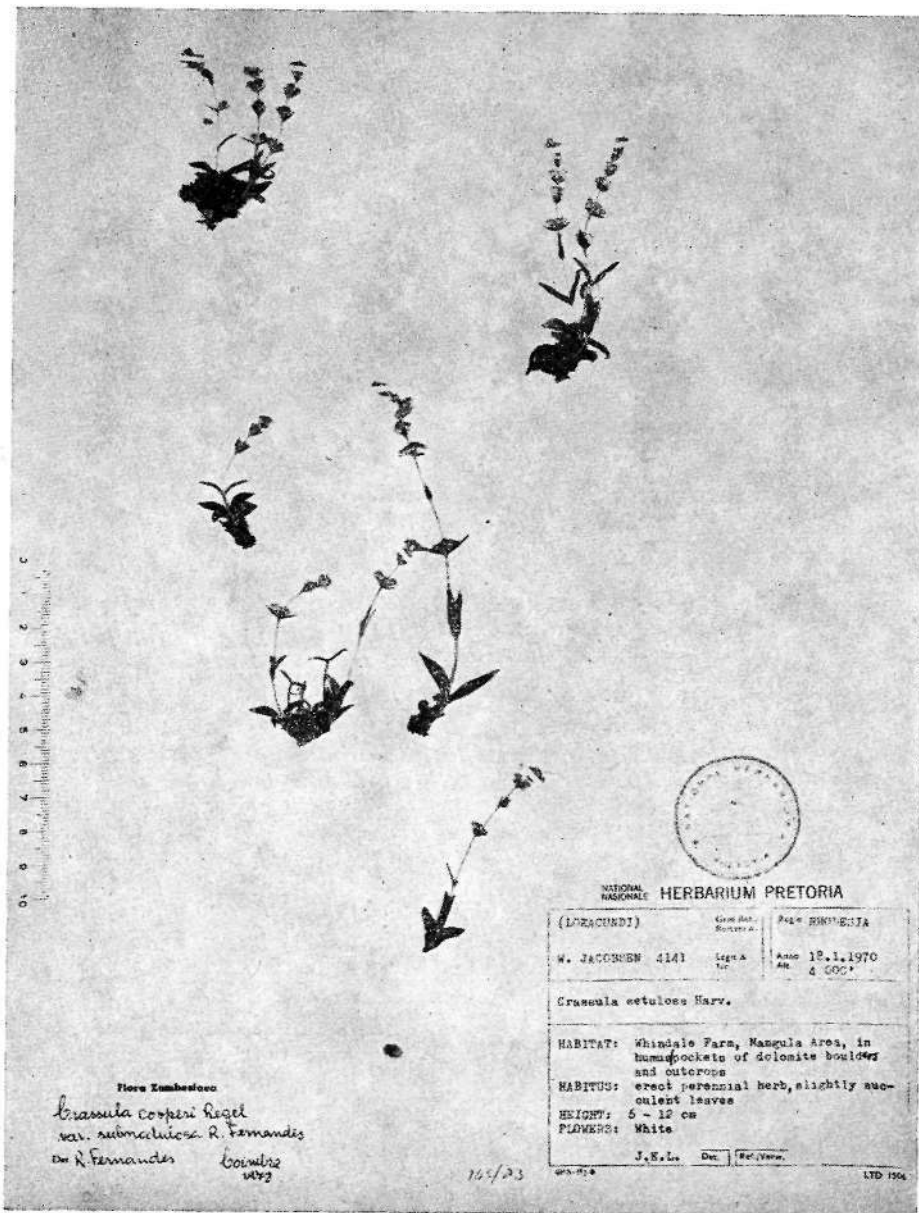




Crassula setulosa Harv. var. setulosa forma **latipetala** R. Fernandes
Specimen Goldsmith W/12 (SRGH, holotypus). Vid. etiam Tab. X fig¹, a.



TAB. VII

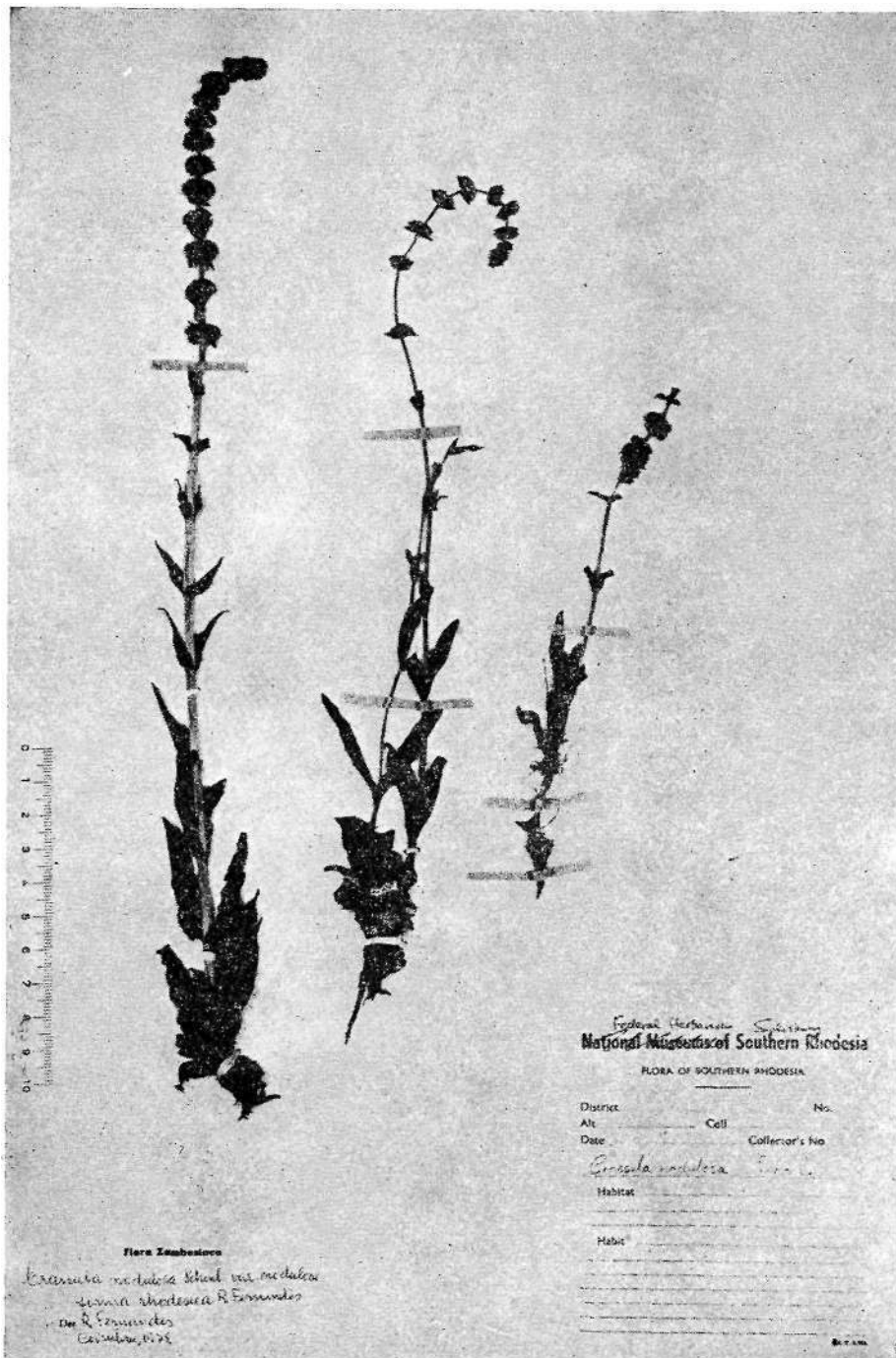


Crassula Cooperi Regel var. subnudulosa R. Fernandes

Specimen W. Jacobsen 4141 (PRE, paratype). Vid. etiam Tab. X fig. b.



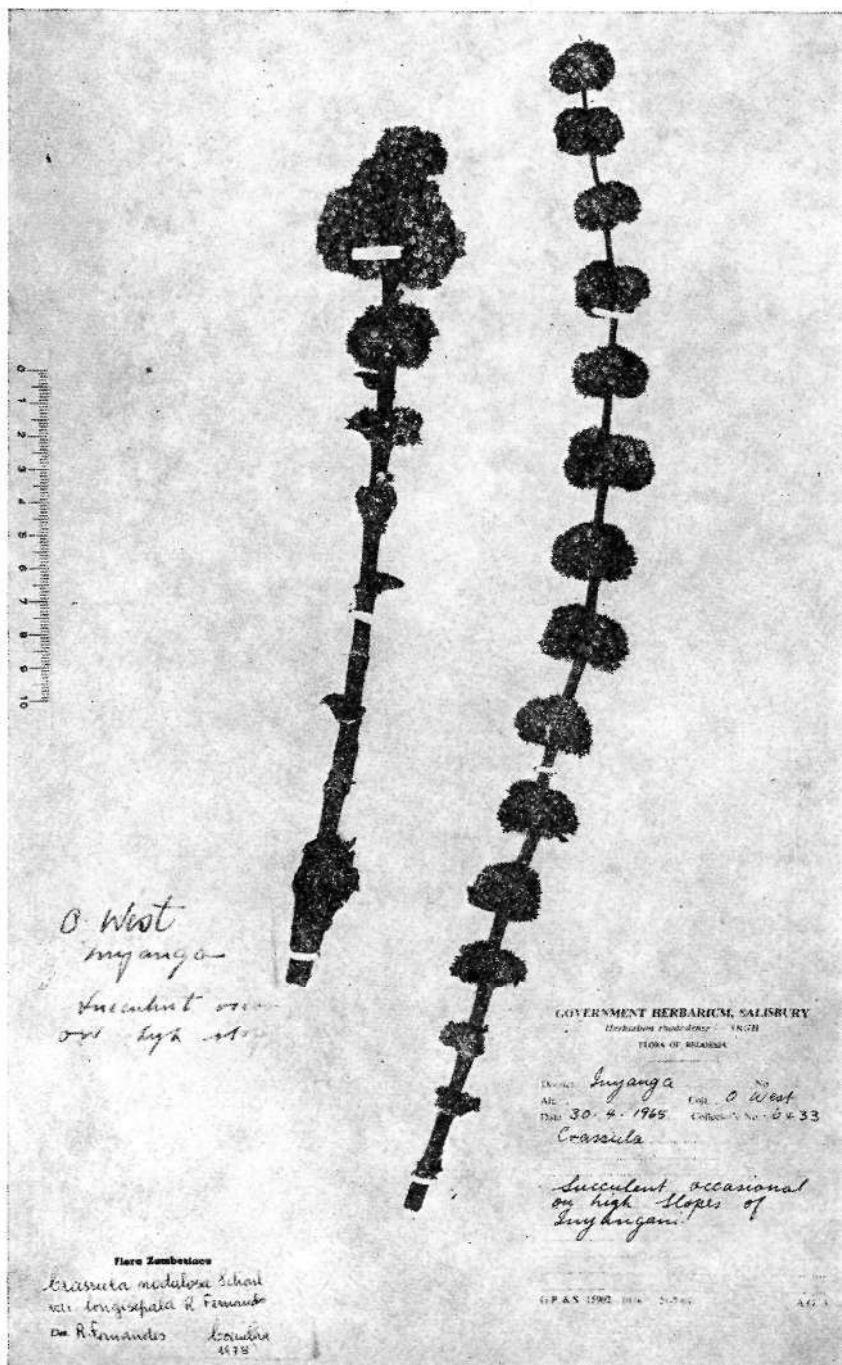
TAB. VIII



Crassula nodulosa Sehonl. var. **nodulosa** forma **rhodesica** R. Fernandes
Specimen O. B. Miller 7590 (SRGH, paratype). Vid. etiam Tab. X fig. e.



TAB. IX



Crassula nodulosa Schonl. var. *longisepala* R. Fernandes

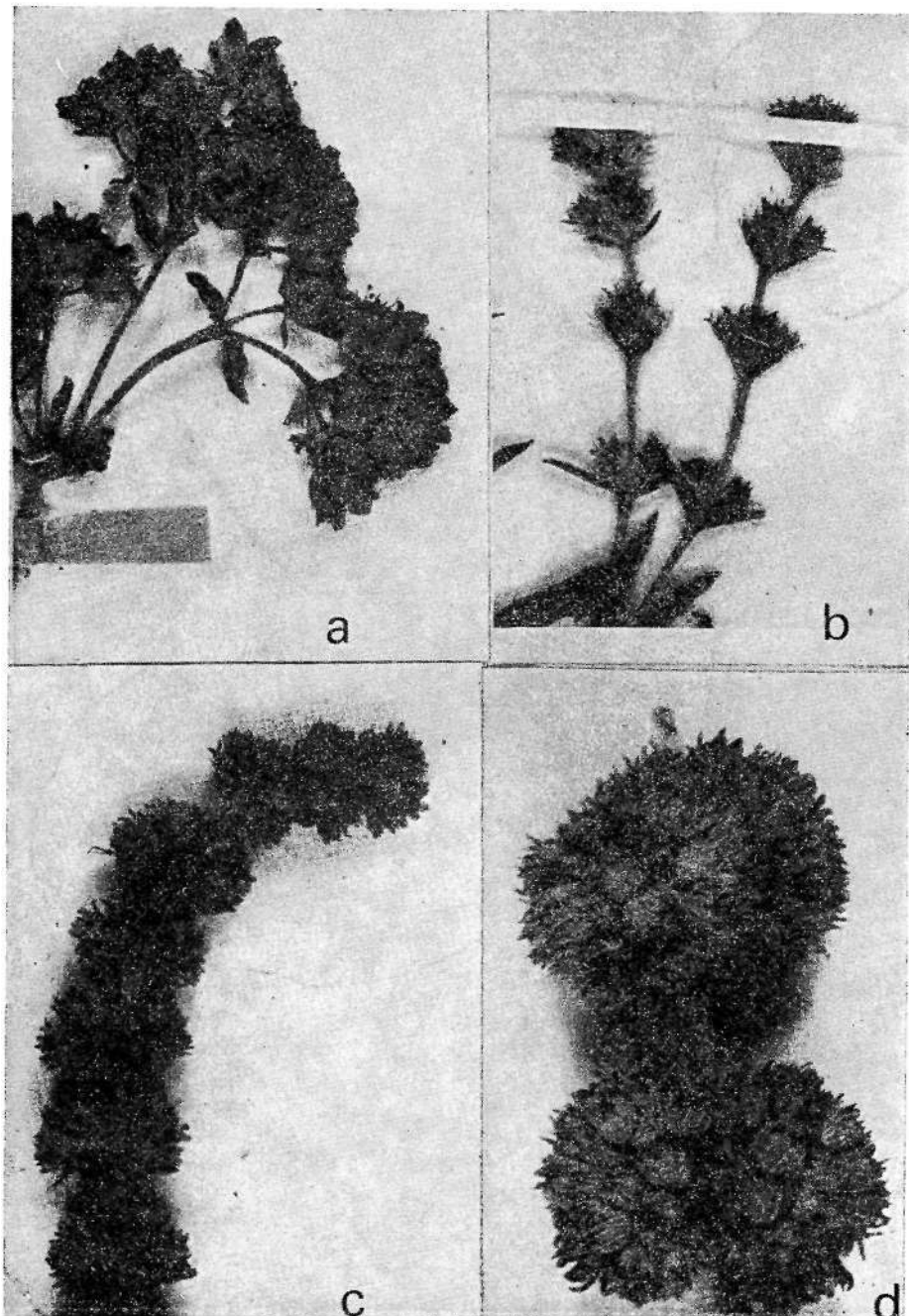
Specimen West 6433 (SRGH, paratype). Vid. etiam Tab. X fig. d.

TAB. X

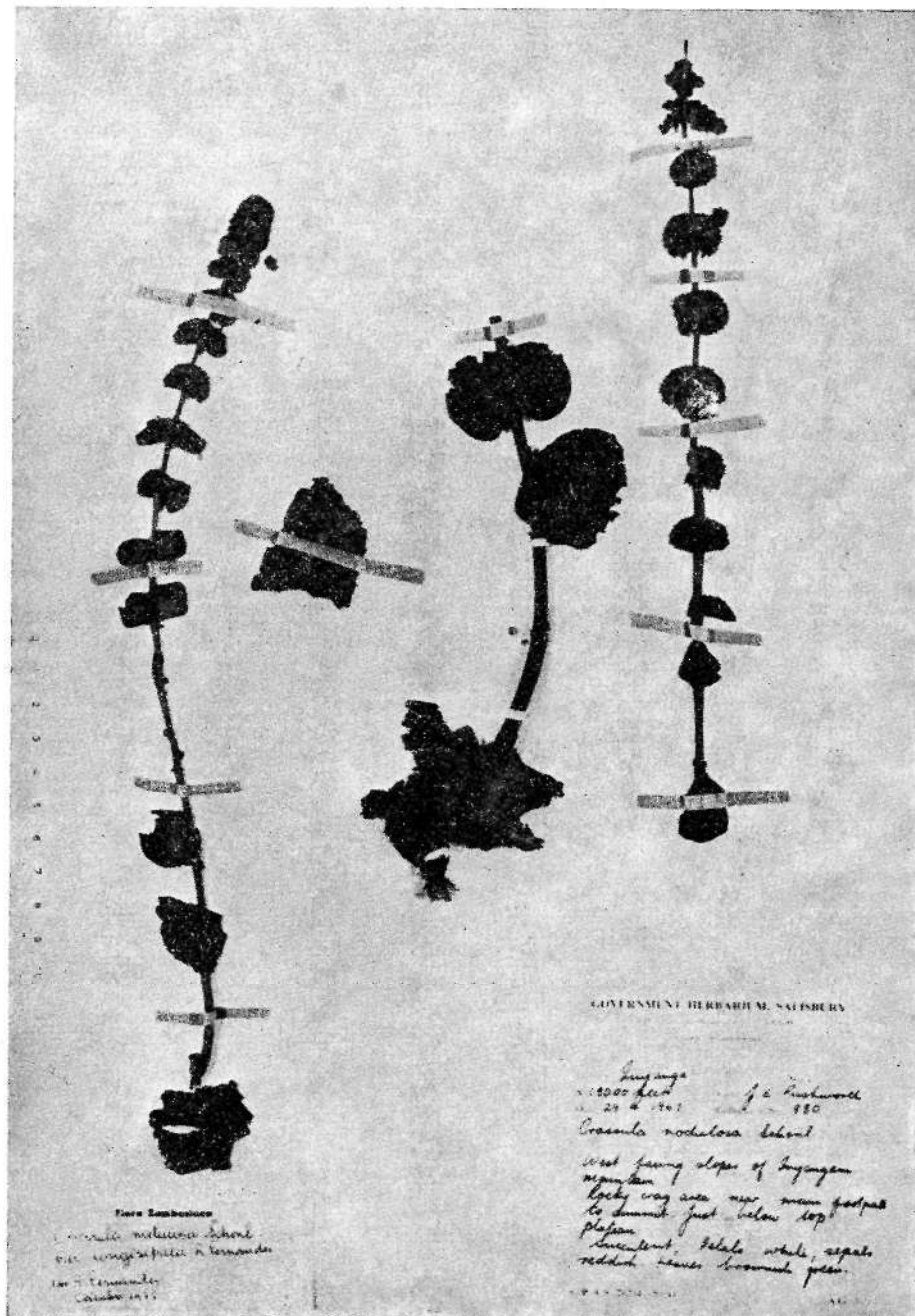
- a — *Crassula setulosa* Harv. var. *setulosa* forma *latipetala*
R. Fernandes — Pars inflorescentiae specim. *Goldsmith*
11/72 (SRGH). ca. X 2.
- b — *Crassula Cooperi* Regel var. *subnodulosa* R. Fernandes —
Caules cum inflorescentiis specim. *W. Jacobsen* 4141 (PRE),
ca. X 2.
- c — *Crassula nodulosa* Schonl. var. *nodulosa* forma *rhodesica*
R. Fernandes — Apex caulis florif. specim. *O. B. Miller*
7590 (SRGH). ca. X2.
- d — *Crassula nodulosa* Schonl. var. *longisepala* R. Fernandes —
Pars caulis florif. specim. *West* 6433 (SRGH). ca. X 2.

[».]

TAB. X







Crassula nodulosa Schonl. var. longisepala R. Fernandes

Specimen Rushworth 980 (SRGH).

TAB. XII

Crassula nodulosa Schonl.

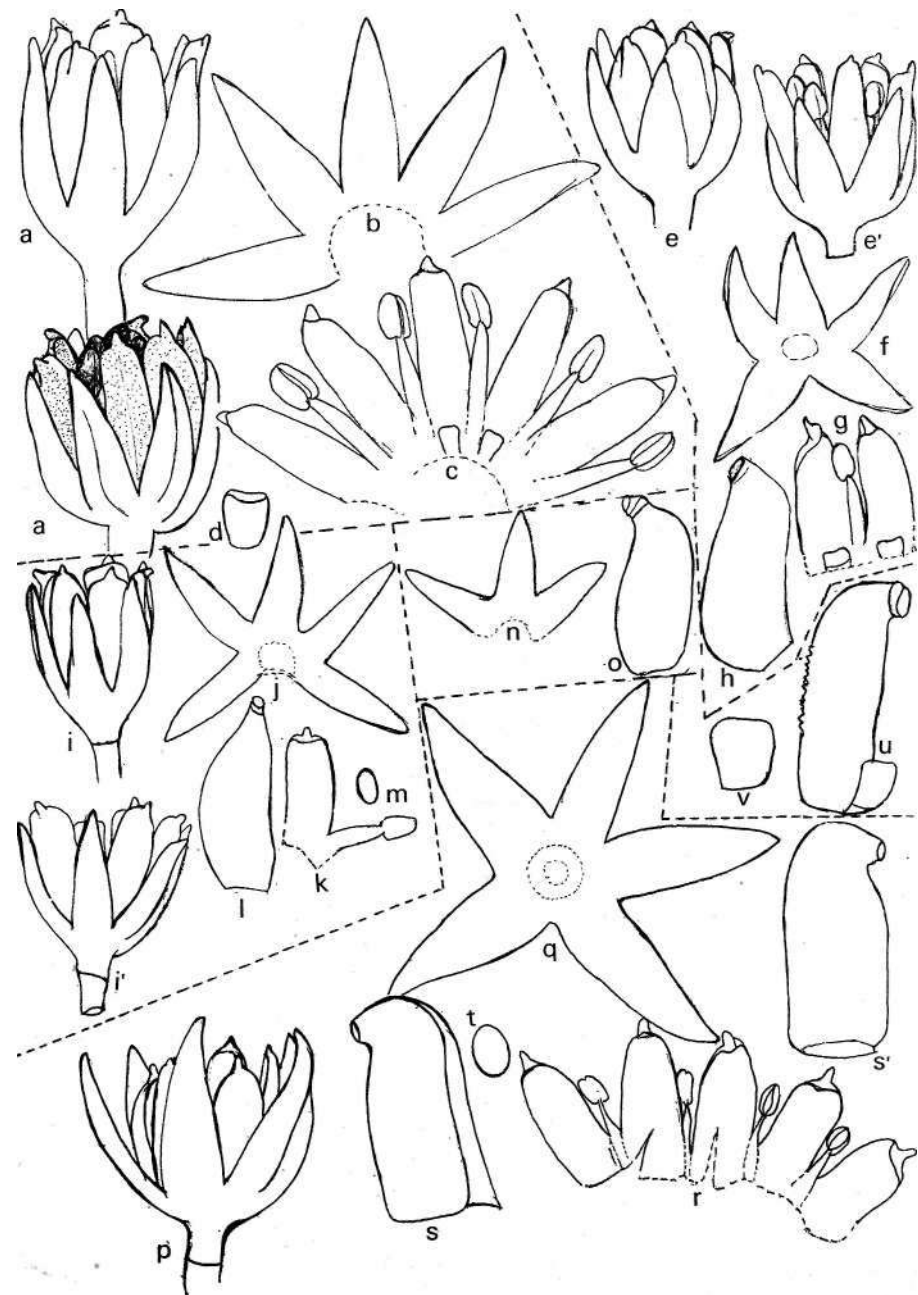
Var. **nodulosa** forma **nodulosa** — a-d, ex specim. transvaal.
Bogers 25121 (Z); e-h ex specim. *Conrath* 287 (Z, typus
C. pectinatae).

Var. **nodulosa** forma **rhodesica** R. Fernandes — i-m, ex specim.
Eyles 2019; η-ο, ex specim. *Hutchinson & Gillett* 3356 (**K**).

Var. **longisepala** R. Fernandes — p-t, ex specim. mossambic.
Torre & Correia 15633 (LISC); u-v, ex specim. rhodes. *Rush-
worth* 980 (SRGH).

a-a', e-e', i-i', ρ — Flores. X 6. b, f, j, n, q — Calyces vel pars
calycis explanata. χ 6. c, g, k, r — Corollae vel pars corollae
explanata intus visa cum stamme vel staminibus et (c, g)
squamulis nectarif eris. X 6. h, l, o, s-s', u — Folliculi, χ 12,5.
m, t — Semina. X 12,5. d, ν — Squamulae nectariferae. X 12,5.

TAB. XII



Crassula nodulosa Schonl.

TAB. XIII

Crassula globularioides Brüten

a-e, ex specim. Meiler s. n. (K, typus).

Crassula swaziensis Schonl.

Subsp. swaziensis var. swaziensis forma swaziensis — f-i, ex
Saltmarshe in Galpin 992 (Z, isotypus).

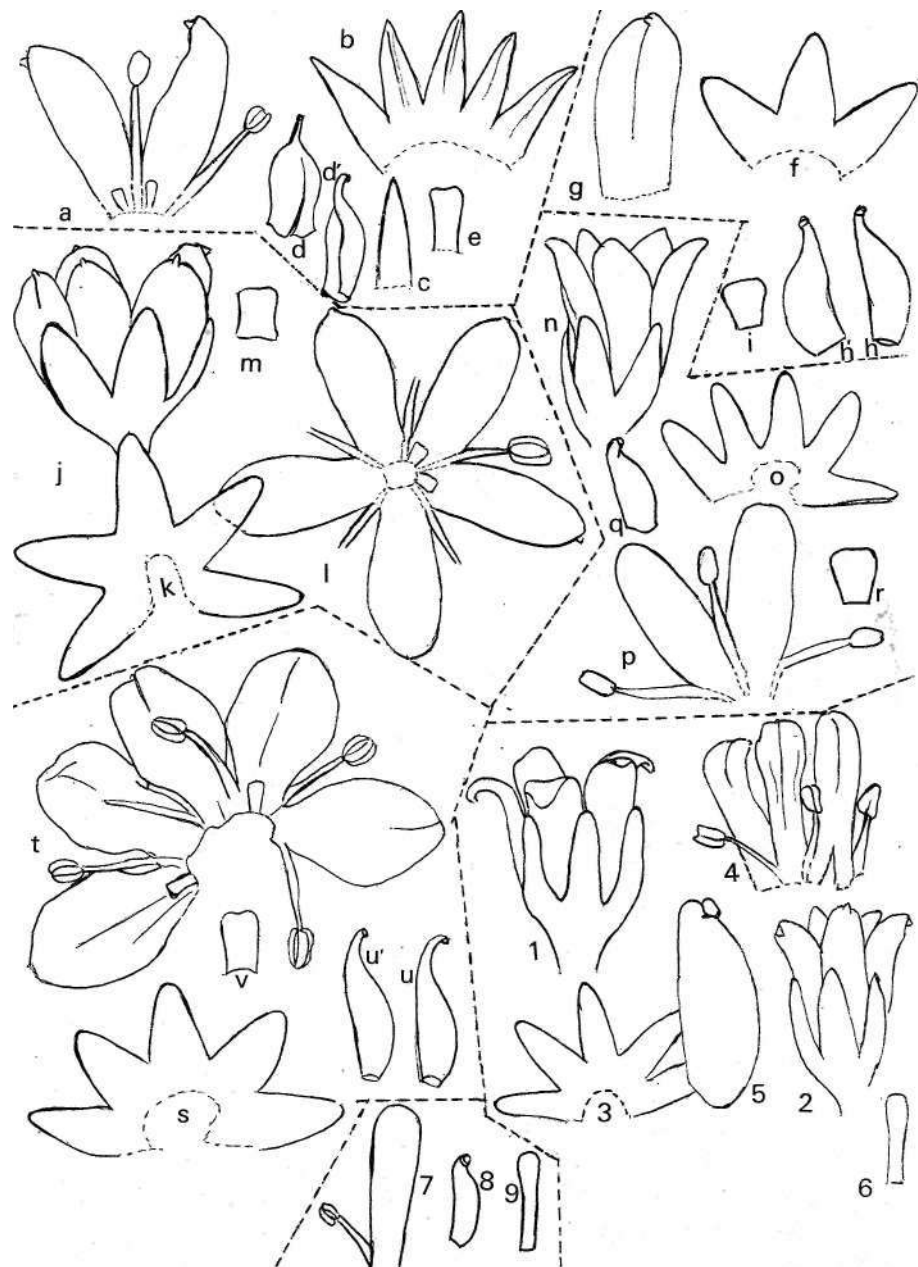
Subsp. swaziensis var. swaziensis forma argyrophylla (Diele
ex Schonl. & Bak. f.) R. Fernandes — j-m, ex spacim. transvaal.
Bogers 30015 (Z); n-r, ex specim. mossambic. Gomes Pedro
5012 (LMA).

Subsp. swaziensis var. guniensis R. Fernandes — s-v ex Torre
3553 (LISC).

Subsp. brachycarpa R. Fernandes — 1-6 ex Newman & Whit-
more 438 (K); 7-9 ex Meiler s. n. (K).

j, η, 1-2 — Flores. X 6. b, f, li, o, s, 3 — Calyces vel pars
calycis (f) explanata. X 6. c — Sepalum. χ 6. a, 1, ρ, t, 4 —
Corollae vel pars corollae cum staminibus. X 6. g, 7 — Pétala
(7, cum stamme). X 6. d-d', h-h', q, u-u', 8 — Folliculi. X 6.
5 — Folliculus immaturus. X 12,5. e, i, m, r, v, 6, 9 — Squa-
mulae nectariferae. χ 12,5.

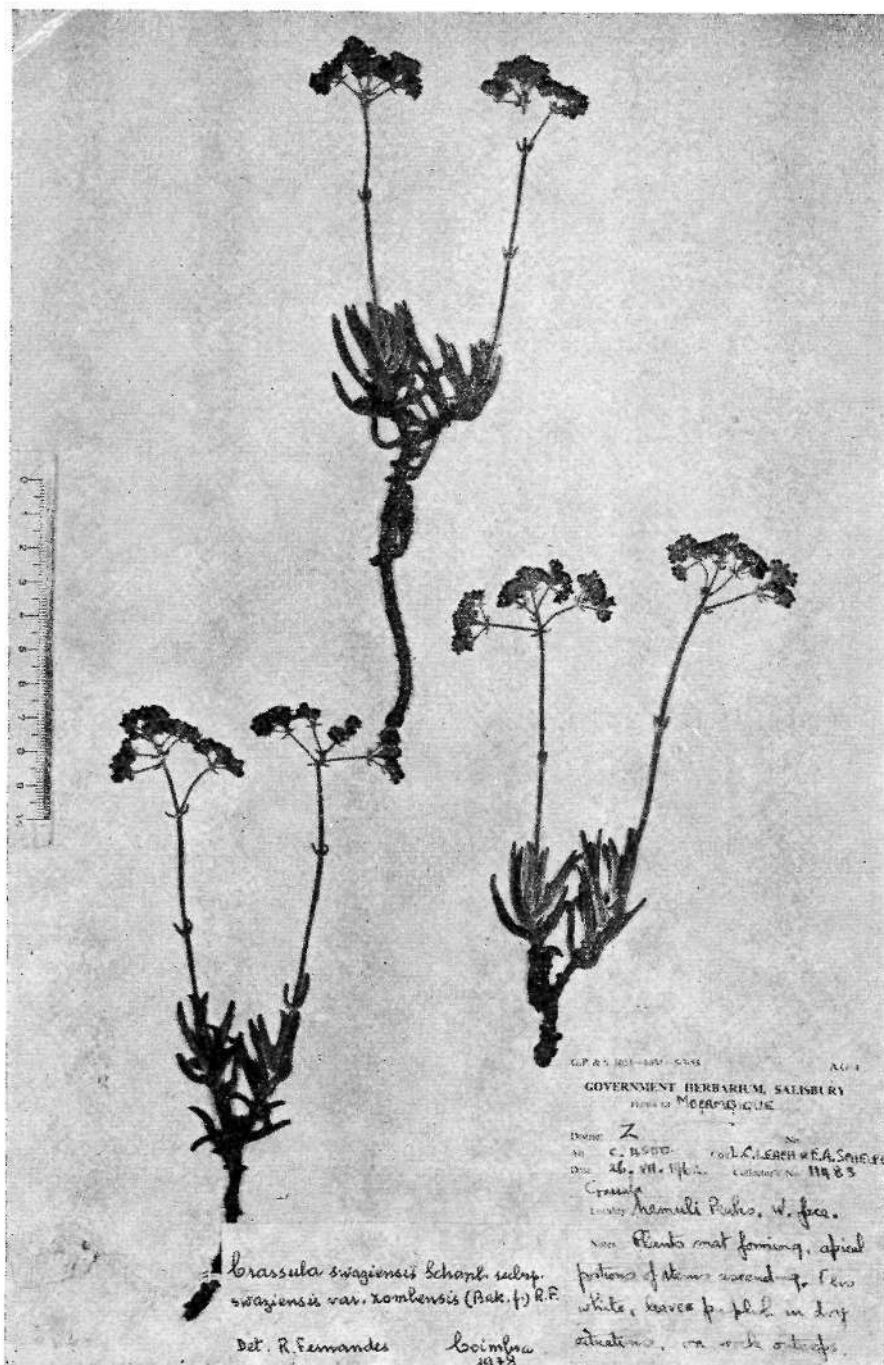
TAB. XIII



Crassula globularioides Britten (a-e)

Crassula swaziensis (Schonl.) (f-v et 1-9)

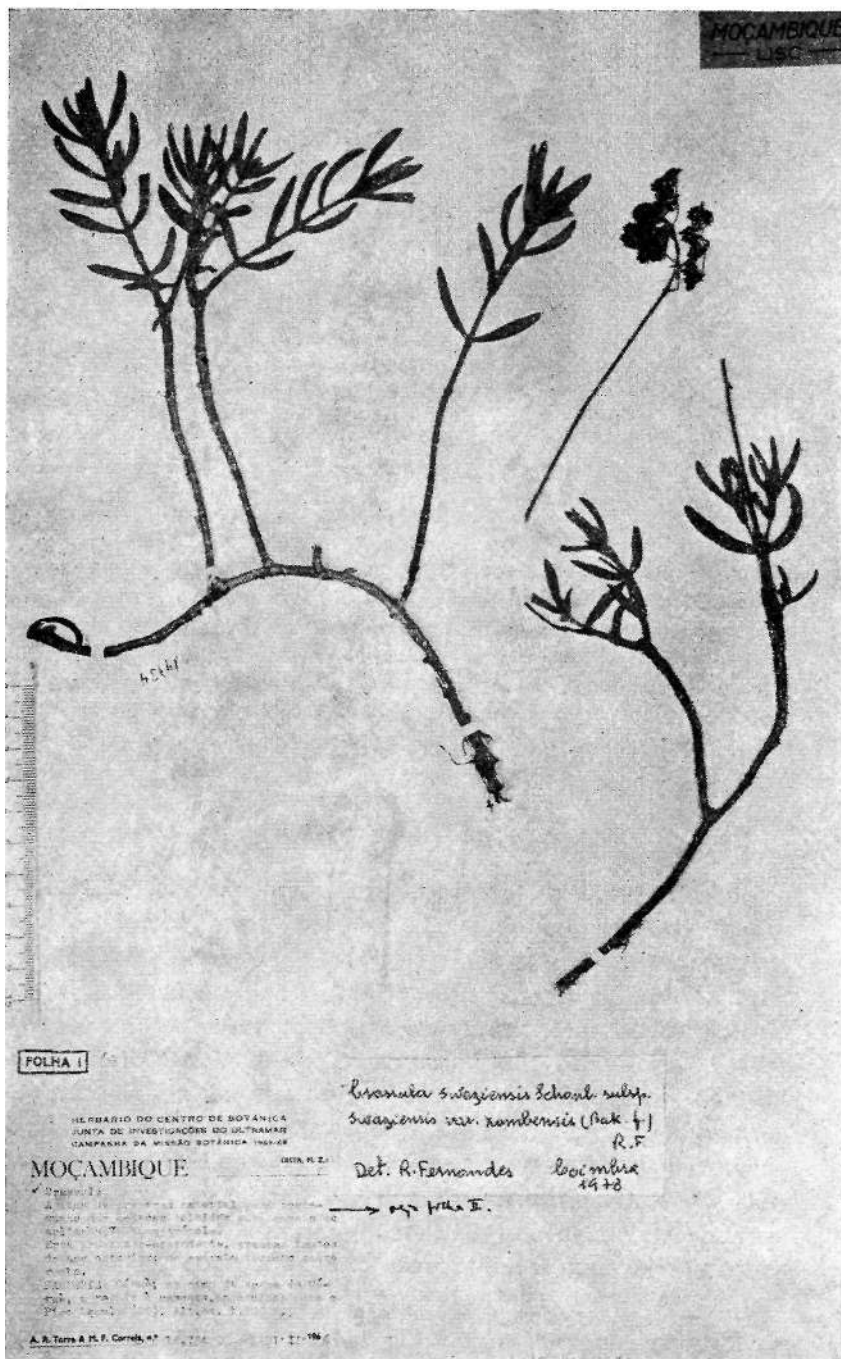




Crassula swaziensis Schonl. subsp. *swaziensis* var. *zombensis* (Bak. f.)
R. Fernandes

Specimen *Leach & Schelpe* 11483 (SRGH).





Crassula swaziensis Schonl. subsp. swaziensis var. zombensis (Bak. f.)
R. Fernandes

Specimen Torre é Correia 14734 (LISC).



COMPORTEMENT DES MICROTUBULES
DES CELLULES RADICULAIRES DE *COLCHICUM*
MULTIFLORUM BROT. SOUS L'ACTION
DE LA COLCHICINE EXOGENE *

par

J. D. SANTOS DIAS & J. F. MESQUITA

Institut Botanique, Laboratoire de Microscopie Electronique et Centre
de Biologie Cellulaire de l'Université de Coimbra

RESUME

Dans cet article, on étudie l'ultrastructure des cellules méristématiques radiculaires de *Colchicum multiflorum* Brot, soumises à l'action de la colchicine, particulièrement en ce qui concerne les microtubules. Les résultats obtenus montrent que, même avec des concentrations très supérieures à la dose minime déterminative d'un effet mitoclasique dans «le *test-Allium*,», tous les microtubules persistent systématiquement dans les cellules, soit à l'interphase soit pendant la mitose.

INTRODUCTION

DEPUIS la découverte des propriétés mitoclasiques de la colchicine, au début du siècle, de nombreuses études ont été faites dans le but d'éclaircir ses effets sur les cellules, soit animales, soit végétales (pour la bibliographie, voir, parmi d'autres, les travaux suivants: MANGENOT, 1941; EIGSTI & DUSTIN, 1955; DEYSSON, 1968; MESQUITA, 1970).

Néanmoins, les données citologiques concernant l'action de la colchicine sur des espèces de *Colchicum* (les plantes qui produisent l'alcaloïde) sont rares, parfois apparemment contradictoires, et basées sur des études au M. O. (voir Discussion). Dans ce travail, on analyse, à l'échelle des infrastructures, le comportement des cellules méristématiques

* Ce travail a été subsidié par l'«Instituto Nacional de Investigação Científica» (L.N.I.C.).

radiculaires de *Colchicum multiflorum* Brot. traitées par cette drogue, et on le compare avec celui qui a été constaté avant chez l'*Allium cepa* L. (MESQUITA, 1966, 1970).

MATERIEL ET MÉTHODES

Les racines de *Colchicum multiflorum* Brot, ont été obtenues à partir de bulbes placés dans le goulot de flacons pleins d'eau. Lorsque ces racines ont atteint la longueur de 2-3 cm, une partie des bulbes a été transférée pour d'autres flacons contenant des solutions aqueuses de colchicine cristallisée (Merck) aux concentrations de 0.05, 0.5 et 5%.

Toutes les expériences ont été faites dans les conditions du Laboratoire et la durée du traitement a varié de 6-24 h.

Pour les observations au M. O., les racines, fixées au Navachine (modification de Bruun), ont été colorées au violet de gentiane selon la méthode histologique habituelle. On a utilisé aussi des coupes semi-minces, obtenues à partir des blocs d'épon préparés pour la microscopie électronique et colorées au bleu de toluidine, selon la technique de MCGEE-RUSSEL & SMALE (1963).

Pour l'étude ultrastructurale au M. E., on a employé, comme fixateur, le glutaraldéhyde à 2,5-3 % dans le tampon phosphate 0.05 M, pH 6.8 additionné de quelques gouttes d'une solution de CaCl_2 0.1 M. Après rinçage dans le même tampon, le matériel a été postfixé par le tétr oxyde d'osmium (2 %, tampon phosphate, pH 6.8), déshydraté à l'alcool et inclus dans l'épon 812. Les sections ultrafines, faites avec un ultramicrotome (Ultratome III — LKB) et ramassées sur des grilles (200, 300, 400 «meshs») recouvertes ou non de membrane de support, ont été soumises à une double «coloration» à Facétate d'uranyle et au citrate de plomb (REYNOLDS, 1963; VENABLE & GOOGESHAIX, 1965) et étudiées au microscope électronique Siemens Elmiskop 101.

RESULTATS ET DISCUSSION

Les observations au M. O. effectuées, tant sur des coupes histologiques normales, que sur des coupes semi-minces (voir Matériel et Méthodes), n'ont pas montré des différences

entre le témoin (Pl. I, figs. 1-4) et les plantes traitées (Pl. I, figs. 5-9). En effet, dans les racines soumises à l'action de la colchicine, aux concentrations de 0.05 et 0.5%, pendant β , 12 et 24 h, nous n'avons trouvé que des figures mitotiques normales (Pl. I, figs. 5-7), c'est à dire, il paraît n'y avoir pas des perturbations de la caryocinèse révélatrices d'un effet mitoclasique. Des résultats semblables s'obtiennent par un traitement de 8 h avec la solution Ia plus concentrée qui nous avons réussi à préparer, c'est à dire, 5% (Pl. I, figs. 8-9).

Au M. E., les cellules des racines de *Colchicum multiflorum* Brot, montrent les caractéristiques ultrastructurales typiques des cellules méristématiques. Cependant, les proplastes, chez cette espèce, méritent une référence particulière, car ils se distinguent très facilement des mitochondries ce qui, on le sait, il n'arrive pas toujours (pour la discussion voir MESQUITA, 1970). Cela vient du fait que ces organites, au contraire des mitochondries, possèdent, très fréquemment, des inclusions denses à structure paracristalline (Pl. II, figs. 1-2). Ces inclusions, qui parfois coexistent dans le même plaste avec des grains d'amidon, montrent des formes et dimensions variables et sont directement plongées dans le stroma, apparemment sans aucune relation significative avec des membranes (Pl. II, figs. 1-2; Pl. III, figs. 4-5). En ce qui concerne le but essentiel de cette étude, c'est à dire, rechercher l'action de la colchicine exogène sur les microtubules, nous avons constaté que cet alcaloïde n'a aucun effet sur ces structures. Effectivement, les microtubules, soit les microtubules pariétaux (Pl. III, figs. 1-3), soit les microtubules périnucléaires ou fusoriales (Pls. IV et V) ou bien ceux du phragmoplaste (Pl. VI) persistent systématiquement dans les cellules traitées, même avec la concentration la plus élevée (5%).

On doit à LEVAN (1940) les données cytologiques précises démonstratives de la résistance des espèces de *Colchicum* au traitement par la colchicine, bien que BLAKESLEE (1939) l'avait déjà signalée, en constatant l'absence de tumefaction des racines (il n'y a pas de formation de c-tumeurs).

MiL

En effet, LEVAN (1940) n'a observé aucun signe de c-mitoses dans les racines de *Colchicum* traitées longuement par la colchicine à 1 %. Cependant, ces résultats ne sont pas d'accord avec ceux obtenus, l'année suivante, par CORNMAN (1941), car, d'après cet Auteur, des solutions de colchicine à 5 % et 10 % bloquent les mitoses chez *C. byzantinum* et *C. autumnale* respectivement.

Devant ces résultats apparemment contradictoires, LEVAN & STEINEGGER (1947), après avoir analysé à nouveau le problème, finissent pour réaffirmer la résistance absolue de *C. autumnale* à l'action c-mitoque de la colchicine, même aux concentrations extrêmement élevées (solution à 20 % préparée à partir de la drogue au Stade amorphe). Néanmoins, avec la colchicine cristallisée-Merck, qui contient 12,5% de chloroforme, les c-mitoses seraient déjà très fréquentes après 4 h de traitement avec une solution à 4 %. Alors, cette sensibilité serait due, non à la colchicine elle-même, mais au chloroforme existant dans la forme cristallisée de cette drogue (LEVAN & STEINEGGER, 1947). Cependant, selon TAKENAKA (1952) la stérilité de plusieurs espèces de *Colchicum* se doit, réellement, à l'action de la colchicine endogène sur la méiose.

Dans nos expériences, nous avons utilisé des solutions aqueuses de colchicine cristallisée (Merck), la concentration de 5 % étant la plus élevée. Bien que cette concentration soit supérieure à celle employée par LEVAN & STEINEGGER (1947), nous n'avons jamais observé des c-mitoses. Alors, l'espèce que nous avons utilisée, c'est à dire *C. multiflorum*, semble résister à la colchicine, même lorsque celle-ci est cristallisée (associée au chloroforme). Cette immunité, d'ailleurs, rejoigne les résultats récents de FERNANDES & FRANÇA (1977) qui ont fait, en des conditions non expérimentales, l'étude caryologique du genre *Colchicum* au Portugal. En effet, d'accord avec ces Auteurs, il est probable que toutes les espèces de ce genre soient résistantes à la colchicine.

D'après ce que nous connaissons jusqu'à présent, ce problème n'avait pas encore été analysé au microscope électronique. Nos résultats montrent que la colchicine n'a aucun effet sur les microtubules des cellules radiculaires de *Col-*

chicum multiflorum Brot., car on les voit tou jours, même lorsqu'on utilise des concentrations tres élevées (5%). Cette resistance s'oppose à la grande sensibilité de *YAllium cepa*, ou les microtubules disparaissent complètement dans les cellules des racines traitées par la colchicine à 0.05% pendant 12h (MESQUITA, 1970). De même, les alterations observées chez cette espèce au niveau des mitochondries et du reticulum endoplasmique, n'apparaissent pas chez *CoZ-chicum multiflorum*.

Dans un article recent, KRAMERS & STEBBINGS (1977) ont montré, en microscopie optique, que le *Vinca rosea* est insensible à la vinblastine, c'est à dire, à la substance douée de propriétés mitoclasiques produite par la plante elle-même. En effet, utilisant *Lepidium sativum* comme témoin, ils ont constaté que les deux espèces sont sensibles à la colchicine mais, en presence de la vinblastine, elles se comportent d'une maniere tout à fait différente: tandis que chez *Lepiātium sativum* on voit nettement des effets mitodepressives et mitoclasiques, chez *Vinca rosea* la vinblastine n'a aucun effet, même à une concentration cent fois plus grande (KRAMERS & STEBBINGS, 1977).

En ce qui concerne le mecanisme d'action de la colchicine et, d'une facón générale, des substances mitoclasiques, on accepte aujourd'hui que, par suite de leur liaison à la tubuline (protéine microtubulaire), elles inhibent la polymerisation des sous-unités protéiques et, par consequence, l'edification des microtubules (BORISY & TAYLOR, 1967a et b). Alors, KRAMERS & STEBBINGS (1977), n'excluant pas d'autres mecanismes, admettent que la resistance de *Vinca rosea* à la vinblastine pourra résulter d'une alteration du «locus» de liaison spécifique de la tubuline à cette drogue. La vinblastine active (d'origine, soit endogene, soit exogene) présente dans les cellules de la plante, n'étant plus capable de se lier aux sous-unités microtubulaires, celles-ci polymerisent normalement pour former les microtubules. Par contre, le «site» de liaison spécifique de la protéine microtubulaire à la colchicine ne sera pas alteré, ce qui explique la sensibilité de *Vinca rosea* aux traitements par cet alcaloide (KRAMERS & STEBBINGS, 1977).

Nous ne connaissons aucune étude concernant l'action de la vinblastine sur les espèces du genre *Colchicum*: Quoi qu'il en soit, on peut croire qu'un mécanisme semblable à celui qui a été proposé par KRAMERS & STEBBINGS (1977) soit le responsable par l'inefficacité de la colchicine sur les microtubules de *Colchicum multiflorum*.

BIBLIOGRAPHIE

- BLAKESLEE, A. F.
 1939 The present and potential service of chemistry to plant breeding. *Am. Journ. of Bot.* 26: 163-172.
- BORISY, G. G. & TAYLOR, E. W.
 1967a The mechanism of action of colchicine — Binding of colchicine H₃ to cellular protein. *Journ. Cell Biol.* 34: 535.
- 1967b The mechanism of action of colchicine — Colchicine binding to sea urchin eggs and the mitotic apparatus. *Journ. Cell Biol.* 34: 535-548.
- OORNMAN, I.
 1941 Disruption of mitosis in *Colchicum* by means of colchicine. *Biol. Bull.* 81: 297-298.
- DEYSSON, G.
 1968 Antimitotic substances. *Int. Rev. Cytol.* 24: 99-148.
- EIGSTI & DUSTIN, P.
 1955 *Colchicine in agriculture, -medicine, biology and chemistry*. Iowa State College Press, Ames, Iowa.
- FERNANDES, A. & FRANÇA, F.
 1977 Le genre *Colchicum* L. au Portugal. *Bol. Soc. Brot.* sér. 2, 51: 5-36.
- KRAMERS, M. R. & STEBBINGS, H.
 1977 The insensitivity of *Vinca rosea* to vinblastine. *Chromosoma* 61: 277-287.
- LEVAN, A.
 1940 The effect of acenaphthene and colchicine on mitosis of *Allium* and *Colchicum*. *Hereditas* 26: 262-276.
- LEVAN, A. & STEINEGGER, E.
 1947 The resistance of *Colchicum* and *Bulbocodium* to the c-mitotic action of colchicine. *Hereditas* S3: 552-566.
- MANGENOT, G.
 1941 Substances mitoelasiques et cellules végétales — Etat actuel de la question d'après les travaux jusqu'à la fin de 1940. *Rev. Cytol. Cytophysiolog. Vég.* 5: 169-264.
- McGEE-RUSSEL, S. M. & SMALE, N. B.
 1963 On colouring epon-embedded tissue sections with Sudan black B or Nile blue A for light microscopy. *Quart. J. Microsc. Sci.* 104: 109.

MESQUITA, J. F.

1966 Sur les modifications du reticulum endoplasmique et des mitochondries dans les cellules méristématiques des racines d'*Allium cepa* traitées par la colchicine. *C. R. Acad. Sei. (Paris)*, 263: 1827-1829.

1970 Ultrastrutura do meristema radicular de *Allium cepa* L. e suas alterações induzidas por agentes mitoclásicos e radio-miméticos. *Rev. Fac. Ciênc. Vniv. Coimbra* 43: 93-292.

REYNOLDS, B. S.

1963 The use of lead citrate at high pH as an electron opaque stain in electron microscopy. *Journ. Cell Biol.* 17: 208-213.

TAKENAKA, T.

1950-52 Notes on cytological observations in *Colchicum*, with reference to autotoxicosis and sterility. *Cytologia* 16: 95-99.

VENABLE, J. H. & GOGGESHAL, R.

1964 A simplified lead citrate stain for use in electron microscopy. *Journ. Cell Biol.* 52: 407-408.

EXPLICATION DES PLANCHES

- 1 — Toutes les figures concernent les cellules méristématiques radiculaires de *Colchicum multiflorum* Brot.
- 2 — Microphotographies au M. O.: Pl. I, figs. 1-9.
Microphotographies au M. E.: toutes les autres.
- 3 — Méthode de préparation du matériel:
 - a — Fixation au Navachine et coloration au violet de gentiane (méthode histologique): Pl. I, figs. 1, 2, 3, 5, 6, 7.
 - b — Fixation au glut./OsO₄, inclusion dans l'épon et «coloration» des coupes semi-minces au bleu de toluidine (selon MCGEE-RUSSEL & SMALE, 1963): Pl. I, figs. 4, 8 et 9.
 - c — Fixation au glut./OsO₄, inclusion dans l'épon et «coloration» des coupes ultra-fines par Facétate d'uranylique et Ie citrate de plomb: Pls. II-VI.
- 4 — *Abréviations:* ch, chromosome; m, mitochondrie; MT, microtubules; n, noyau; p, paroi cellulaire; pc, plaque cellulaire; pr, proplaste; v, vacuole.

PLANCHE I

- Figs. 1-4.— Cellules du témoin montrant des figures mitotiques normales, c'est-à-dire, des métaphases (figs. 1 et 4), une anaphase (fig. 2) et une telophase (fig. 3).
- Figs. 5-7.— Traitement par la colchicine (0.05%) pendant 24 h. Les figures de mitose maintiennent l'aspect normale: on peut voir des niétaphases (fig. 5), une anaphase (fig. 6) et une telophase (fig. 7). (Comparer avec les figs. 1-3).
- Figs. 8 et 9.— Traitement par la colchicine (5 %.) pendant 6-8 h. Remarquer une métaphase (fig. 8) et une telophase (fig. 9).

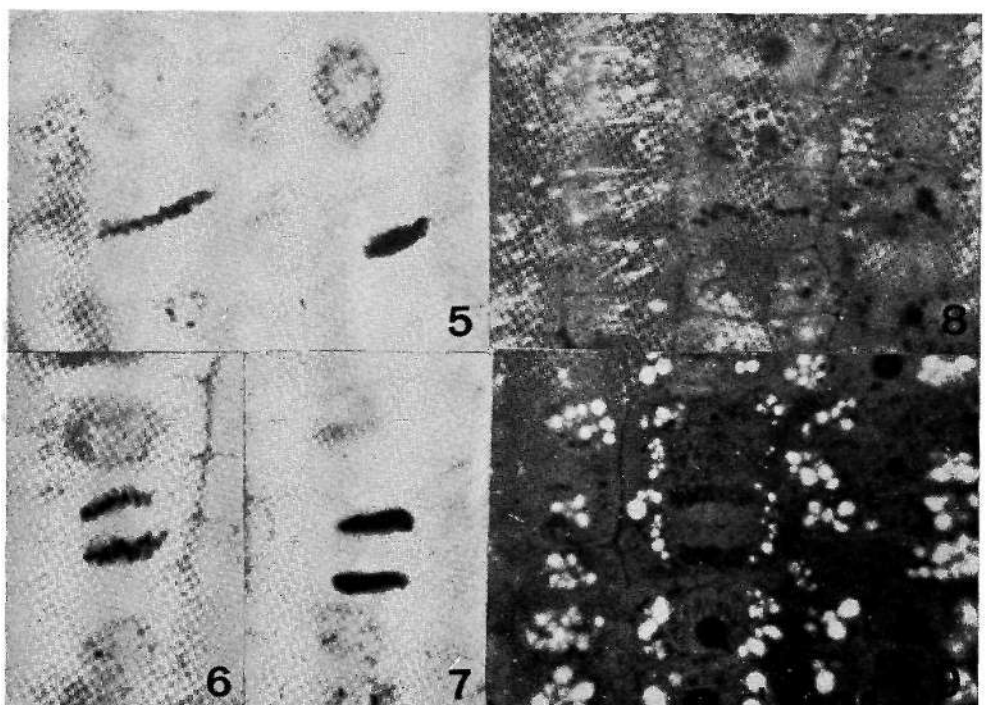
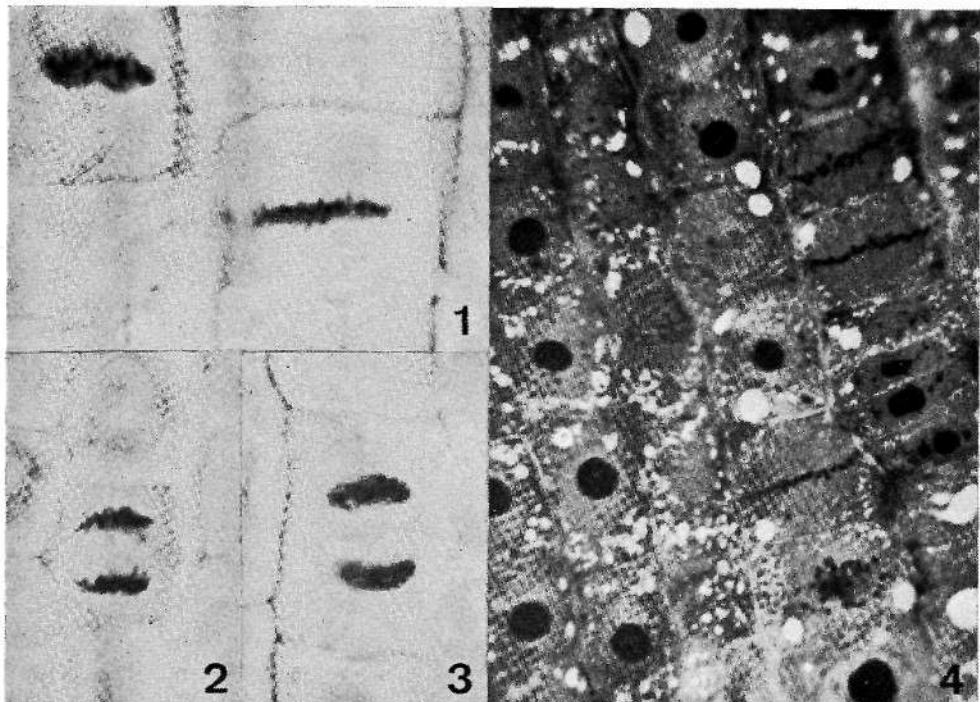


PLANCHE II

- 1.— Vue partielle de l'ultrastructure d'une cellule du témoin. Bien qu'apparément semblables, les profus des proplastes (pr) se distinguent de ceux des mitochondries (m) par la présence d'amidon et, très souvent, d'une inclusion dense et paracristaline. (G X 20 000).
- 2.— Idem. On voit, à plus fort grossissement, une partie du noyau (η), trois proplastes parmi lesquels deux montrent une inclusion paracristaline, et trois vacuoles. (G X 48 000).

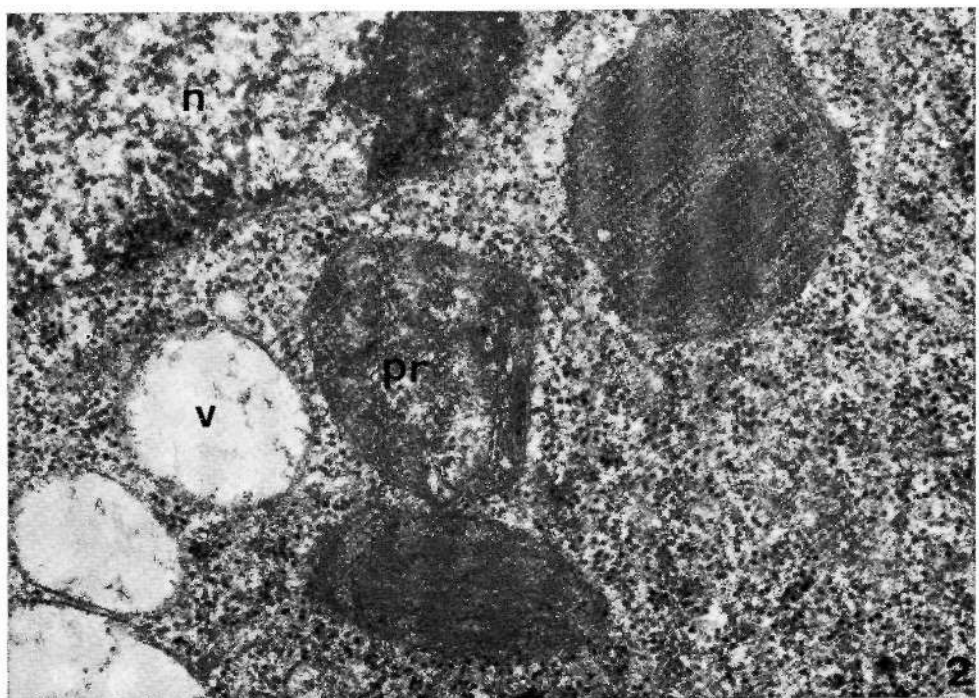
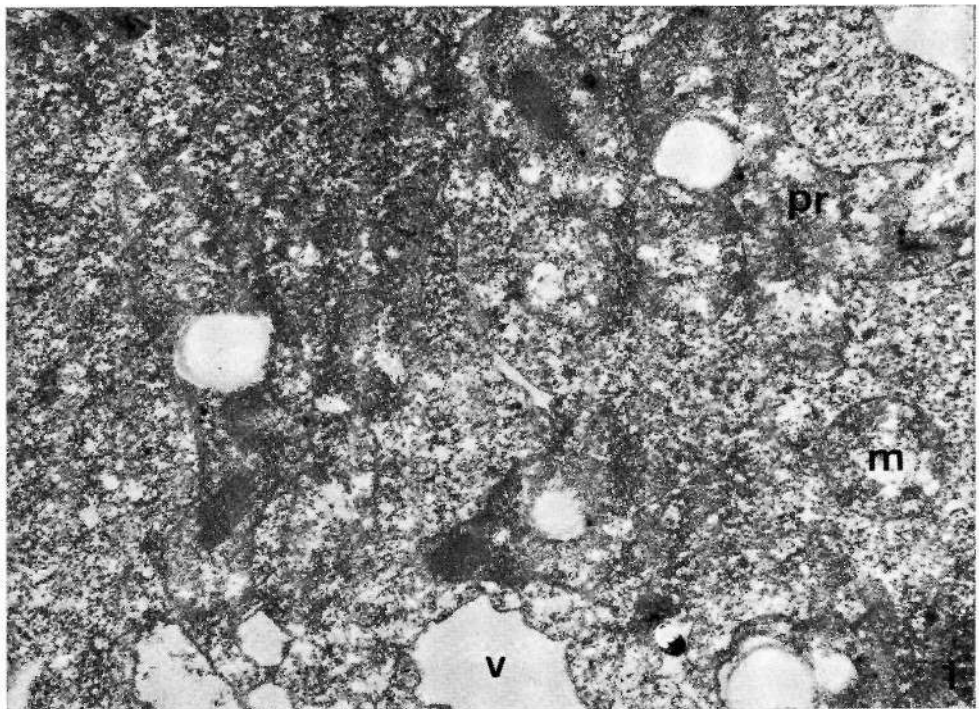


PLANCHE III

Différents aspects de l'ultrastructure cellulaire de racines traitées par la colchicine (0,05%) pendant 24 h. Remarquer les microtubules pariétaux (figs. 1-3), l'inclusion paracrystalline des proplastes (figs. 4 et 5) et des plasmalemasomes (fig. S).

Les figures 2 et 5 montrent, respectivement, des détails des figures 1 et 4.

Grandissement:

Figs. 1 et 4, x 20 000 Fig. 3, X 48 000; Figs. 2 et 5, X 60 000.

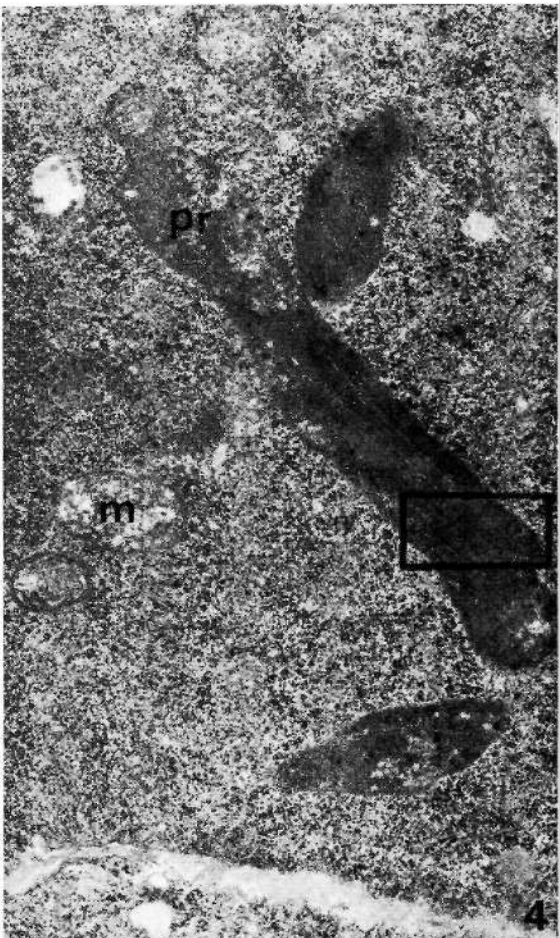
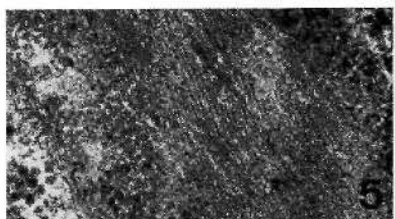
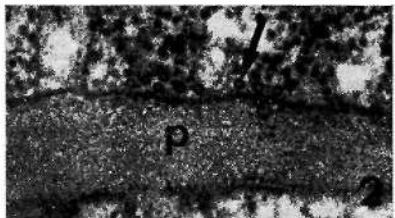
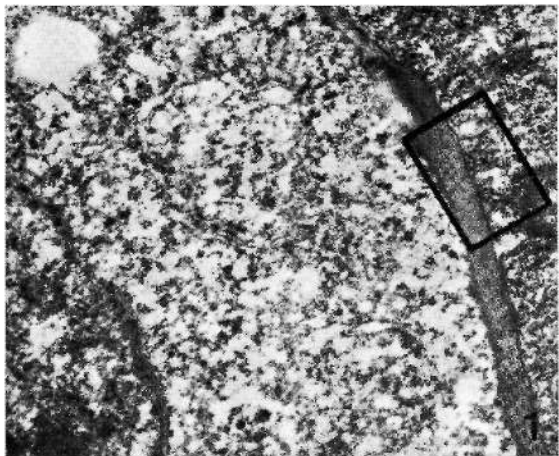


PLANCHE IV

Racine traitée par une solution aqueuse de colchicine à 0,05 % pendant 12 h (figs. 1 et 2) ou 24h (fig. 3).

Fig. 1.— Aspect générale d'une plaque métaphasique.
(G X 10 000).

Fig. 2.— Détail de la fig. 1 montrant l'insertion des microtubules (mt) dans la région centromérique du chromosome (G X 45 000).

Fig. 3.— Vue partielle d'une autre métaphase qui montre les microtubules de deux fibres chromosomiques (flèches)
(G X 40 000).

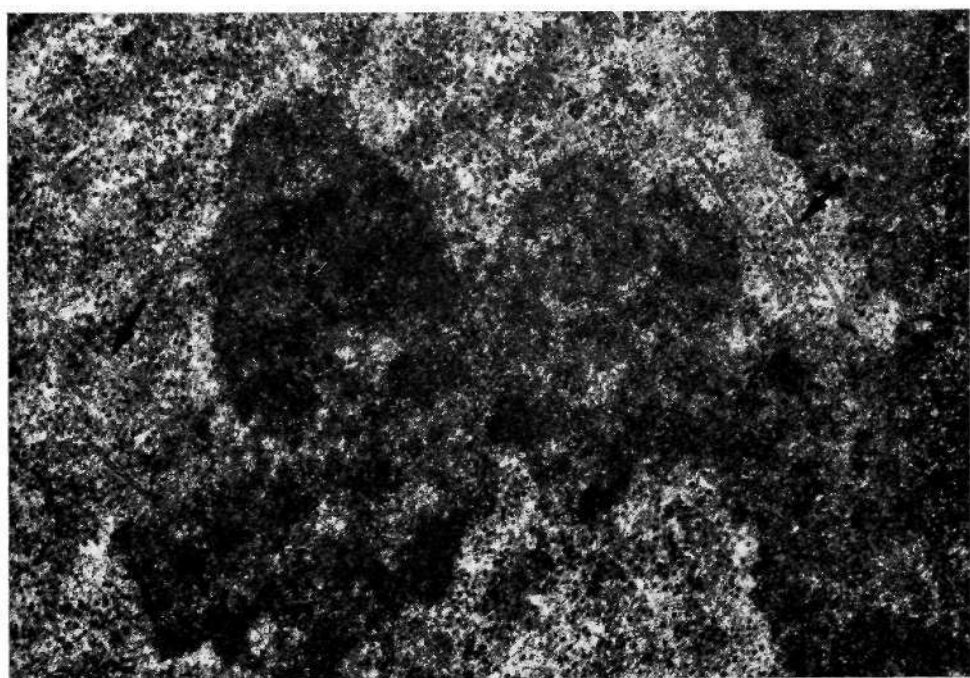
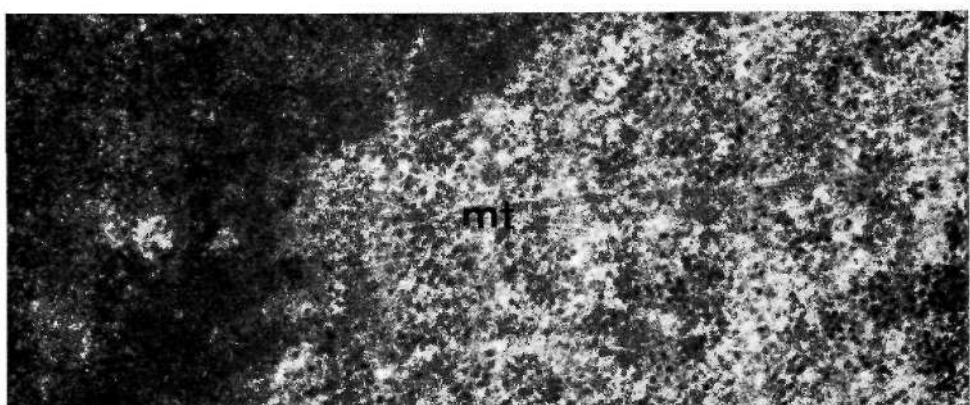
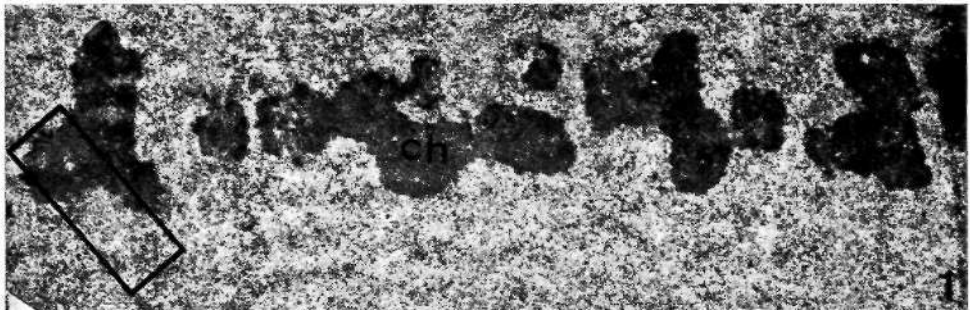


PLANCHE V

Traitement par la colchicine (0,5%) pendant 24 h.

- 1.— Coupe tangentielle d'une anaphase où on peut voir les profus de quelques chromatides des deux groupes polaires. Remarquer l'absence d'organites dans la région du fuseau (G X 12 000).
- 2.— Détail de la fig. 1 montrant des microtubules fusoriales (chromosomiques) entre les chromosomes et le pôle respectif (G X 48 000).

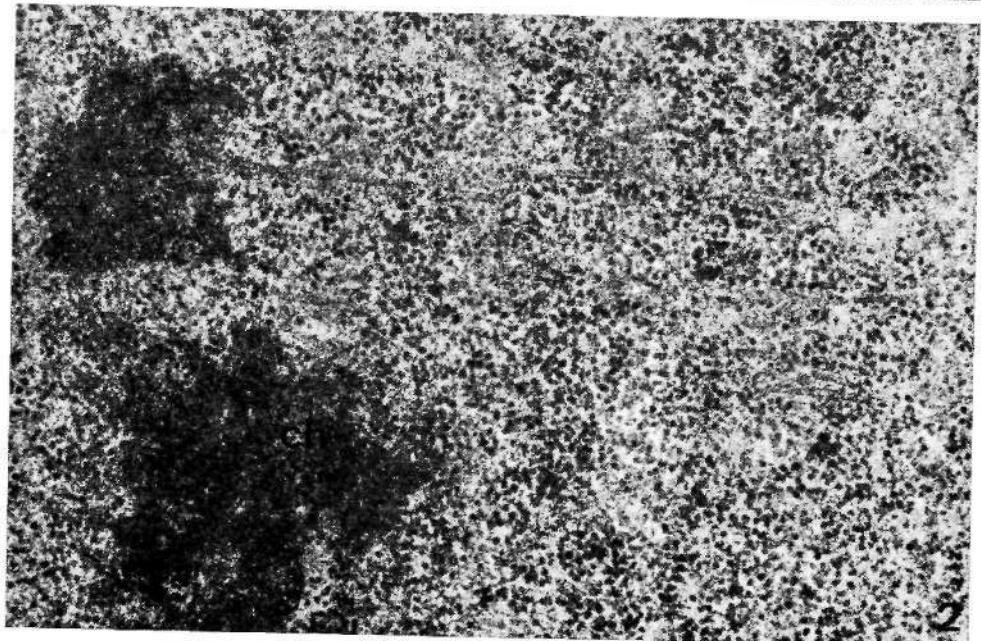
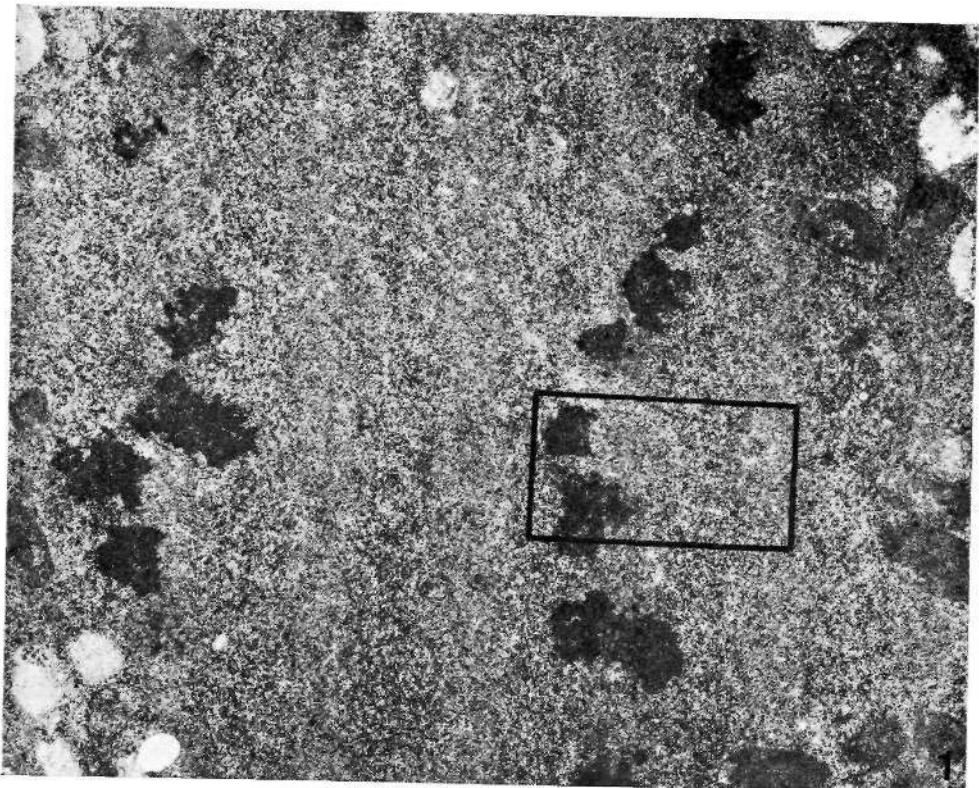


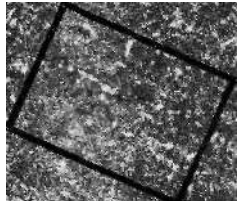
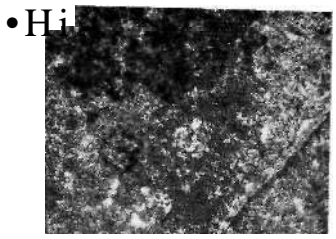
PLANCHE VI

Traitement par la colchicine (5%) pendant 6-8 h.

1.—Aspect générale d'une telophase.

À l'exception de quelques profus du reticulum endoplasmique, on ne voit point d'organites dans le phragmoplaste. (G X 8 500).

2.—Détail de la fig. 1. Remarquer de nombreux microtubules du phragmoplaste et la plaque cellulaire dans un stade de différenciation déjà assez avancé. (G X 45 000).



iSÄB^{IPT'} W^Λ

β »
|||
Hk
^ + β β

StJf

!jPr»

te

pe

*'I . ' v'••"A4^9^Λ"" ,•'V.'Π»« . Rfafci./L,"^Sv^i^íí sláfeit"**'Λ**" Vi "Λ3/34
'•Aha- L^&& *i&èŁ& *ijj ••Ł'##Ł-#»_Ł? th*:: ^ W ^ t - A_Λ3



.....

THE DISTRIBUTION OF *VERBASCUM PULVERULENTUM* VILL. IN PORTUGAL

A PRELIMINARY FIELD SURVEY

P. F. PARKER

Botany Department, the University, Leicester LE1 7RH, England

DESPITE the fact that *Verbascum pulverulentum* has a wide distribution in the Mediterranean area and in W. Europe, its precise geographical boundaries have not yet been defined. MUKBECK (1939) was the first to produce a distribution map for this species, but this was based on an earlier study of herbarium specimens (MUKBECK 1933).

As *V. pulverulentum* reaches the farthest south-western limits of its range in Portugal, it was considered of interest to study the species there, and to compare its habitat and distribution pattern with that found in Britain, which is at the extreme north-western part of its range.

Figure 1 shows the distribution of the plant in Portugal, and table 1 gives details of the localities and habitats of the populations recorded by the author. This survey covered Portugal from Évora in the south, to Bragança in the north, but it was not possible to cover the area west of Moncorvo and Mirandela and north of the line of the Rio Douro during the time available. The distribution pattern shows quite clearly that populations of the species are most common in the east of the country, and apparently do not occur south of the Rio Tejo other than at Marvão, Castelo de Vide, and Nisa.

Distribution north of the Tejo in many ways mirrors that found in Britain, where large, more-or-less permanent populations are found in the east, mainly on the sandy soils of East Anglia, whereas occurrences elsewhere are usually

of a few individuals or single plants which appear on disturbed soil, and disappear again after one or two generations (PARKER in prep.).

In contrast to the situation in Britain, the general environment of western Portugal is such, that outlying populations of *V. pulverulentum* can maintain themselves around places like Coimbra and Vila Nova da Barquinha for at least 100 years, and probably much longer. This does not alter the writers opinion, however, that these and other similar populations, including those previously collected from Porto and other sites in north-west Portugal, are probably outliers from the main distribution area in the east and exist in a marginal situation.

The data in table 1 show that the plant is a coloniser of open disturbed habitats, usually roadsides, open ground near houses, and less commonly in fallow fields or paddocks. On no occasion during this survey was *V. pulverulentum* found in any other than this very early stage of plant succession. Once again we have a situation paralleling that found in Britain, and this raises the question as to why this is so. My observations in Britain suggest that one limiting factor is the availability of unoccupied soil for seed germination; another is the amount of competition the young plants have to face. This latter factor can lengthen the life-span of the rosette to five years or more (PARKSR unpub.).

. In Portugal, this species is most common in the North-East and Central-East regions of J. DO AMARAL FRANCO (1973). It is rare in areas west of these regions, and non-existent in areas further south where many habitats suitable for *V. pulverulentum* would appear to be present. It would be of considerable interest to see further research carried out, particularly on limiting climatic factors, which would give us a clearer understanding of the way in which these factors operate in the different phytogeographic areas of Portugal.

ACKNOWLEDGEMENTS

This work was undertaken during the summer of 1975 while the author was in receipt of a Leverhulme European Fellowship. I would like to thank Professor Dr. ABÍLIO FERNANDES who first offered me the hospitality and facilities of the Institute of Botany, Coimbra, and who took a continued interest in the work; also Professor Dr. J. FIRMINO MESQUITA v/ho confirmed my place there. I would like to record my appreciation of the help given by Senhor Luís GASPAR CABRAL, and also his colleagues, both in the Botanic Gardens and the Herbarium.

REFERENCES

- AMARAL FRANCO, J. DO
1973 Predominant Phytogeographical zones in continental Portugal.
Bol. Soc. Brot. Sér. 2, 47: 91-103.
- MURBECK, SV.
1933 Monographie dsr Gattung *Vesbascum*. *Lunds Univers. Arsskr., N. F., Avd. 2*, 29: 1-630.
1939 Weitere Studien über die Gattungen *Verbascum* und *Celsia*.
Lunds Univers. Arsskr., N. F., Avd. 2, 39: 1-70.

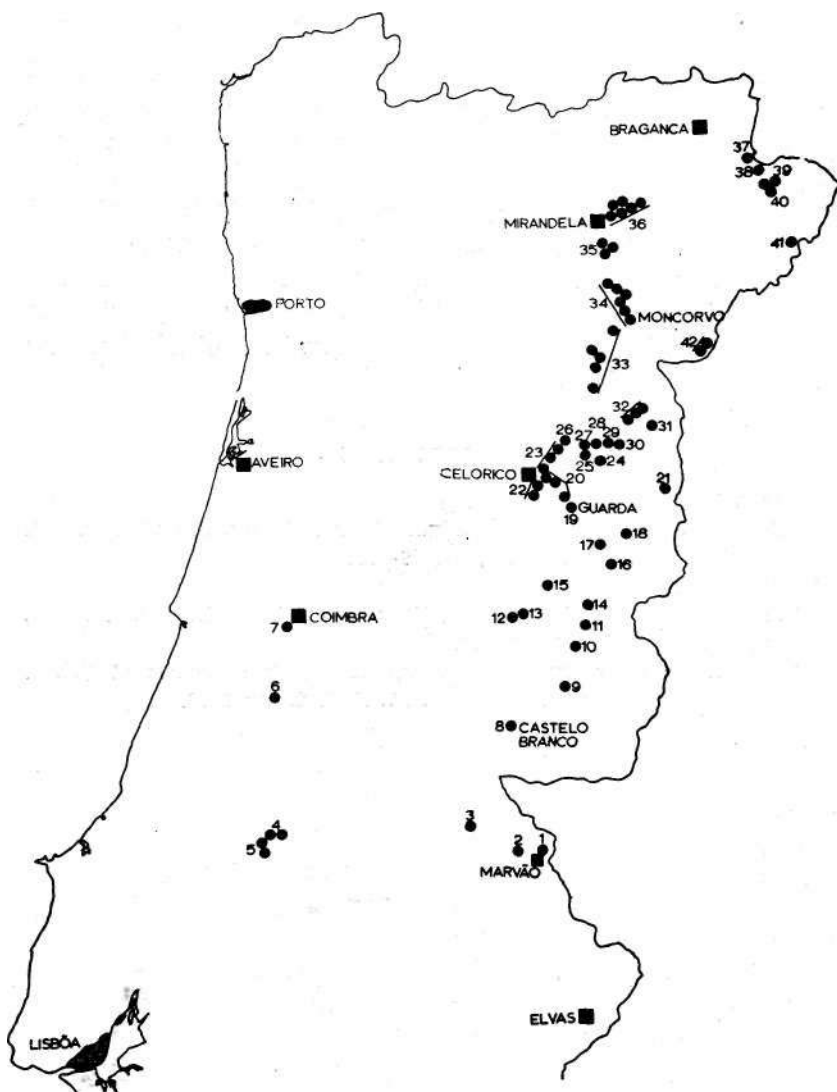


Fig. 1. — Map showing sites of *Verbascum pulverulentum* Vill. recorded in 1975. Where several sites are grouped under one collection number, they are joined by lines; if only two sites are recorded as one, the number is placed between them.

TABLE I
Localities and habitats of the *Verbascum pulverulentum* Vill.
populations recorded

Locality	Habitat	Coll. No.
Marvão	Grass paddock on the E. side of the Beira road, just before the fork to Marvão. A few plants along the roadside also.	1
Castelo de Vide	On the road verge of the N246 just E. of the town, also in an orchard N. of the road about 2 km. further E.	2
Nisa	Hayfield by Rio Figueira on the E. side of the N18.	3
Vila Nova da Barquinha	Occasional plants on the road verges.	4
Between Entroncamento and Golegã	Occasional small plants on the verges of the N365.	5
Ansião	Plants growing on both sides of a new embankment on the N237 about 1 1/2 km. west of the village.	6
Coimbra, between Quinta das Canas & Conraria	A few plants growing on the grassy verges.	7
Castelo Branco	Rough grassland by the castle ruins.	8
Between Oledo and Idanha-a-Nova	A few scattered plants in open grassland by a stream and on the roadside.	9
Vale da Senhora da Póvoa	Uncultivated land at the southern end of the village.	10
Penamacor	S. E. of the town on the embankment of the N346 by a stream bridge.	11
North of Fundão	West facing embankment of N18 by a river bridge, 5.5 km. north of the town.	12
Pêro Viseu	A few small plants on the road verges just west of the village.	13
Meimoa	Roadside verge just south of the village, a few scattered plants.	14

TABLE I

(Conti)

Locality	Habitat	Coll. No.
Caria	In a farmyard at the east end of the village. On the west side by a river bridge on the N344, also 2-3 km. further on in a small field and on the road verges.	15
North of Sabugal	At the road junction. In grassland at the north side, and at the roadside.	16
Pega	In grassland by the river at the south end of the village.	17
Vale Longo	Road verges by the village.	18
Guarda	Steep hillside below N16 on east side of the town. Large population in open grassland and scrub.	19
Between Guarda and Celorico	Roadside in Chãos, in and around the village of Lajeosa do Mondego, and in grassland by farm buildings at Ratoeira.	20
Castelo Bom	Roadside rocks and slopes, very occasional.	21
Between Cortiço da Serra and Celorico	Usually on the east side of the road, at intervals on the verges and in open grassland.	22
Between Celorico and Tamanhos	Occasional along verges of N102. Quite large populations at the bridge 2 km. north of Celorico and crossroads about 9 km. further north.	23
Freixedas	Walls, roadsides and field margins in and around the village.	24
Alverca da Beira	Waste lands in and around the village.	25
Tamanhos	Waste land in the village only.	26
Cerejo	In and around the village, rare.	27
Ervas Tenras	Plentiful on roadsides and field margins around the village.	28

TABLE I

(*Conid.*)

Locality	Habitat	Coll. No.
Souro-Pires, and between Souro-Pires and Malta	On waste ground in village, and at intervals along roadside.	29
Between Pinhel and Malta	On grassy slope of river bank by N221.	30
Reigada	Waste land in the village and on verges of the N332. Occasional.	31
Between Figueira de Castelo Rodrigo and Pinhel	Occasional plants on road verges and rocky slopes.	32
Between Marialva and Pocinho	Plants singly and in small groups at intervals along the road verges.	33
Between Moncorvo and Vila Flor	Occasional plants on road verges.	34
Vila Nordeste	On uncultivated ground between the N213 and the railway north of the village.	35
Between Mirandela and Macedo de Cavaleiros	Occasional along the verges of the N15.	36
Outeiro	On road embankment by Rio Maças west of the village.	37
Pinelo	Scattered plants along road verges about 2 km. north of the village.	38
Vimioso	Occasional plants on roadsides and waste ground.	39
Between Vimioso and Caçaremos	Quite large population on fallow hillside opposite road to UVA and MORA.	40
Sendim	Occasional plants on the road verges en N221, north east of the village.	41
Between Freixo de Espada à Cinta and Barragem Saucelle	Plants scattered along the verges of the upper part of the road above the dam.	42

TORTULA GUEPINII (B. S. G.) LIMPR.
DANS LA FLORE PORTUGAISE
ET SON INTÉRÊT PHYTOGÉOGRAPHIQUE

par

CECÍLIA SÉRGIO

Institut Botanique, Faculte des Sciences, Lisbonne

SUMMARY

The paper deals with a finding of *Tortula guepinii* in Portugal. The moss is new to this country. Description, illustrations and a distribution-map are provide, in addition to remarks on phytogeography of this uncommon species.

Tortula guepinii (B. S. G.) Limpr., Laubm. 3: 705 (1904).

Desmatodon guepinii B. S. G., Bryol. Eur., fase. 18/20:
8, T. 4 (1843).

Trichostomum guepinii C. Müll, Syn. Muse. Frond. 1:
590 (1849).

Barbula guepinii Roth, Die Eur. Laubm, 1: 295 (1904).

Espèce assez rare, n'étant connue que d'une douzaine de localités répandues par l'Europe, Amérique et Asie. Elle a déjà été signalée dans la Péninsule Ibérique en 1956, en Espagne, par CORTES-LATORRE. Durant ces dernières années, il n'existe que la référence d'une nouvelle récolte de cette espèce dans le monde en Israël (BILEWKY, 1974).

Au Portugal, cet intéressant *Tortula* a été rencontré en 1969, à l'occasion d'une récolte de matériel pour les classes de systématique, dans la région de Castelo Branco. Cependant, cette espèce doit être extrêmement rare, puisqu'en nous n'avons pas réussi à la retrouver dans d'autres endroits.

CORTES LATORRE nous dorme des remarques morphologiques et taxonòmiques sur ce *Tortula* et sur les espèces voisines, qui nous ont facilité Fétude de l'échantillon portugais.

Nous avons pu examiner un specimen de *Tortula guepinii* conservé a l'Herbier de Coimbra (coi) portant l'étiquette suivante: «*Desmatodon (Barbula) guepinii* — Hyères Gall. merid», étant possiblement la récolte de Da MERCEY indiquée par SCHIMPER (1876).

Par le fait qu'il s'agit d'une espèce mal connue, nous donnons ici une description complete de l'échantillon portugais et aussi une planche (fig. 1) montrant les caractères les plus importants.

Plantes en touffes laches, d'un vert franc ou olivâtre. Tiges de 2-3 mm de long, dressées, simples ou bifurquées. Feuilles de 1,5-2,5 mm X 0,8-1 mm, les inférieures plus petites, étalées dressées à l'état humide, crispées ou contournées en spirale à l'état sec, oblongues-ovales, souvent concaves, brièvement aigües, entières, à marges révolutées dans la moitié supérieure; nervure excurrente en un poil lisse.

Cellules foliaires inférieures rectangulaires plus ou moins allongées, de $24-60 \mu$. X $12-20 \mu$, hyalines, à parois minces, cellules supérieures et moyennes de 10-24u, carrées-arrondies, vertes, papilleuses (papille en C), les marginales moins papilleuses ou lisses. Autoïque. Anthérides grands, 2-3, en rameaux semblables au et à paraphyses nuiles. Pédicelle de 7-12 mm de long, dressé, orange-rougeâtre à la base et jaunâtre en haut. Capsule de 2-2,5 mm, ovoïde-subcylindrique, brun-rouge; coiffe recouvrant la moitié de la longueur de la capsule; opercule conique à bec un peu oblique, épais ($\frac{1}{2}$ de la longueur de la capsule), à cellules en spirale; anneau étroit, formé de 2-3 rangées de cellules, peu distinct; peristome d'une membrane basilaire courte et de dents presque régulièrement divisées en 2 branches obliques ou décrivant au maximum 1/2 tour de spire, d'un orange-jaunâtre, papilleuse; spores de $14-19 \mu$, finement granuleuses.

Specimen:

Beira Baixa, pr. Castelo Branco, Fonte Santa, 30-XI-1969, *Celeste-Alves* 7 (coi).

Cette espèce présente de l'intérêt en raison du peu de documents qui existent sur sa distribution et aussi sur son écologie. Sa présence au Portugal étend son aire géographique et donne quelques remarques écologiques.

Les touffes de *T. guepinii* étaient sur un talus, entre blocs de granit en sol clair, argilo-sableux avec une légère effervescence au contact d'un acide. Parmi les Bryophytes accompagnantes nous signalons: *Fissidens bambergeri*, *Tortula cuneifolia*, *Fossombronia loitlesbergeri*, *Bryum gemmiparum*, *Scleropodium touretii* et *Barbilla vinealis*.

Tortuia guepinii est une espèce considérée par P. B. PIERROT (1974) comme euryméditerranéenne-atlantique à tendance méridionale. Elle est assez rare et dans l'Europe existe en France (centre, nord et sud), en Hollande, en Espagne et au Portugal. Dans le continent américain, *T. guepinii* était signalée dans la Californie et au Nouveau-Mexique. Elle existe aussi en Asie en Israël (BILEWSKY, 1974) mais y est aussi assez rare.

La carte de la figure 2 montre la distribution de ce *Tortula* dans l'Europe, les points de récolte se présentant distant les uns des autres. Cette discontinuité de faire et la dispersion des localités sont dues, à mon avis, en premier lieu à cause de la rareté de l'espèce, en second lieu à l'insuffisance des récoltes et seulement en troisième lieu aux exigences écologiques. C'est évidemment une espèce mal connue, mais, d'après les données écologiques apportées par les documents existants, il semble qu'elle n'a pas d'exigences très particulières, ayant pu exister partout dans la région méditerranéenne-atlantique.

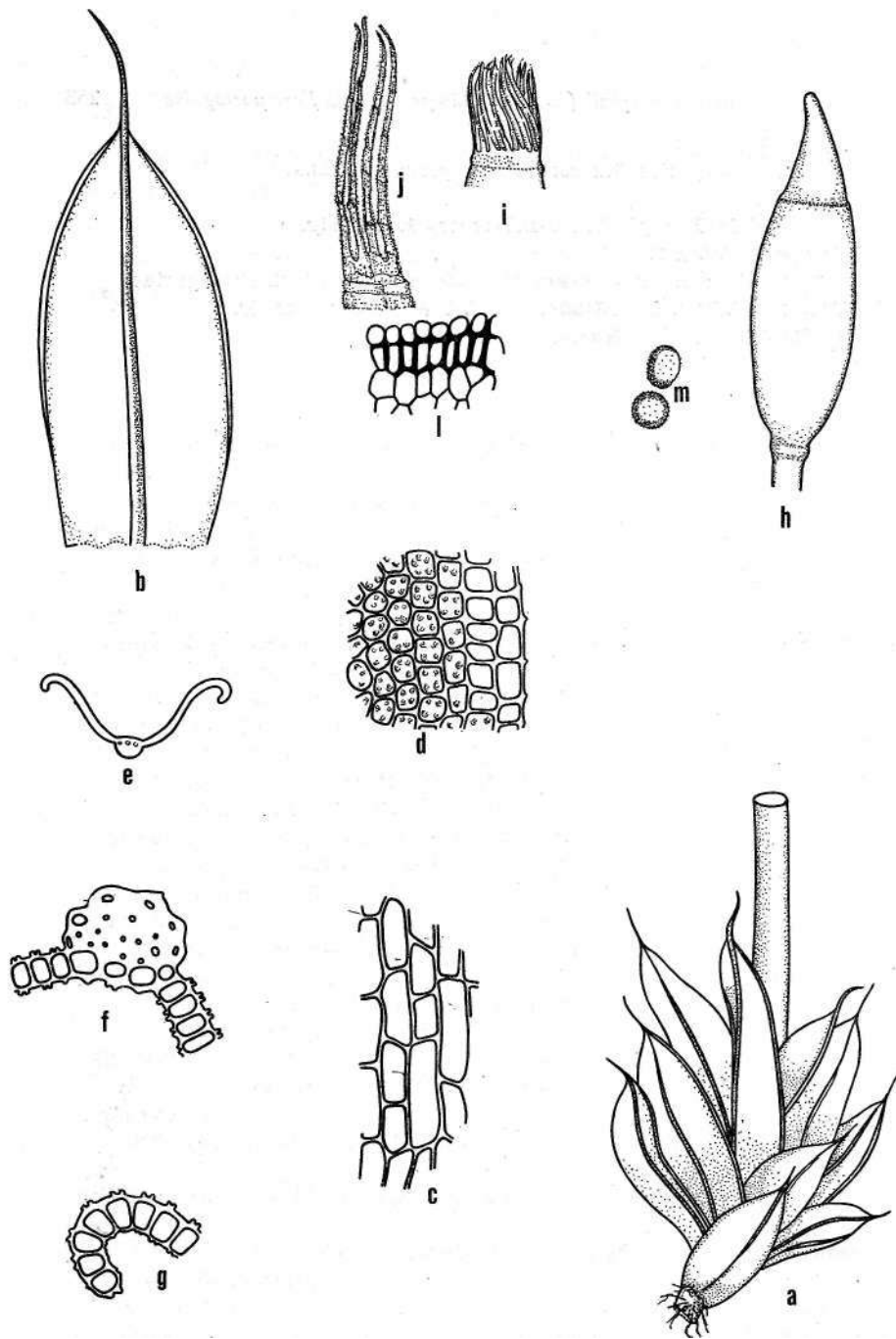
L'aire de distribution de cette espèce correspond donc à celle de *Tortula bolanderi*, *Glaopodium whippleanum*, *Antistrichia californica*, *Plagiochila corniculata*, etc., qui ont une aire disjacente (disjunction californienne de P. ALLORGE, 1947).

D'après P ARRIAT, *Tortula guepinii* sera une espèce individualisée d'un groupe d'espèces plus anciennes (*T. obtusifolia* et *T. atrovirens*), bien qu'antérieure à la séparation des deux continents, mais, à mon avis, il s'agit d'une espèce en régression.

BIBLIOGRAPHIE

- ALLORGE, P.
 1947 *Essai de Bryogéographie de la Péninsule Ibérique*. Paris.
- AUGIER, J.
 1966 *Flore des Bryophytes*. Paris.
- BARKMAN, J. J.
 1953 *Tortula guepinii* Limpr. een nieuwe Mosoort vooon Nederland, gevonden op de St. Pietersberg. *Naturh. Maanabl.* 62, 6-7: 72.
- BILEWSKY, P.
 1974 Some notes on the distribution of mosses in Israel and Palestine. *Rev. Bryol. Lichénol.* 40, 3: 245-261.
- BRUCH, PH., SCHIMFER, W. & GÜMBEL, TH.
 1836-1851 *Bryologia Europaea*, *Stuttgartiae*.
- CORTES LATORRE, C.
 1955 Aportaciones a la Briología española. *Anales Jardín Bot. Madrid* 14: 171-178.
- CRUNDWELL, C. A. & WHITEHOUSE, H. L. K.
 1955 *Tortula bolanderi* (Lesq. & James) Howe in France, new to Europe. *J. Bryol.* 9: 13-15.
- GROUT, PH. D.
 1936-1939 *Moss Flora of North America* I. New York.
- HARING, I. M.
 1961 A checklist of the Moose of the state of Arizona. *The Bryologist* 64, 2-3: 222.
- HUSNOT, T.
 1884-1890 *Museologia Gallica* I. Paris.
- MOENKEMEYER, W.
 1927 *Die Laubomoose Europas*. Leipzig.
- MÜLLER, C.
 1849 *Synopsis Muscorum Frondosarum*. 1. Berlim.
- PARRIAT, H.
 1949 Sur deux espèces du Midi de la France. *Rev. Bryol. Lichénol.* 18, 3-4: 169.
- PIERROT, R. B.
 1974 Contribution à la Bryogéographie du Centre-Ouest de la France et des régions littorales voisines. *Rev. Bryol. Lichénol.* 40, 2: 147-165.

- i
PODPERA, J.
1954 *Conspectus Muscorum Europeorum.* Praha.
ROTH, G.
1904 Die *Europäischen Laubmoose*, 1. Leipzig.
SCHIMPER, W. PH.
1876 *Synopsis Muscorum Europaeorum*, 2, ed. 2. Stuttgarterae.
VAN DER WIJK, R., MARGADANT, W. & FLORSCHÜTZ, P.
1959-1969 *Index Muscorum.* Utrecht.



Pig. 1. — *Tortula guepinii* (B. S. G.) Limpr., d'après le spécimen de Castelo Branco (COI), a—Fragment de la tige (X 30); b—feuille médiane (X 35); c—tissu de la base de la feuille (X 360); d—tissu du milieu de la feuille (X 360); e—section d'une feuille (X 35); f—section de la nervure (X 360); g—section de la marge (X 360); h—capsule (X 30); i—peristome (X 30); j—dents (X 90); l—anneau (X 300); m—spores (X 360). !

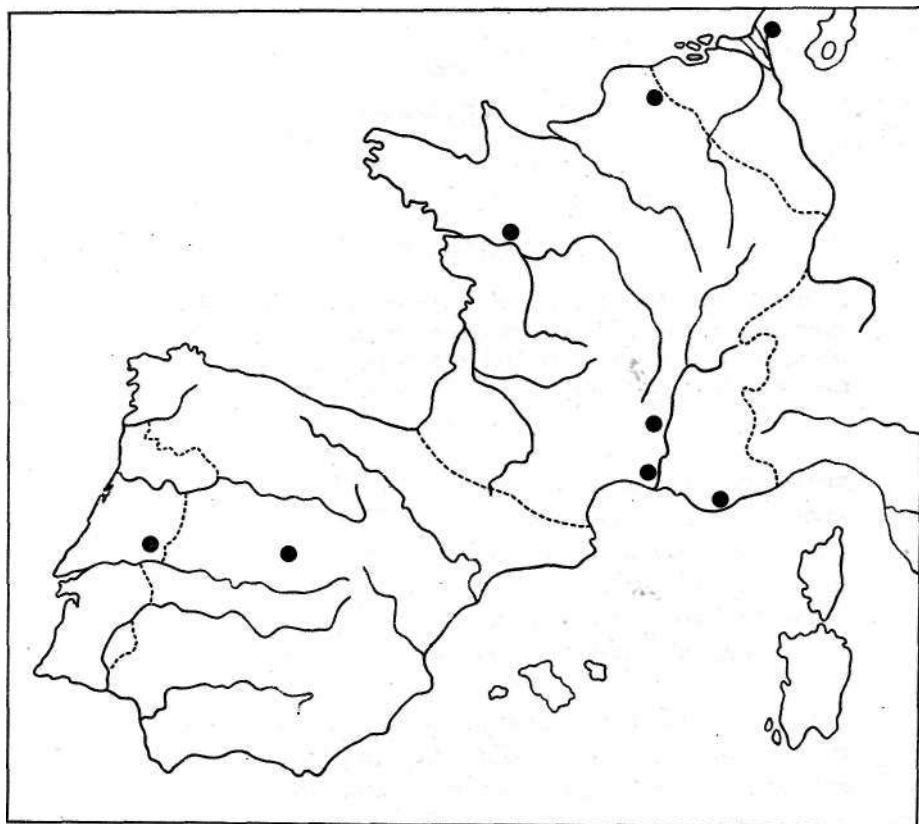


Fig. 2.— Distribution de *Tortula guepinii* (B. S. G.) Limpr.
dans l'Europe.

v;.:

ACERCA DAS POLYPORACEAE DE PORTUGAL

por

IRENEIA MELO *

Museu, Laboratório e Jardim Botânico,
Universidade de Lisboa

SUMMARY

Thirty-two species of Polyporaceae are reported from Portugal. Additions to the geographical distribution and notes on the hosts related to the species of fungi listed are given. A tentative check-list of the Polyporaceae of Portugal is given, based on reliable records from the literature and personal collections.

O estudo das «Polyporaceae» s. l. tem sido prosseguido, há vários anos, neste Instituto, com dois objectivos principais: por um lado, o reconhecimento e inventariação das espécies existentes no País, sua distribuição geográfica e biologia; por outro lado, a contribuição para o conhecimento dos fungos que provocam a decomposição do lenho das árvores e das madeiras aplicadas.

A primeira referência a espécies de Polyporáceas em Portugal deve-se a VANBELL (1788). Desde então, muitos foram os autores que incluíram, nos seus trabalhos, citações de espécies portuguesas. Também, periodicamente, foram aparecendo compilações bibliográficas que incluíam espécies desta família.

Assim, COLMEIRO (1867-1889) iniciou a série de compilações bibliográficas, seguindo-se-lhe SACCARDO (1893), TRAVESSO & SPESSA (1910) e REZENDE-PINTO (1945). Em 1953, PINTO-LOPES fez a revisão dos espécimes pileados

* Trabalho subsidiado pelo Instituto Nacional de Investigação Científica.

Agradecemos ao Prof. J. PINTO-LOPES a orientação que nos tem dado, assim como a dedicada colaboração prestada pelos técnicos deste Museu, MANUEL OOOEEIA e JOSÉ CARDOSO.

assinalados nestas compilações, apresentando ainda uma lista pormenorizada dos exemplares da sua propria colecção. As mais recentes inventariações de Poliporáceas devem-se a FARINHA (1956) e a RODRIGUES (1969), fazendo este último referência a 56 espécies, 8 subespécies, 1 variedade e 2 formas conhecidas, até essa altura, em Portugal.

A maioria das espécies de Polyporaceae conhecidas são saprobiontes, e desempenham papel importante na decomposição da manta morta das nossas florestas. Muitas dessas espécies são destruidoras do lenho das árvores vivas e das madeiras aplicadas. A estimativa do impacto anual causado por estes fungos nas florestas do nosso País ainda não foi feita.

O primeiro e único trabalho que conhecemos relativo a fungos da decomposição da madeira, no nosso País, deve-se a PrNTO-LOPES (1950)¹.

A presente lista representa o resultado das colheitas efectuadas até agora, na sua maioria por pessoal deste Instituto, e destina-se a dar conhecimento das identificações realizadas, actualizando a inventariação das espécies portuguesas, assim como dos substratos onde vivem e respectiva distribuição geográfica no País.

As espécies são aqui referidas segundo a nomenclatura adoptada por DONK (1974) e dispostas por ordem alfabética. Para cada uma, está indicado o respectivo sinónimo, no sistema nomenclatural de BOURDOT & GALZIN (1928), o qual foi seguido, pelos últimos autores portugueses, em alternativa ao sistema tradicional de FRIES.

Com raras excepções, acrescentámos, para cada espécie, algumas observações, tais como características dos esporos, bem como formas e dimensões dos basídios².

¹ E nossa intenção preparar uma monografia, tão ilustrada quanto possível, que permita uma identificação rápida dos fungos causadores da podridão das madeiras, de grande interesse para silvicultores, técnicos agrícolas, técnicos florestais e, em geral, utentes da madeira.

² Temos em vista a preparação, já em curso, de um Manual de Poliporáceas, destinado à divulgação e vulgarização dos conhecimentos sobre os fungos desta família, no nosso País.

Acrescentamos também alguns dados sobre o tipo de podridão causada.

Baseando-nos na bibliografia existente e nas nossas colecções de exsiccata, elaboramos um Quadro de frequência de cada espécie, em cada uma das províncias administrativas. A partir deste Quadro, esquematizamos um mapa que nos dá a percentagem das colheitas registadas em cada província.

O material estudado está depositado no Herbário do Museu, Laboratório e Jardim Botânico da Universidade de Lisboa (LISU).

As iniciais I. M., M. C. e J. C, referentes aos colectores, designam, respectivamente, Ireneia Melo, Manuel Correia e José Cardoso.

Apoxona nitida (Dur. & Mont.) Donk
(Sin.: *Hexágono, nitida* Mont.)

ESTREMADURA: Serra da Arrábida, Mata do Solitário, em troncos apodrecidos de *Quercus coccifera*, **16.11.77**, M. C. & J. C. 4537.

Espécie rara no nosso País, pois que, até agora, só é conhecida numa localidade. Assinala-se *Quercus coccifera* como novo substrato.

Bjerkandera adusta (Willd. ex Fr.) Karst.
[Sin.: *Leptoporus adustus* (Willd.) Quel.]

MINHO : Serra do Gerês, proximo do desvio para Leonte, em tronco caído de *Quercus pyrenaica*, 2.11.77, I. M., M. C. & J .C. 170; Arcos de Valdevez, em tronco de *Tilia* sp., 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 185. BEIRA BAIXA: Entre Fonte da Mata e Sertã, na base do tronco de *Acacia* sp., 29.8.77, M. C. 4526; Proximo de Maxial, em soca de *Acacia* sp., 5.1.78, I. M., M. C. & J. C. 227. ESTREMADURA: Quinta do Pisão, entre Feliteira Oeste e Zibreira, em cepos de *Quercus* sp., 2.12.77, I. M., M. C. & J. C. 197.

Ainda não tinha sido registado *Quercus pyrenaica* como substrato desta espécie; é assinalada no Minho pela primeira vez.

Os esporos são hialinos, de membrana fina e lisa, oblongo-elipsóides, brevemente e obliquamente apiadados na base, 3,5(4,7)5,3 X 2,0(2,5)3,0 um; basídios hialinos, de membrana fina, cilíndrico-aclavaões, com 2 a 3 vacúolos, com 4 esterigmas.

Em *Eucalyptus* sp., o micélio desta espécie causa uma podridão fibrosa branca, limitada por uma linha negra.

Cerrena unicolor (Bull, ex Fr.) Murrill
[Sin.: *Goriolus unicolor* (Bull.) Pat.]

MINHO: Arcos de Valdevez, em tronco de *Tilia* sp., de 1 a 8 m de altura do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 184. DOURO LITORAL: Amarante, em tronco de *Populus* sp., a cerca de 1m do solo, 9.8.77, M. C. 4518. BEIRA LITORAL: Fornos, proximo de Coimbra, em tronco de *Fraxinus* sp., 4.11.77, I. M., M. C. & J. C. 189; Estrada Coimbra-Figueira da Foz, em tronco de *Ceitis australis*, 29.9.77, I. M., M. C. & J. C. 145. BEIRA BAIXA: Sertã, em *Salix* sp., a cerca de 2m do solo, 2.8.77, M. C. 4495.

Registam-se *Populus* sp. e *Fraxinus* sp. como novos hospedeiros para esta espécie, onde provoca uma podridão fibrosa branca.

Coltricia perennis (L. ex Fr.) Murrill
[Sin.: *Xanthochrous perennis* (L.) Pat.]

ESTREMADURA: Fonte da Telha, Mata Nacional dos Medos, em areia que cobria ramos queimados de *Pinus* sp., 29.12.77, I. M., M. C. & J. C. 206.

Esporos amarelados ou amarelo-acastanhados, de membrana lisa e um pouco espessada, ovóide-elipsóides, levemente deprimidos na base, geralmente com uma gotícula lipídica, 6,8(7,9)9,0 X 4,2 (4,8)5. um; basídios hialinos, de membrana fina, oblongos a subovóides, estreitando levemente para a base, 13,6-17,0X8,5-10,2 um, com 4 esterigmas longos (5,1. ,um de comprimento).

Coriolus versicolor (L. ex Fr.) Quel.

MINHO: Próximo de Braga, Fev. 1969, J. Pinto-Lopes 2348; Serra do Gerês, em tronco queimado de *Hakea* sp., 31.10.77, I. M., M. C. & J. C. 161; Rio Caldo, estrada Braga-Gerês, em cepos de *Prunus avium* var. *duracina*, 31.10.77, I. M., M. C. & J. C. 164; Vermoim, lugar entre Vila Nova de Famalicão e Guimarães, em tronco apodrecido de *Alnus glutinosa*, 9.8.77, M. C. 4515; Proximo de S. Miguel, estrada para Monção, em tronco de *Prunus avium* var. *duracina*, a 5 m do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 182. BEIRA LITORAL: Cedrim do Vouga, em cepo de *Prunus -persica*, 22.5.77, Cecília Sérgio s. n.^o; Aveiro, entre o Parque da Pateira e a Ponte de Requeixo de Fermentelos, em tronco apodrecido de *Fraxinus angustifolia*, 6.8.77, M. C. 4505; Mata do Buçaco, caminho para a Cruz Alta, em tronco de *Acer pseudoplatanus*, 27.9.77, I. M., M. C. & J. C. 128; Mata do Buçaco, caminho para S. Miguel, em soca de *Laurus nobilis*, 27.9.77, I. M., M. C. & J. C. 130. ESTREMADURA: Serra da Arrábida, Mata do Solitário, em tronco de *Phillyrea latifolia*, a cerca de 2 m do solo, 2.6.77, I. M., M. C. & J. C. s. n.^o; Lisboa, Jardim Botânico, em raiz de *Lonicera micrantha*, 12.10.77, I. M., M. C. & J. C. 151; Quinta do Pisão, entre Feliteira Oeste e Zibreira, em cepos de *Quercus* sp., 2.12.77, I. M., M. C. & J. C. 196. BAIXO ALENTEJO: Sines, Bêbeda de Baixo, em soca desenraizada de *Quercus súber*, 27.5.77, I. M. s. n.^o.

Citam-se agora, pela primeira vez, *Acer pseudoplatanus*, *Alnus glutinosa*, *Fraxinus angustifolia*, *Hakea* sp., *Laurus nobilis*, *Lonicera micrantha*, *Phillyrea latifolia* e *Prunus avium* var. *duracina* como substratos desta espécie. A podridão causada é fibrosa, branca, limitada por uma linha negra.

Daedalea quercina (L. ex Fr.) Pil.

[Sin.: *Lenzites quercina* (L.) Quél.]

MINHO : Vermoim, entre Vila Nova de Famalicão e Guimarães, em soca de *Eucalyptus* sp., 9.8.77, M. C. 4517; Gerês, Café «Toca do Javali», na base de um pé de uma mesa, 31.10.77, I. M., M. C. & J. C. 163; Serra do Gerês, proximo

dos Marcos Miliarios, em traves de urna ponte rústica, 2.11.77, I. M., M. C. & J. C. 172; Senhora da Peneda, Largo, em ramos de *Quercus* sp., a cerca de 5 m do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 187. BEIRA LITORAL: Mata do Buçaco, em tronco de *Castanea sativa*, a 0,5 m do solo, 27.9.77, I. M., M. C. & J. C. 133; Mata do Buçaco, em soca de *Laurus nobilis*, 27.9.77, I. M., M. C. & J. C. 140; Figueiró dos Vinhos, em soca de *Eucalyptus* sp., 3.1.78, I. M., M. C. & J. C. 215. BEIRA BAIXA: Próximo de Maxial, em cepos de *Eucalyptus* sp., 5.1.78, I. M., M. C. & J. C. 222; Vila do Rei, Vale do Grou, em soca de *Eucalyptus* sp., 5.1.78, I. M., M. C. & J. C. 228. ESTREMADURA: A-dos-Cunhados, em touça de *Eucalyptus* sp., 5.6.77, M. C. s. n.º. RIBATEJO: Alcoentre, em soca de *Eucalyptus* sp., 13.9.77, I. M., M. C. & J. C. 109; Vale de Santarém, em soca de *Eucalyptus* sp., 6.1.78, I. M., M. C. & J. C. 234. BAIXO ALENTEJO: Sines, Carrasqueira, em soca de *Eucalyptus* sp., 27.5.77, I. M. s. n.º.

Esta espécie passa a ser conhecida no Baixo Alentejo. *Castanea sativa*, *Laurus nobilis* e *Prunus avium* var. *duracina* são referidos como novos substratos.

Em *Quercus* sp., *D. quercina* causa uma podridão castanha cúbica. Em *Eucalyptus* sp. a podridão é branca lamelar.

**Dichomitus squalens (Karst.) Reid
(Sin.: *Trametes squalens* Karst.)**

BEIRA ALTA: Próximo de Tondela, em *Pinus* sp., 11.7.77, Leopoldino Cardoso s. n.º. BEIRA BAIXA: Sertã, Mosteiro de Santiago, em cepos de *Pinus pinaster* sem ritidoma, 2.8.77, M. C. 4492. ESTREMADURA: Fonte da Telha, em soca queimada de *Pinus pinaster*, 29.12.77, I. M., M. C. & J. C. 208. BAIXO ALENTEJO: Sines, Caniçado, em soca de *Pinus* sp., 18.7.77, I. M. s. n.º.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, oblongo-elipsóides, 10β(10,7)11,9 X 3,1j.(3,8)f,8 µm, estreitando levemente para cima, obliquamente atenuados na base, com várias gotículas lipidicas; basídios aclavados ou subpiriformes, 16-20 X 8-10 um, com 4 esterigmas.

D. squálens provoca uma podridão branca, alveolar, no cerne dos pinheiros.

Fomes fomentarius (L. ex Fr.) Fr.

[Sin.: *Ungulina fomentaria* (L.) Pat.]

BEIRA LITORAL: Silvares, E. N. n.º 1, em tronco de *Populus* sp., 30.10.77, I. M., M. C. & J. C. 157; Proximo de Figueiró dos Vinhos, em *Quercus suber*, a cerca de 2 m do solo, 8.8.77, M. C. 4513. BEIRA BAIXA: Sertã, proximo da piscina, em tronco de *Salix* sp., 2.8.77, M. C. 4494; Proximo de Idanha-a-Nova, em *Salix* sp., 12.6.77, João Paulo Cabral s. n.º; Saída de Pedrógão Pequeno, em *Quercus suber*, a cerca de 4 m de altura, 3.1.78, I. M., M. C. & J. C. 216; a 3 km de Castelo Branco, na estrada para o Fundão, em *Quercus suber*, a 1,75 m do solo, 4.1.78, I. M., M. C. & J. C. 218. ESTREMADURA: Caldas da Rainha, em *Populus* sp., a cerca de 10 m do solo, 13.9.77, L M., M. C. & J. C. 105. RIBATEJO: Alcoentre, em *Populus* sp., a 3 m do solo, 13.9.77, I. M., M. C. & J. C. 107.

Causa uma podridão lamelar branca no cerne das árvores infectadas.

Fomitopsis cytisina (Berk.) Bond. & Sing.

[Sin.: *Ungulina fraxinea* (Fr.) B. & G.]

MINHO: Vila Praia de Âncora, Freixieiro de Soutelo, na base de um tronco de *Pyrus malus*, 15.9.77, I. M. 119; Próximo de Rendufe, Lugar da Recta, na base de *Acacia* sp., 31.10.77, I. M., M. C. & J. C. 165.

Cita-se *Pyrus malus* como novo hospedeiro.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, ovoides a ovóide-arredondados, 5,5(7,4)8,5 X 5,1(5,6)5,1 um, levemente atenuados na base, com uma grande goticula lipídica.

Funalia gallica (Fr.) Bond. & Sing.

[Sin.: *Trametes hispida* (Bagl.) Fr.]

ESTREMADURA: Caldas da Rainha, St. Catarina, em trave de madeira não identificada, 26.9.70, J. Pinto-Lopes 2386,

det. M. G. Almeida; Parede, em *Myoporum acuminatum*, Agosto 1970, Isabel M. Rebelo 2392, det. D. A. Reid; Serra da Arrábida, Mata do Solitario, em *Phillyrea latifolia*, numa altura compreendida entre 2 e 5 m do solo, 2.6.77. I. M. & M. C. s. n.^o; Mata do Bombarral, em tronco morto de *Quercus* sp., 13.9.77, I. M., M. C. & J. C. 114; Estrada Tercena-Massamá, em tronco caído de *Populus* sp., 18.10.77, I. M., M. C. & J. C. 155; Quinta do Pisão, entre Feliteira Oeste e Zibreira, em cepos de *Eucalyptus* sp., 2.12.77, I. M., M. C. & J. C. 198.

Ainda não tinham sido referidos *Myoporum acuminatum* e *Phillyrea latifolia* como substratos para esta espécie.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, subclíndricos, 9,3(11,1)12,2 X S,Jf(^,0)Jf,5 μm, deprimidos de um dos lados, obliquamente atenuados na base.

Em *Eucalyptus* sp. provoca uma podridão fibrosa branca.

Ganoderma applanatum (Pers. ex S. F. Gray) Pat.

BEIRA LITORAL: Mata do Buçaco, em base de um tronco de *Acacia melanoxylon*, 28.9.77, I. M., M. C. & J. C. 143. ESTREMADURA: Lisboa, Jardim Botânico, na base do tronco de *Calycanthus occidentalis*, 12.10.77, I. M., M. C. & J. C. 150; Cruz Quebrada, Estádio Nacional, ao longo do tronco de *Populus* sp., 18.10.77, I. M., M. C. & J. C. 153.

Ainda não tinham sido referidos *Acacia melanoxylon*, *Calycanthus occidentalis* e *Populus* sp., como hospedeiros desta espécie.

Esporos castanho-claros, ovóides, 8,0(10,0)11,2 X 4,8 (6,0)7,2 um, truncados no cimo, contendo geralmente uma gotícula lipídica, com duas membranas distintas: o endósporo, castanho, reticulado, verrucoso, e o epísporo, liso e hialino, que envolve o endósporo, ficando assim lisa a superfície do esporo. Nota-se, à transparência, a ornamentação do endósporo.

Ganoderma lucidum (Curt, ex Fr.) P. Karst.

BEIRA LITORAL: Aveiro, entre o Parque da Pateira e a Ponte de Requeixo de Fermentelos, na base de um tronco

de *Salix* sp., 6.8.77, M. C. 4500. ESTREMADURA: Mata do Bombarral, em raízes de *Arbutus unedo*, 14.9.77, I. M., M. C. & J. C. 116; Monserrate, na base de um tronco morto de *Pittosporum undulatum*, 20.9.77, I. M., M. C. & J. C. 124; Pêro Pinheiro, Pedra Furada, Granja dos Serrões, na base de *Quercus coccifera*, 12.1.78, C. Sérgio s. n.^o.

São citados, pela primeira vez, os quatro substratos referidos, para esta espécie.

Esporos acastanhados ou castanhos, truncados no ápice, ovóides, 8,5(10,2)11,0 X 5,5(6,6)7,6 um, com, uma gotícula lipídica, com duas membranas distintas: o endósporo, castanho, reticulado e verrucosa, e o epísporo, hialino.

Ganoderma resinaceum Boud. ex Pat.

[Sin.: *Ganoderma lucidum* (Leys.) Karst, ssp. *resinaceum* (Boud.) B. & G.]

BEIRA LITORAL: Aveiro, entre Costa Nova e Vagueira, na base de um tronco de *Acacia* sp., 7.8.77, M. C. 4510. BEIRA BAIXA: Foi observado um himenóforo velho à saída de Pedrógão Pequeno, na base de *Quercus súber*, em 3.1.78. BAIXO ALENTEJO: Sines, Vale Verde, na base de *Quercus súber*, 23.11.77, I. M., M. C. & J. C. 193.

Esporos acastanhados, truncados no ápice, ovóides a subpiriformes, 10,2(11,4)11,9 X 6,4(7,0)7,6 um, com uma gotícula lipídica, com duas membranas distintas: o èndósporo, castanho-amarelado, verrucoso e reticulado e o epísporo, liso e hialino.

Gloeophylhum trabeum (Pers. ex Fr.) Murrill

[Sin.: *Trametes trábea* (Pers.) Bres.]

ESTREMADURA: Cruz Quebrada, num banco de jardim, J. C. 88.

Esporos hialinos, depois ligeiramente acastanhados, de membrana fina e lisa, subcilíndricos, 8,5(10,2)11,9 X 3,4(8,9) 4,5 um, obliquamente deprimidos na base, com ou sem vacúolos. Basídios hialinos, aclavados, contraídos na base, com quatro esterigmas longos.

G. trábeum causa podridão castanha cúbica em *Pinus* sp. e castanha fibrosa em *Eucalyptus* sp.

Gloeoporus dichrous (Fr. ex Fr.) Bres.
[Sin.: *Leptoporus dichrous* (Fr.) Quéél.]

ESTREMADURA: Mata do Bombarral, em ramo morto não identificado, 14.9.77, I. M., M. C. & J. C. 112; Monserrate, em ramo caído de *Pittosporum undulatum*, 20.9.77, I. M., M. C. & J. C. 125.

Cita-se, pela primeira vez, *Pittosporum undulatum*, como substrato desta espécie.

Heterobasidion annosum (Fr.) Bres.
[Sin.: *Ungulina annosa* (Fr.) Pat.]

MINHO: Serra do Gerês, caminho para Portela do Homem, em cepo apodrecido de *Pinus* sp., 1.11.77, I. M., M. C. & J. C. 167.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, arredondados a largamente elipsóides, irregulares, 4,2(4,8)6,8 X 3,4(3,8) 5,1 ,um, obliquamente atenuados na base, com uma gotícula lipídica.

H. annosum destrói as raízes dos pinheiros e provoca podridão alveolar do cerne.

Inonotus cuticularis (Bull, ex Fr.) Karst.
[Sin.: *Xanthochrous cuticularis* (Bull.) Pat.]

BAIXO ALENTEJO: Sines, Vale Clarinho, num montado, em tronco de *Quercus súber*, 23.11.77, I. M., M. C. & J. C. 191.

Esporos amarelo-acastanhados ou castanhos, de membrana espessada e lisa, oblongo-elipsóides, 5,9(7,0)8,5 X 4,0 (4,7)5,1 um, com muitas gotículas lipídicas, poro lateral. Basídios hialinos, cilíndrico-aclavados, 13,6-20,4 X 6,5-7,6 um, com quatro esterigmas. Espínulas himeniais de membrana espessa, castanhas, ponteagudas, mais ou menos cónicas, de formas muito variadas.

Provoca podridão fibrosa branca do cerne.

Inonotus hispidus (Bull, ex Fr.) Karst.

[Sin.: *Xanthochrous hispidus* (Bull.) Pat.]

MINHO: Entre Terras do Bouro e Caldelas, Sequeiro, à beira da estrada, em troncos de *Salix* sp., desde a base até 2 m de altura do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 175. BEIRA BAIXA: Sertã, Mosteiro de Santiago, em *Pyrus malus*, a cerca de 1 m do solo, 1.8.77, M. C. 4488; Sertã, Parque da Carvalha, em *Morus alba*, a 2 m do solo, 2.8.78, M. C. 4499; Entre Covilhã e Fundão, à beira da estrada, em tronco de *Populus* sp., mais ou menos a 2m de altura do solo, 4.1.78, I. M., M. C. & J. C. 217. ESTREMADURA: Entre Colares e Sintra, em tronco de *Platanus* sp., 18.10.77, I. M., M. C. & J. C. 154; Póvoa de Santo Adrião, em *Fraxinus angustifolia*, & cerca de 2 m de altura do solo, 3.7.77, M. C. s. n.^o; Lisboa, Jardim Botânico, em *Bauhinia forficata*, a cerca de 2 m do solo, 1.9.77, M. C. 4527; Estrada militar, entre Queijas e Valéjas, em *Ulmus* sp., a 1,5 m do solo, 16.11.77, M. C. 4528.

Esta espécie é assinalada, pela primeira vez, na Beira Baixa. São referidos *Bauhinia forficata*, *Fraxinus angustifolia*, *Morus alba* e *Salix* sp. como novos Hospedeiros.

Esporos amarelo-acastanhados ou castanhos, de membrana lisa e espessada, elipsóides, 7,6(9,5)12,0 X 6,2(7,8) 10,2 um, com uma ou várias gotículas lipídicas, poro lateral.

Inonotus rheades (Pers.) Karst.

[Sin.: *Xanthochrous rheades* (Pers.) Pat.] ,

BEIRA LITORAL: Próximo da Batalha, cruzamento para Martingança, em *Pinus pinaster*, 4.11.77, I. M., M. C. & J. C. 190.

Esporos hialinos ou levemente acastanhados, de membrana fina e lisa, ovóides ou elipsóides, 5,1(6,6)8,0 X 3,4 (4,5)5,1,um, obliquamente apiculados na base, com uma grande gotícula lipídica que ocupa quase todo o esporo.

Laetiporus sulphureus (Bull, ex Fr.) Murrill

[Sin.: *Polyporus sulphureus* (Bull.) Fr.]

ESTREMADURA: Estrada Nacional n.^o 1, entre Ota e Espiñeira, em tronco de *Eucalyptus* sp., a 1,60 m do solo,

27.9.77, I. M., M. C. & J. C. 126; Serra da Arrábida, Creiro, em base de *Ceratonia siliqua*, 16.11.77, M. C. 4530. RIBATSJO: Alcoentre, em soca de *Eucalyptus* sp., 13.9.77, I. M., M. C. & J. C. 108. BAIXO ALENTEJO: Sines, Vale Verde, em soca de *Eucalyptus* sp., 23.11.77, I. M., M. C. & J. C. 194.

Eспорos hialinos, de membrana fina e lisa, ovóides a elipsóides, 5,0(6,2)8,5 X 2,5(3,9)5,1 um, obliquamente atenuados na base, apiadados, de conteúdo granuloso. Basídios acavados ou cuneiformes, 15,3-18,1 X 5,1-7,0 ,UM, com quatro esterigmas.

L. sulphureus causa podridão castanha cúbica em *Eucalyptus* sp.

Lenzites betulina (L. ex Fr.) Fr.

MINHO: Gerês, numa tábuia cortada, 2.11.77, I. M., M. C. & J. C. 173. TRÁS-OS-MONTES E ALTO DOURO: Pincães, em traves de uma ponte rústica, 1.11.77, I. M., M. C. & J. C. 166.

É a primeira citação desta espécie para Trás-os-Montes e Alto Douro e é referida em novos substratos.

Meripilus giganteus (Pers. ex Fr.) Karst.

[Sin.: *Polyporus giganteus* (Pers.) Fr.]

MINHO: Concelho de Vila Verde, freguesia de Covas, estrada para Monção, em raízes de *Quercus robur*, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 183.

Esta espécie passa a ser conhecida no Minho. Refere-se *Quercus robur* como novo hospedeiro.

Eспорos hialinos, de membrana fina e lisa, largamente elípticos, 4,2(6,3)8,0 X 3,4(5,1)6,8 um, muito levemente atenuados na base. Os esporos apresentam-se umas vezes com uma gotícula lipídica e frequentemente são totalmente oleosos.

Phaeolus schweinitzii (Fr.) Pat.

BEIRA LITORAL: Cedrim do Vouga, em soca de *Pinus* sp., 30.10.77, C. Sérgio s. n.^o. BEIRA BAIXA: Proximo da Sertã, Maxial, em soca de *Pinus pinaster*, 5.1.78, I. M., M. C. &

J. C. 224. ESTREMADURA: Fonte da Telha, em soca queimada de *Pinus pinaster*, 29.12.77, I. M., M. C. & J. C. 209.

Esporos hialinos, raras vezes com tonalidade amarelada, de membrana fina e lisa, ovóides a elipsóides, 6,8(7,4)9,8 X 3,4(4,3)5,1 um,, levemente e obliquamente atenuados na base, geralmente com uma gotícula lipídica.

P. schweinitzii causa podridão castanha cúbica no cerne dos pinheiros.

Phellinus pini (Brot, ex Fr.) Ames

[Sin.: *Xanthochrorous pini* (Th.) Pat.]

MINHO: Vermoim, entre Vila Nova de Famalicão e Guimarães, em *Pinus pinaster*, 9.8.77, M. C. 4514. BEIRA LITORAL: Serra do Buçaco, à entrada da Porta de Sula, em *Pinus canariensis*, a cerca de 2 m do solo, 28.9.77, I. M., M. C. & J. C. 141; proximo de Figueiró dos Vinhos, em *Pinus pinaster*, 8.8.77, M. C. 4512. BEIRA BAIXA: Vila do Rei, Vale do Grou, em tronco de *Pinus pinaster*, 5.1.78, I. M., M. C. & J. C. 229. ESTREMADURA: A-dos-Cunhados, em *Pinus* sp., 5.6.77, M. C. s. n.^o; Fonte da Telha, pinhal, em *Pinus pinea*, 29.12.77, I. M., M. C. & J. C. 203.

Cita-se *Pinus canariensis* como novo hospedeiro.

Esporos hialinos, de membrana fina, mais tarde acastanhados e de membrana mais espessada, ovóides a subesféricos, 5,0(5,6)6,8 X 3,4(4,8)5,5 um, levemente deprimidos de um dos lados.

P. pini provoca a podridão alveolar branca do cerne dos pinheiros atacados.

Phellinus pomáceas (Pers. ex S. F. Gray) Maire

[Sin.: *Phellinus igniarius* (L. ex Fr.) Quel. ssp. *fulvus* (Scop.) Pat.]

RIBATEJO: Parceiros de S. João, num pomar à beira da estrada, em tronco de *Amygdalus communis*, a cerca de 1,5 m do solo, 6.1.78, I. M., M. C. & J. C. 232. BAIXO ALENTEJO: Sines, Quinta da Ortiga, em *Prunus armeniaca*, entre 1 a 2 m do solo, 27.5.77, I. M. s. n.^o. ALGARVE : Albufeira, Praia

da Oura, em ramo de *Prunus domestica*, 6.6.77, C. Sérgio s. n.^o; próximo de Purgatório, Barrocal, em *Amygdalus communis*, a cerca de 2m do solo, 9.6.77, C. Sérgio s. n.^o

Esta espécie passa a ser conhecida no Baixo Alentejo.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, mais tarde amarelados a acastanhados, de membrana mais espessada, subesféricos, 5,0(5,9)7,0 X 4,0(4,8)5,7 um,, muito levemente deprimidos na base.

Phellinus ribis (Schum. ex Fr.) Karst.

[Sin.: *Xanthochrous ribis* (Schum.) Pat.]

ESTREMADURA: Guincho, pinhal, em ramo seco não identificado, 29.12.77, I. M., M. C. & J. C. 211.

Esporos amarelo-acastanhados, de membrana levemente espessada, lisa, curtamente ovóides ou elipsóides, 4,0 (4,4) 5,1 X 2,5(3,2)4,2 μη, deprimidos de um lado. Basídios hialinos, de membrana fina e lisa, em forma de clava, 13-17 X 4,0-5,5 um, com quatro esterigmas. Sem espínulas no himénio.

Phellinus robustus (Karst.) B. & G.

MINHO: Serra do Gerês, caminho para a Portela do Homem, em tronco de *Quercus pyrenaica*, a cerca de 2 m do solo, 1.11.77, I. M., M. C. & J. C. 169.

Cita-se *Quercus pirenaica* como novo hospedeiro.

Esporos hialinos, de membrana lisa e levemente espessa, subesféricos, 5,2(6,7)7,6 X 5,1(6,4)7,2 μη, ligeiramente apiculados na base, com uma a várias gotículas lipídicas.

Piptoporus betulinus (Bull, ex Fr.) Karst.

[Sin.: *Ungulina betulina* (Bull.) Pat.]

MINHO: Serra da Peneda, proximo da Senhora da Peneda, em *Betula celtibérica*, a cerca de 3 m de altura, do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 188.

Polyporas arcularius Batsch. ex Fr.

[Sin.: *Leucoporus arcularius* (Batsch.) Quel.]

RIBATEJO: Alcoentre, em ramo morto de *Eucalyptus* sp., caído no chão, 13.9.77, I. M., M. C. & J. C. 111.

Esta espécie passa a ser conhecida no Ribatejo.

Skeletocutis amorphus (Fr. ex Fr.) Kotl. & P.

[Sin.: *Leptoporus amorphus* (Fr.) QuéL.]

MINHO: Serra do Gerês, caminho para a Portela do Homem, em soca de *Pinus pinaster*, 1.11.77, I. M., M. C. & J. C. 168.

A espécie apenas tinha sido referida para a Beira Litoral e Estremadura.

Spongipellis pachyodon (Pers.) Kotl. & P.

[Sin.: *Irpex pachyodon* (Pers.) QuéL.]

MINHO: Proximo de Monção, estrada para Vila Verde, em tronco de *Quercus suber*, a cerca de 3 m do solo, 3.11.77, I. M., M. C. & J. C. 177.

Esta espécie é assinalada, pela primeira vez, no Minho.

Esporos hialinos, de membrana fina e lisa, subesféricos a largamente elipsóides, com uma grande gotícula lipídica, 5,1(6,2)1,0 X 4,8(5,4)6,8 um, apiculados na base.

Tyromyces fissilis (B. & G.) Donk

[Sin.: *Phaeolus albosordescens* (Rom.) B. & G.]

ALGARVE: Proximo de Purgatório, Barrocal, em tronco morto de *Amygdalus communis*, 9.6.77, C. Sérgio s. n.^o.

É a primeira citação desta espécie para o Algarve. Referê-se *Amygdalus communis* como novo substrato.

DISTRIBUIÇÃO GEOGRÁFICA DAS POLIPORÁCEAS EM PORTUGAL

Com base na bibliografia existente e nas nossas colecções de material, apresentamos no Quadro I a frequência de cada espécie em cada uma das províncias administrativas.

Os números indicam localidades distintas em cada província onde uma dada espécie foi referida.

A partir destes dados, elaborámos um Mapa de Percentagem de Colheitas efectuadas (Fig. 2).

Pela análise do Quadro I verificamos que *Coriolus versicolor*, *Phellinus torulosus* e *Xanthochrous hispidus* são as espécies de maior distribuição, tendo sido registadas em todas as províncias administrativas. *Funália gálica*, *Phellinus pini* e *Phellinus pomaceus* só não foram assinalados, respectivamente, na Beira Alta, Algarve e Alto Alentejo. Existe, por outro lado, um grande número de espécies, registadas apenas numa determinada província (*Albatrellus pes-caprae*, *Antrodia malicola*, *Antrodia serpens*, *Apoxona nitida*, *Buglossoporus púlvinus*, *Coriolus hirsutus*, *Datronia mollis*, *Dichomitus campestris*, *Grifóla frondosa*, *Hapálopilus rutilans*, *Hirschioporus abietinus*, *Inonotus radiatus*, *Onnia triqueter*, *Phellinus nigricans*, *Piptoporus betulinus*, *Tyromyces caesius*, *Tyromyces boriformis*, *Tyromyces lacteus* e *Tyromyces stipticus*).

Sabemos que a distribuição geográfica dos fungos da fam. Polyporaceae está, em primeiro lugar, condicionada à distribuição das espécies de árvores que lhes servem de substrato. Isto aplica-se, principalmente, aos parasitas específicos como *Piptoporus betulinus* que ataca *Betula* sp., *Phellinus pini* que se encontra exclusivamente em *Pinus* sp. e *Buglossoporus púlvinus* que vive apenas em *Quercus* sp. Outros factores limitantes da distribuição são factores climáticos e factores edáficos.

Observando o Mapa (Fig. 2), concluímos que o País foi explorado de uma maneira descontínua, sendo a Estremadura a província mais visitada, onde é maior a percentagem de localidades de colheita e onde está registada a maioria das espécies. Segue-se a Beira Litoral, também

com percentagem elevada de colheitas, depois o Minho, Beira Alta, Beira Baixa e Ribatejo. Nas restantes províncias, não ultrapassam os 4% as localidades de colheita e também o número de espécies assinalado é pequeno. Julgamos, assim, que futuras explorações a realizar, deverão incidir nestas últimas províncias que, talvez por uma razão de comodidade e também de dificuldade de acessos, foram preteridas em relação a outras.

BIBLIOGRAFIA CITADA

BOURDOT, H. & GALZIN

1928 *Hyménomycètes de France*. Paris.

COLMEIRO, M.

1867 *Enumeración de las Cryptogamas de España y Portugal. Rev. de los prog. de las Ciencias* 17, 18. Madrid.

1889 *Enumeración y revisión de las plantas de la Peninsula Hispano-Lusitana e Islas Baleares*. 5. Madrid.

DONK, M. A.

1974 *Check list of the European Polypores. Verhand. Afd. Naturkunde Kon. Nederl. Altad. West. Ser. 2, 62.*

FARINHA, MANOELA

1956 Contribuições para o estudo das Polyporaceae de Portugal. *Port. Acta Biol. (B)*, 5 (1): 4-25.

PINTO-LOPES, J.

1950 Poliporoses e fungos da decomposição da madeira em Portugal. *Rev. Fac. Ciências Lisboa, 2." Série-C*, 1: 53-106.

1953 Polyporaceae de Portugal (Excepto resupinadas). Revisão das colecções portuguesas. *Rev. Fac. Ciências Lisboa, 2." Série-C*, 3 (1): 157-237.

REZENDE-PINTO, M. C. DE

1944-45 Hymeniales de Portugal. II Polyporaceae. *Broteria* 13: 25-36, 131-140; 14: 26-42.

RODRIGUES, C. C.

1968-1969 Nova contribuição para o estudo das Polyporaceae de Portugal. *Bol. Soc. Port. Ciênc. Nat. 2.' Série*, 13: 155-185.

SACCARDO, P. A.

1893 Florula mycologica lusitanica sistens contributionem decimam ad eamden floram nec non conspectum fungorum omnium in lusitania hueusque observatorum. *Bol. Soc. Brot.* 11: 9-70.

TRAVERSO, G. B. & SPESSA, F.

1910 La flora mycologica del Portogallo. *Bol. Soc. Brot.* 25: 26-69.

VANDELLI, D.

1788 *Florae lusitanicae et brasiliensis specimen*. Coimbra.



Fig. I. — Itinerário das explorações.

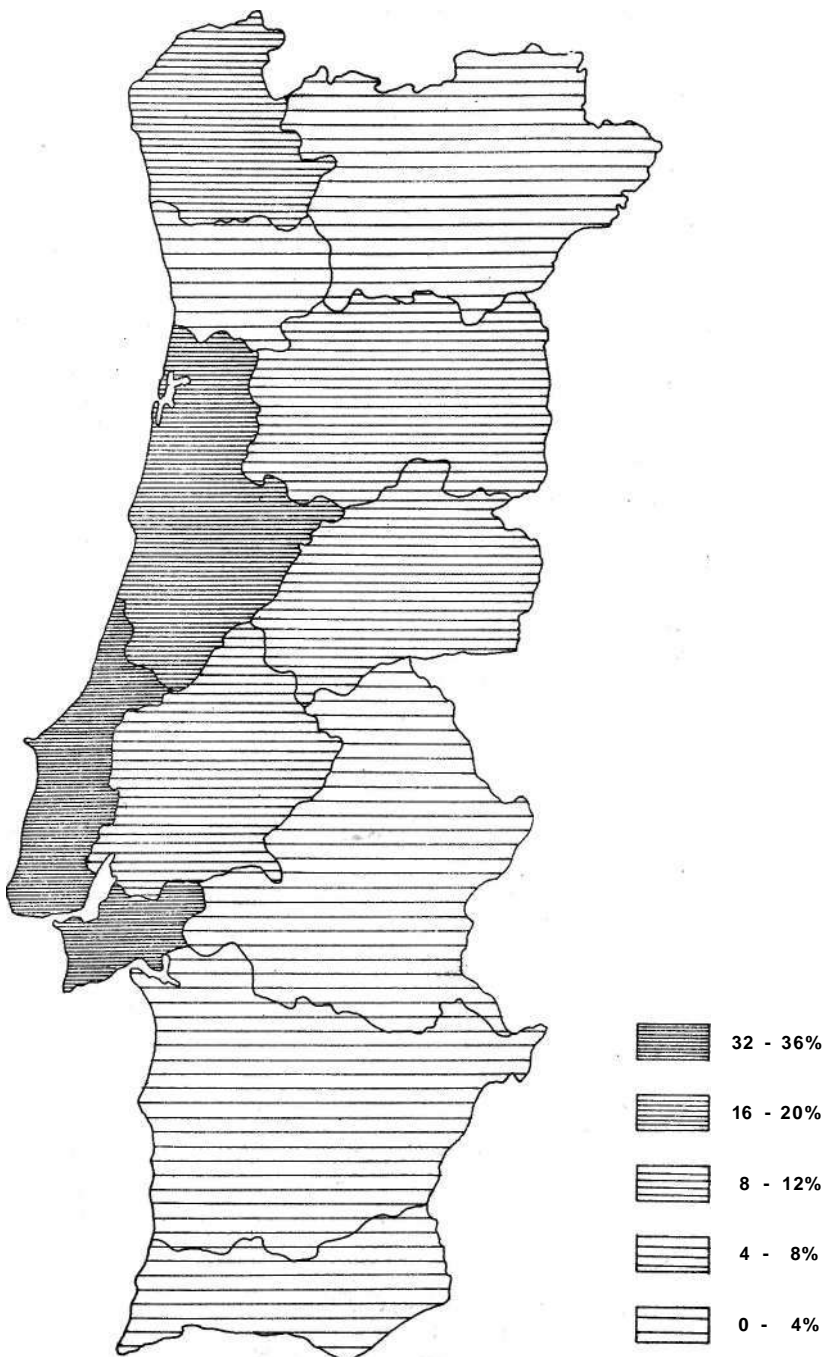


Fig. 2.— Mapa de percentagem de colheitas efectuadas em cada província.



QUADRO I

TAXA	PROVINCIAS	Minho	Trás-os-Montes e Alto Douro	Douro Litoral	Beira Litoral	Beira Alta	Beira Baixa	Estremadura	Ribatejo	Alto Alentejo	Baixo Alentejo	Algarve
<i>Abortiporus biennis</i> (Bull, ex Fr.) Sing.				3				9			3	2
<i>Albatrellus pes-carprae</i> (Pers. ex Fr.) Pouz.	1											
<i>Antrodia malicola</i> (B. & C.) Donk								1				
<i>Antrodia serpens</i> (Fr. ex Fr.) P. Karst.								2				
<i>Apoxona nitida</i> (Dur. & Mont.) Donk								1				
<i>Bjerkandera adusta</i> (Willd. ex Fr.) P. Karst.	2		2	7	2	3	13	3	1			
<i>Bjerkandera fumosa</i> (Pers. ex Fr.) P. Karst.			1		1	1	1	1	1			
<i>Boletopsis leucomelaena</i> (Pers. ex Pers.) Fay.			1	1				3				
<i>Buglossoporus pulvinus</i> (Pers. ex Pers.) Donk					1							
<i>Cerrena unicolor</i> (Bull, ex Fr.) Murrill	3	3	2	7	1	3	3					
<i>Coltricia perennis</i> (L. ex Fr.) Murrill	1		1			3	1	4	1			1
<i>Coriolus hirsutus</i> (Wulf, ex Fr.) Quél.			1									
<i>Coriolus versicolor</i> (L. ex Fr.) Quél.	6	5	6	12	12	5	21	6	1	2	1	
<i>Daedalea quercina</i> (L. ex Fr.) Pil.	13		2	11		3	13	10	1	1		
<i>Datronia mollis</i> (Sommerf.) Donk								1				
<i>Dichomitus campestris</i> (Quél.) Dom. & Orl.							1	1				
<i>Dichomitus squalens</i> (P. Karst.) D. Reid	1			3	4	2	8	4		2	1	
<i>Fistulina hepática</i> Schaeff. ex Fr.	2		4	2		1	2					
<i>Fomes fomentarius</i> (L. ex Fr.) Fr.	4			12	1	5	9	7		3	1	
<i>Fomitopsis cytisina</i> (Berk.) Bond. & S.	4			1			2					
<i>Fomitopsis pinícola</i> (Sw. ex Fr.) P. Karst.				2		1	4					
<i>Funalia gallica</i> (Fr.) Bond. & S.	1	3	3	9		1	21	1	2	1	2	
<i>Funalia trogii</i> (Berk, ex Trog) Bond. & S.							1		1			
<i>Ganoderma applanatum</i> (Pers. ex S. F. Gray) Pat.	4		1	5	1		16	2				1
<i>Ganoderma lucidum</i> (Curt, ex Fr.) P. Karst.				4			11					
<i>Ganoderma resinaceum</i> Boud. ex Pat.	3		1	6		2	15	5	2	4	2	
<i>Gloeophyllum trabeum</i> (Pers. ex Fr.) Murrill	1			3			11	1	1			
<i>Gloeoporus dichrous</i> (Fr. ex Fr.) Bres.						1	3	1	1			
<i>Grifóla frondosa</i> (Dicks, ex Fr.) S. F. Gray						1						
<i>Hapalopilus rutilans</i> (Pers. ex Fr.) P. Karst.						1						
<i>Heterobasidion annosum</i> (Fr.) Bref.	4	1			1		6	1				
<i>Hirschioporus abietinus</i> (Pers. ex Fr.) Donk												1
<i>Inonotus cuticularis</i> (Bull, ex Fr.) P. Karst.	2		1	6		1	7	1	3	2	1	
<i>Inonotus dryadeus</i> (Pers. ex Fr.) Murrill	1						1					
<i>Inonotus hispidus</i> (Bull, ex Fr.) P. Karst.	5	3	1	11	3	2	18	5	3	1	2	
<i>Inonotus radiatus</i> Sow. ex Fr.			1									
<i>Inonotus rheades</i> (Pers.) P. Karst.				4			2					1
<i>Inonotus tamaricis</i> (Pat.) Maire ex Maire & Wem.			1	1			6					
<i>Laetiporus sulphureus</i> (Bull, ex Fr.) Murrill	5		2	7	1	2	11	5		3	1	
<i>Lenzites betulina</i> (L. ex Fr.) Fr.	2	1	3	4	3	3	1	6				
<i>Meripilus giganteus</i> (Pers. ex Fr.) P. Karst.	1	1				1	3	2				
<i>Onnia triquetter</i> (Fr.) Imaj. ex S. Ito							1					
<i>Phaeolus schweinitzii</i> (Fr.) Pat.	1	2	2	5	2	2	7					1
<i>Phellinus conchatus</i> (Pers. ex Fr.) Quél.	1			2			7					
<i>Phellinus igniarius</i> (L. ex Fr.) Quél.					1		1					
<i>Phellinus nigricans</i> (Fr.) P. Karst.			1									
<i>Phellinus pini</i> (Brot, ex Fr.) A. Ames	8	1	4	15	7	6	18	4	2	3		
<i>Phellinus pomaceus</i> (Pers. ex S. Gray) Maire	3	6	1	9	6	2	11	4		1	11	
<i>Phellinus ri bis</i> (Schum. ex Fr.) P. Karst.			1				7					
<i>Phellinus robustus</i> (P. Karst.) Bourd. & G.	1						4					
<i>Phellinus torulosus</i> (Pers. ex Pers.) B. & G.	6	4	2	12	4	3	37	7	1	2	11	
<i>Piptoporus betulinus</i> (Bull, ex Fr.) P. Karst.	2											
<i>Polyporus alveolarius</i> Bosc ex Fr.							2					1
<i>Polyporus arcularius</i> Batsch ex Fr.			2				5	1			1	
<i>Polyporus mori</i> Pollini ex Fr.				1			1					
<i>Polyporus squamosus</i> Huds. ex Fr.							2		1			
<i>Rigidoporus ulmarius</i> (Sow. ex Fr.) Imaz. ex S. Ito		1	1	2			5		1			
<i>Skeletocutis amorphus</i> (Fr. ex Fr.) Kotl. & P.	1			2			2					
<i>Spongipellis pachyodon</i> (Pers.) Kotl. & P.	1			1			3		1			
<i>Truncospora ochroleuca</i> (Berk.) S. Ito						1	8					
<i>Tyromyces caesius</i> (Schrad. ex Fr.) Murrill							3					
<i>Tyromyces croceus</i> Pers. ex Fr.	1			1								
<i>Tyromyces fissilis</i> (B. & C) Donk	2		1	1			1					1
<i>Tyromyces floriformis</i> (Quél. ex Bres.) Bond. & S.				1								
<i>Tyromyces lacteus</i> (Fr.) Murrill								1				
<i>Tyromyces stipticus</i> (Pers. ex Fr.) Kotl. & P.						1						

BUGLOSSOPORUS PULVINUS
(PERS. EX PERS.) **DONK E *POLYPORUS MORI POLL.***
EX FR., DUAS ESPÉCIES DE POLYPORACEAE
NOVAS PARA PORTUGAL

por

IRENEIA MELO *

Museu, Laboratório e Jardim Botânico,
Universidade de Lisboa

SUMMARY

Two species of Polyporaceae, *Buglossoporus pulvinus* (Pers. ex Pers.) Donk and *Polyporus mori* Poll, ex Fr., are reported as new to Portugal. Briefs descriptions of the fruit bodies are given.

No decurso das explorações micológicas efectuadas em 1977, tivemos a ocasião de colher duas Poliporáceas que ainda não estavam referidas para Portugal: *Buglossoporus pulvinus* (Pers. ex Pers.) Donk e *Polyporus mori* Poll. ex Fr. (cfr. RODRIGUES, 1969). A primeira tem como substrato específico o lenho de árvores do género *Quercus*, crescendo exclusivamente em velhos carvalhos, vivos ou mortos, e em socas. À primeira vista os himenóforos desta espécie confundem-se, muitas vezes, com os de *Fistulina hepática*, confusão logo desfeita quando se observa a trama. Segundo KOTLABA & POUZAR (1966), *B. pulvinus* é uma espécie bastante rara, cuja distribuição está confinada à Europa e a uma pequena parte do Oeste da Ásia. Encontra-se em Inglaterra, França, Alemanha, Dinamarca, Suécia, Checoslováquia, Áustria, Jugoslávia e União Soviética.

Polyporus mori não tem substrato específico. É uma espécie de fungo lenhívora, conhecida na Europa e na

* Trabalho subsidiado pelo Instituto Nacional de Investigação Científica.

Agradecemos ao Prof. J. PINTO-LOPES a orientação que nos tem dado. Aos técnicos deste Museu, MANUEL CORREIA e JOSÉ CARDOSO, agradecemos a colaboração que nos prestaram.

América do Norte, sobretudo na metade setentrional dos Estados Unidos, estendendo-se para Oeste até Montana e Colorado.

De acordo com a bibliografia consultada (cfr. BOURDOT & GALZIN, 1928; PILAT, 1936), aparece raramente.

Do ponto de vista de patologia florestal, as espécies citadas não têm interesse. Para um melhor conhecimento da sua distribuição geográfica importa assinalar a sua existência em Portugal.

No presente trabalho, além das indicações referentes às colheitas, apresentamos descrições pormenorizadas dos caracteres dos espécimes, inclusivamente da micro-estrutura dos esporóforos.

Buglossoporus pulvinus (Pers. ex Pers.) Dorik
[Sin.: *Ungulina quercina* (Schrad.) Pat.]

BEIRA LITORAL: Mata do Buçaco, na base de um tronco velho de árvore viva de *Quercus* sp., 28.9.77, /. Melo, M. Correia & J. Cardoso 148 (Lisus) \

As características apresentadas por este espécime são as seguintes:

Himenóforo 11,5 X 7,5 X 4,0 cm, ligeiramente atenuado num estipe posterior, espesso, aplanado-linguiforme, com margem obtusa (Fig. 1-B).

Revestimento constituído por uma película muito fina, com tomento curto e denso, granulosa, castanho-alaranjada, tornando-se depois castanho-escura, não sulcada, não zonada, não rugosa, formada por hifas de parede fina ou muito levemente espessada, 3,3-4,5 μm de diâmetro, de conteúdo castanho-avermelhado.

Trama espessa, branca, carnuda-mole, não fibrosa, ficando levemente rosa-acinzentada quando partida, em seca leve e esponjosa. Hifas secundárias 3,3-3,6 μm de diâmetro, hialinas, de membrana fina, ramificadas, septadas, com ansas. Hifas terciárias 3,0-7,0 μm de diâmetro, hialinas,

¹ A identificação deste espécime foi confirmada pelo Dr. D. A. REÍD, de Kew, a quem exprimimos o nosso agradecimento.

subsólidas a sólidas, pouco ou nada ramificadas, sem septos, sem ansas¹ (Fig. 1-E).

Tubos distintos da trama, dispostos numa única camada, curtos (2-3 mm de comprimento), de tom cinzento-esverdeado, mais tarde amarelo-acastanhados a castanho-anegrados no material seco. Dissepimenta muito fina, formada por bifas secundárias de diâmetro ligeiramente inferior ao das hifas da trama, 2,5-3,5 μm , hialinas, ramificadas, septadas, com ansas (Fig. 1-D).

Poros pequenos, 2-4/mm, arredondados ou angulosos, de cor branca marfim em material fresco, tornando-se amarelo-rosados a rosa-acinzentados ao toque dos dedos, castanhos a quase negros no material seco.

Basídios hialinos, aclavados, com vacúolos, 12,0-24,0 X 6,0-7,2 μm , com 4 esterigmas de 4,0-4,5 μm de comprimento (Fig. 1-D).

Mancha dos esporos branca.

Esporos hialinos, de membrana fina não amilóide, não dextrinóide e não cianófila, oblongo-fusiformes, obliquamente apiculados na base, plurigutulados, de conteúdo granuloso, 6,5-10,0 X 3,0-4,0 μm . A forma dos esporos é muito variável (Fig. 1-A).

Polyporus mori Poll, ex Fr.

(Sin.: *Favolus europaeus* Fr.)

ESTREMADURA: Sapataria, em tronco de *Quercus* sp., 6.1976, / . Pinto-Lopes 2399, det. M. JAQUENOUD-STEINLIN².

BEIRA LITORAL: Mata do Buçaco, em ramo morto caído no chão, 27.9.77, / . Melo, M. Correia & J. Cardoso 134 (LISU).

Os espécimes portugueses têm himenóforo estipitado ou subséssil, anual. Chapéu de 2-7 cm de diâmetro, suborbicular a reniforme, muito delgado, com margem involuta,

¹ Para a classificação das hifas, seguimos a terminologia adoptada por J. PINTO-LOPES (1952). Utilizando os conceitos de CORNER (1932), o tipo de estrutura do contexto do esporóforo é, nesta espécie, dimítico e o da dissepimenta monomítico.

² A identificação do espécime colhido em Sapataria foi feita por M. JAQUENOUD-STEINLIN, a pedido do Prof. J. PINTO-LOPES.

depois quase direita e aguda. Estipe lateral, muito curto ou pouco distinto, glabro, espesso, concolor com o chapéu (Fig. 2-A). As paredes das células que revestem a base do estipe são ligeiramente amilóides.

Revestimento constituído por uma fina cutícula branca, depois creme ou amarelada, coberta em toda a superfície por escamas adpressas, relativamente grandes, mais escuras, tendo o aspecto de pequenas manchas.

Trama do contexto esbranquiçada, carnudo-coriácea, depois mais dura, frágil quando seca. Hifas secundárias 3,4-6,0 μm de diâmetro, hialinas, de membrana fina, ramificadas, septadas, com ansas. Hifas terciárias com dois aspectos: a) hifas de 3,4-6,4 μm de diâmetro, hialinas, de membrana levemente espessada, ramificadas, septadas, com ansas; b) hifas de 1,7-3,0 μm de diâmetro, hialinas, subsólidas a sólidas, ramificadas, sem septos, sem ansas (Fig. 2-E)¹.

Tubos distintos da trama, brancos, depois amarelados ou creme-acastanhados, curtos e muito largos. Dissepimenta formada por hifas secundárias de 2,0-4,0 μm de diâmetro, de membrana fina, ramificadas, septadas, com ansas (Fig. 2-D).

Poros alveolares, alongados, 2,0-5,0 X 1,0-2,5 mm, de paredes espessas, depois adelgaçadas e ciliadas, pálidos, mais tarde amarelados ou creme-acastanhados, decorrentes no estipe.

Basídios hialinos, de paredes finas, cilíndrico-aclavados, 25,0-35,0 X 7,0-10,0 μm , com quatro esterigmas de 3,2-5,1 μm de comprimento (Fig. 2-D).

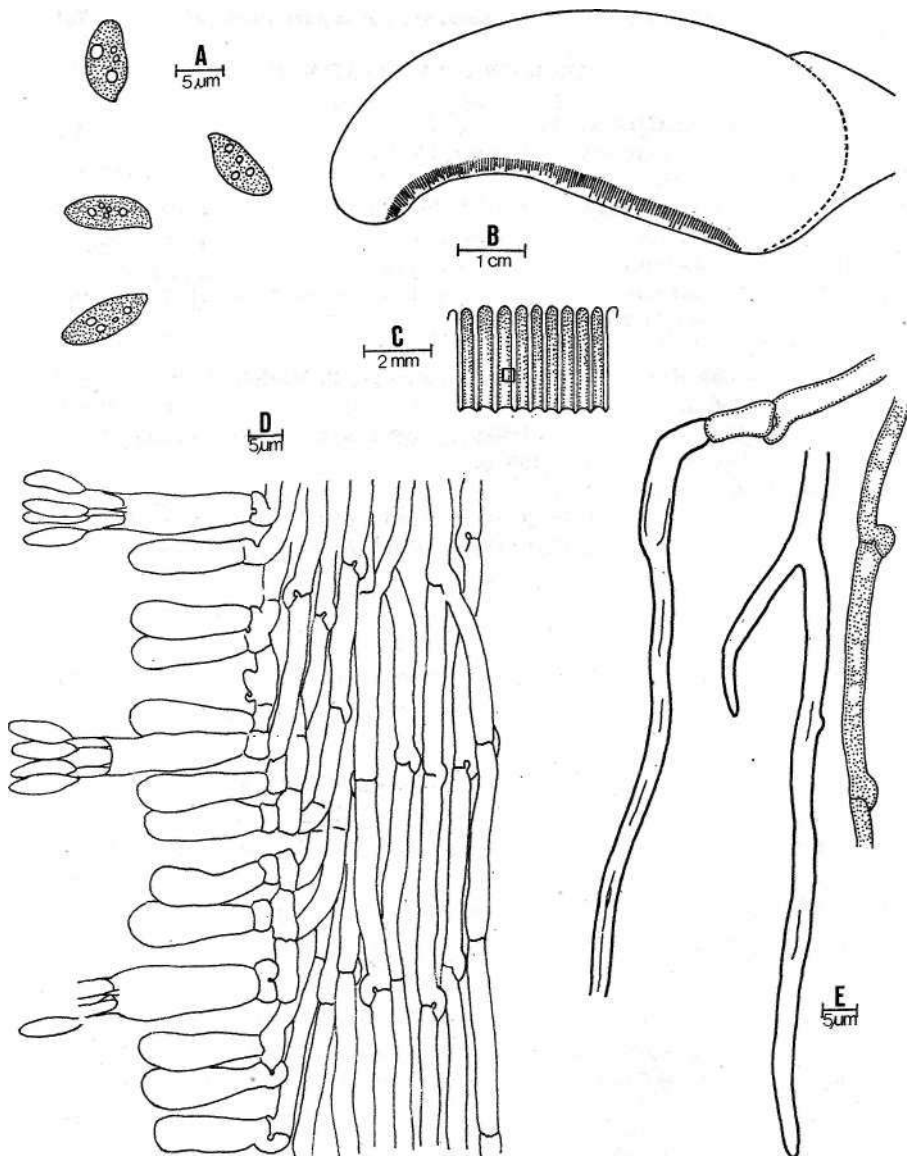
Mancha dos esporos branca.

Esporos hialinos, subcilíndricos, atenuados obliquamente na base, com ou sem vacúolos, 10,0-13,6 X 4,0-6,8 μm (Fig. 2-B).

¹ Segundo a terminologia de CORNER, a estrutura do contexto é dimítica e a da dissepimenta monomitica.

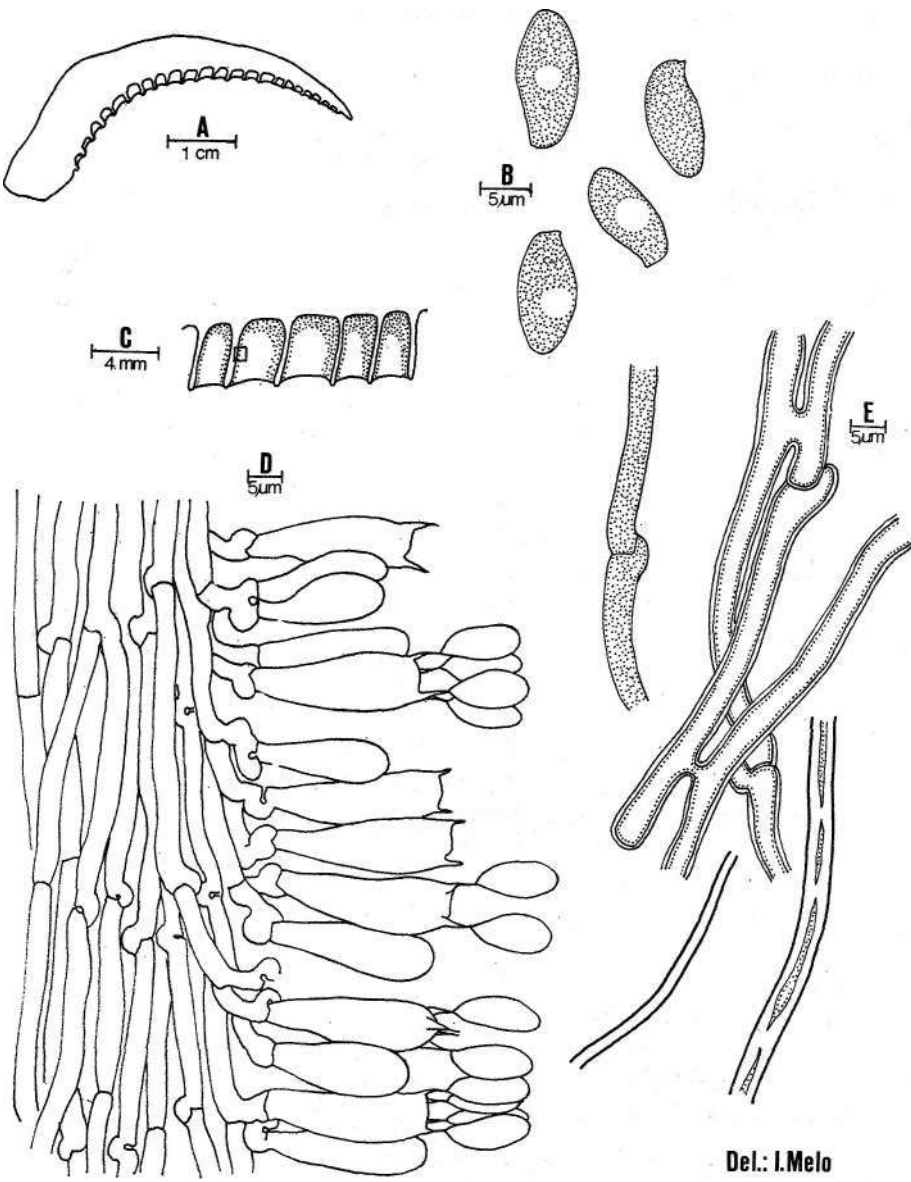
BIBLIOGRAFIA CITADA

- BOURDOT, H. & GALZIN, A.
1928 *Hymenomycetes de France*. Paris.
- CORNER, E. J. H.
1932 The fruit body of *Polystictus xanthopus* Fr. *Ann. Bot.* 46: 71-111.
- KOTLABA, F. & POUZAR, Z.
1966 *Buglossoporus* gen. nov. — A new Genus of Polypores. *Ceska Mykologie* 20 (2): 81-89.
- PILAT, A.
1936 *Atlas des champignons de l'Europe*, 3, Praha.
- PINTO-LOPES, J.
1952 «*Polyporaceae*». Contribuição para a sua biotaxonomia. *Mem. Soc. Brotanana* 8, 195 p.
- RODRIGUES, C. C.
1969 Nova contribuição para o estudo das Polyporaceae de Portugal. *Bol. Soc. Port. Cienc. Nat.*, 2.ª Série, 12: 155-185.



Del.: 1.Melo

Fig. 1. — *Buglossoporus pulvinus*. A, Esporos; B, Secção vertical do himenóforo seco; C, Secção vertical de parte dos tubos, indicando a posição de D; D, Secção da dissepimenta, mostrando o himénio e a trama; E, Hifas da trama do chapéu, notando-se a transição de uma hifa secundária para terciária, uma hifa terciária sólida, com ramificação curta e parte de uma hifa secundária.



Del.: I.Melo

Fig. 2.—*Pólyporus mori*. A, Secção vertical de um himenóforo; B, Esporos; C, Secção vertical de parte dos tubos, mostrando a posição de D; D, Secção da dissepimenta, notando-se o himénio e a trama; E, Hifas da trama do chapéu, mostrando parte de uma hifa secundaria e diferentes aspectos das hifas terciárias.



MYRIOSTOMA COLIFORME
(DICKS. EX PERS.) CORDA, EM PORTUGAL

por

M. G. ALMEIDA

Micologia, Faculdade de Ciências, Lisboa

Myriostoma coliforme é um *Gasteromycete* da família *Geastraceae*, facilmente distinguível pelos seus grandes esporóforos cujo endoperídio é pluri-estipitado e pluri-ostiolado. Trata-se de um fungo que tem uma distribuição geográfica ampla mas errática.

Esta espécie, de um género monotípico, passa, a partir de agora, a fazer parte da lista de *Gasteromycetes* de Portugal, lista que compreende noventa e cinco espécies (cfr. ALMEIDA, 1972). *Myriostoma coliforme* é a décima segunda espécie cuja existência neste País é revelada por nós.

Caracteres dos esporóforos — Est. I e II.

Frutificações hipógeas, fechadas de início (novo), fendo-se em lóbulos que se expandem, colocando a frutificação à superfície do solo. Deiscência em estrela.

Perídio duplo: exoperídio espesso, fendo-se em lacinias (4-10) depois expandindo-se radiantes, reflectidas quando húmidas e algumas inf lectidas quando secas. Lacinias de largura desigual, acastanhadas e mais claras internamente; endoperídio pluri-estipitado e pluri-ostiolado, globoso-deprimido, membranoso, sustentado por vários e curtos estipes sub-lenhosos, tendo deiscência por ostíolos numerosos (20-30), pequenos, apicais, circulares ou elípticos, ciliados, regularmente dispersos.

Gleba acastanhada.

Vários estipes cilíndricos, distintos ou coalescentes num pedúculo largo aplanado e irregular.

Capilício ocráceo, de hifas sub-sólidas com 4-5 μ de diâmetro.

Esporos globosos, com apêndices em forma de gancho, ocráceos, com 6-7,5 μ de diâmetro.

Habitat: No solo humoso, de vegetação mediterrânea xeróclima, na qual se reconhecem os seguintes componentes:

Juniperus phoenicea L. (dominante), *Olea europaea* L. var. *Oleaster* (Hoffmanns. & Link) DC, *Pistacia lentiscus* L., *Ceratonia siliqua* L., *Quercus coccifera* L., *Arbutus unedo* L., *Phillyrea latifolia* L., *Cistus albidus* L., e ainda *Acanthus mollis*. Mato com cerca de 4 m de altura.

Localidade: Vertente sul da Serra da Arrábida, junto da praia do Creiro, a 30 km de Lisboa. Novembro de 1977, leg. M. Correia & J. Cardoso.

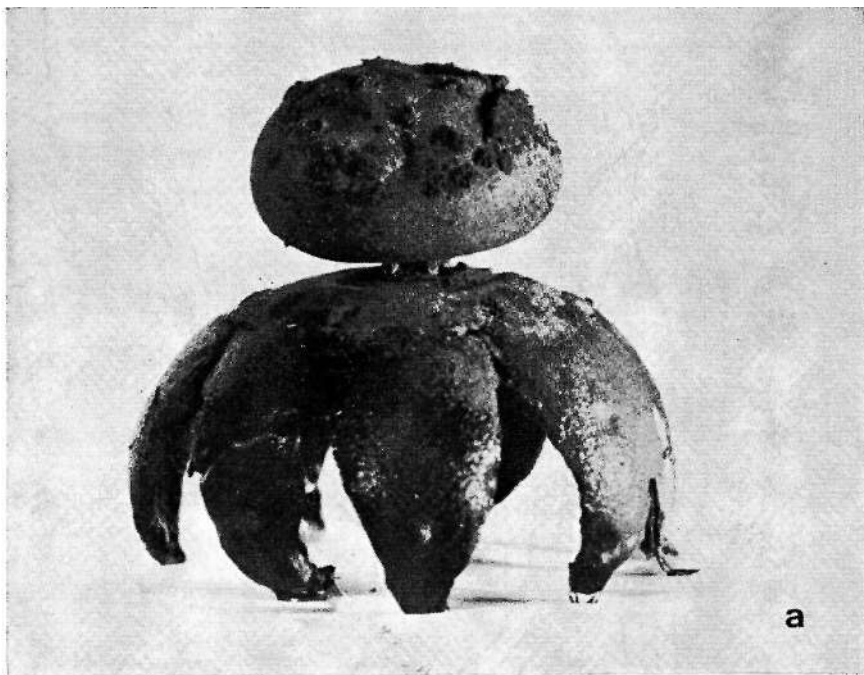
Distribuição geográfica: universal.

Um apanhado geral da bibliografia actual — para a qual recebemos a valiosa colaboração do Dr. V. DEMOULIN — revela, quanto à distribuição geográfica, que este fungo está presente na maior parte das regiões do mundo com exceção das zonas boreais e árticas e talvez da Austrália-Nova Zelândia (V. DEMOULIN, *in lit.*).

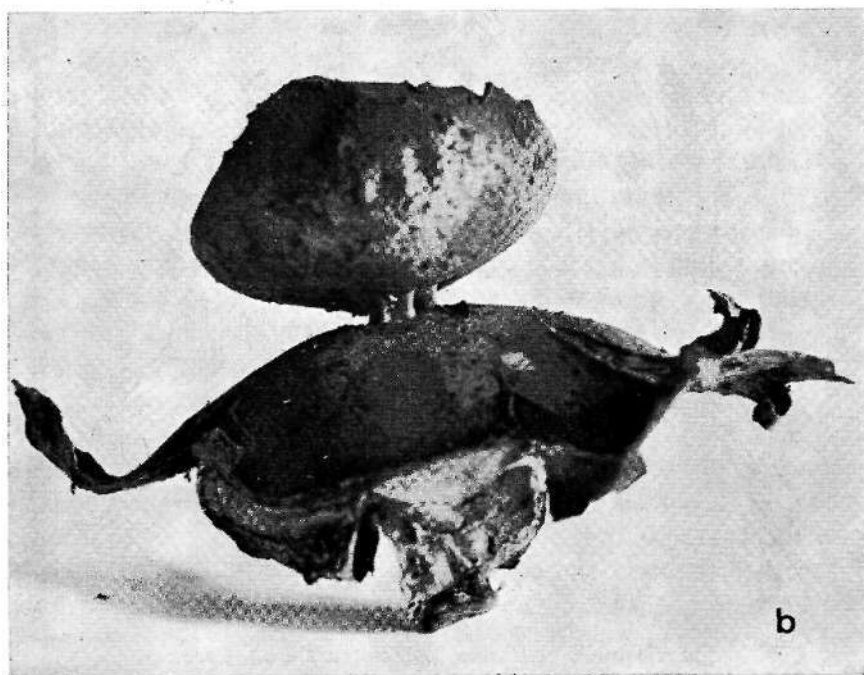
BIBLIOGRAFIA

ALMEIDA, M. G.

1972 Contribuição para o estudo dos *Gasteromycetes* de Portugal H. *Portug. Acta Biol.* 11, 3-4: 205-218.



a

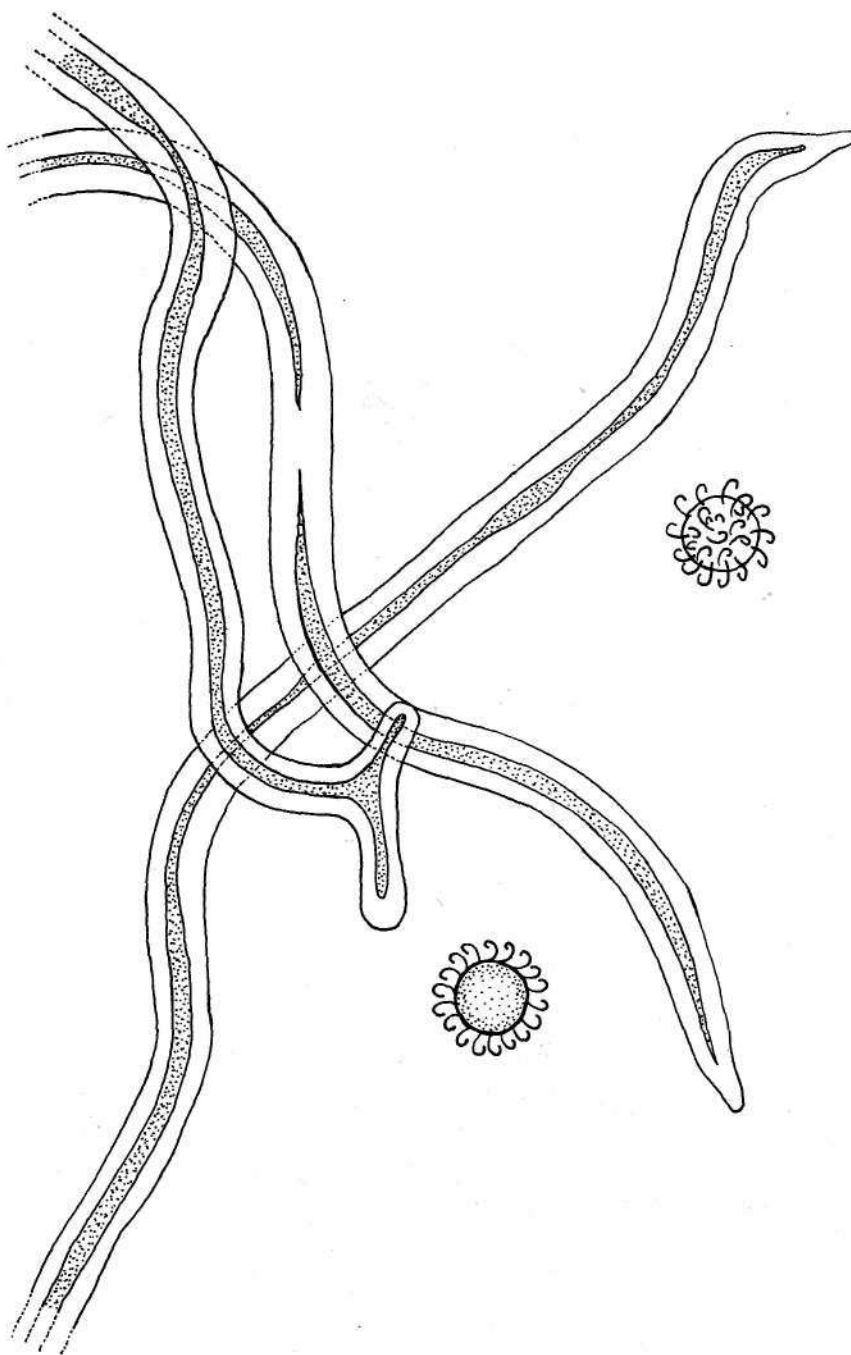


b

Myriostoma coliforme (Dicks, ex Pers.) Corda
a — Esporóforo fresco; b — Esporóforo seco.

Fotog.: C. LADEIRA

EST. II



Myriostoma coliforme (Dicks, ex Pers.) Corda
Esporos e capilício; 2000 X.

Del.: M. G. A.

LA PRETENDIDA PRESENCIA
DE *SCHISTOSTEGA PENNATA* (HEDW.)
WEBB. ET MOHR. EN CATALUÑA

por

C. CASAS DE PUIG

Universidad Autónoma de Barcelona
Bellaterra

RESUMEN

A pesar de los trabajos publicados, en los que se indica la presencia de *Schistostega pennata* en Sant Llorenç del Munt (Barcelona), en la actualidad no se conoce ninguna localidad catalana donde exista esta especie. Se adjunta un mapa en el que se señalan las localidades conocidas hasta ahora en la Península Ibérica.

DESDE que MAHEU (1909 y 1912) indicó la presencia de *Schistostega pennata* (Hedw.) Webb, et Mohr, en la cueva de Santa Agnés de la montaña de Sant Llorenç del Munt, situada a pocos km de la ciudad de Barcelona, se ha repetido esta cita en diversos trabajos. GAMS (1928), HUBSCHMANN (1962), TAVARES (1955) y ultimamente KARE ARNSTEIN (1972), al indicar sobre el mapa su distribución mundial, señalan en España una superficie que ocupa una gran extensión de Cataluña, desde el mar hasta el Pirineo Central. ALLORGE (1929) repite la cita de esta localidad y también yo misma (CASAS 1956 y 1959), extraída de MAHEU, sin confirmación. Asimismo según PODPERA (1954 pag. 73) se halla «in Hispània ad. mer. usque ad 41° 35' 1. bor. (Barcelona)».

El macizo de Sant Llorenç del Munt forma parte de la Sierra Prelitoral Catalana. Su altitud máxima, La Mola, alcanza los 1095 m. El relieve presenta un aspecto semejante al de la montaña de Montserrat separada de ésta por el valle del río Llobregat. Las rocas son conglomerados eocénicos formados por materiales groseros, que incluyen

a veces piedras silíceas, unidos por un cemento calizo. La erosión produce arcillas muy calcáreas, La vegetación potencial corresponde al *Quercetum ilicis gattoprovinciale*, actualmente muy degradado, hallándose solo representado en algunos barrancos. Las etapas de substitución corresponden a asociaciones del Rosmarino-Ericion con *Pinus halepensis*.

Siempre me llamó la atención que *Schistostega pennata*, especie calcícola, acidófila y mesófila, se hallara en la montaña de Sant Llorenç del Munt, calcárea y seca. Después de buscarla con insistencia, sin éxito alguno, en los hayedos del macizo del Montseny y en el Pirineo Central, donde existen hábitats favorables, aun parecía más inverosímil su existencia en la cueva de Santa Agnés.

No fue posible saber donde se hallan las muestras que recolectó MAHEU en las cuevas de Cataluña, para después de su examen confirmar la presencia de *Schistostega pennata* en la cueva de Santa Agnés cuando MAHEU visitó la montaña de Sant Llorenç del Munt.

Para comprobar la posibilidad de su existencia actual M. BRUGUES hizo unas recolecciones en la entrada de la cueva y las paredes interiores de la misma, iluminada por luz difusa que penetra hasta cierta profundidad. En el exterior, alrededor de la entrada, recolectó las siguientes especies: *Fissidens taxifolius*, *Fissidens cristatus*, *Campylium catcareum*, *Trichostomum crispulum*, *Pedinophyllum nterruptwm*, *Scapania áspera*, *Plagiochila asplenoides*, *Lejeunea cavifolia*, *Leiocolea muelleri*, *Southbya stericidiorum* y *Leiocolea turbinata*. En el interior de la cueva recolectó: *Eucladium verticillatum*, *Mniobryum delicatulum*, *Fissidens incurvus*, *Eurhynchium swartzii*, *Eurhynchium pumilum*, *Rhynchostegiella tenella*, *Pellia fabroniana*, *Leiocolea turbinata*.

El elevado porcentaje de hepáticas indican cierto grado de humedad en esta parte de la montaña orientada hacia NE y situada a los 1000 m de altitud.

: Según MAHEU, en la cueva se encontraban las siguientes especies transcritas según figuran en su trabajo: *Hypnum cupressiforme*, *Hypnum rutabulum*, *Hypnum commutatum*,

Rhynchostegium tenellum, *AmMystegium serpens*, *Philonotis laxa*, *Schistostega osmundacea* y *Fegateïla coniea*. De todas estas especies, ahora solo se recolectó *RhynchostegieUa teneUa*. Las especies citadas por MAHEU, excepto *Schistostega pennata*, y las que nosotros hemos visto son indiferentes al substrato o indican cierta basicidad en el suelo. El pH del suelo que quedó adherido en la base de nuestras muestras oscila entre 7 y 7,5, valores muy elevados en comparación al pH 5,8 indicado por KRONBERGER y HOFLER (1942) o 4,7 indicado por GAISBERG und FINCKH (1925).

La cueva de Santa Agnés presenta en la actualidad las mismas características descritas por MAHEU. En los últimos años es muy visitada por excursionistas y amantes de la naturaleza que involuntariamente alteran las condiciones naturales. En el transcurso de los años es posible que la vegetación muscinal haya evolucionado y ahora no se encuentren las mismas especies que había cuando la estudió MAHEU. Es posible que las condiciones físicas y químicas del substrato varíen hasta el extremo de eliminar la presencia de una especie tan estenoióntica, pero la misma descripción que hace MAHEU de la cueva y la cantidad de CO_3Ca que arrastra el agua hasta, según dice, formar un ligero velo sobre la superficie y las mismas especies muscinales que la acompañan, evidentemente indican condiciones impropias para la vida de esta especie. Todos los autores consultados coinciden en admitir que se trata de una especie calcícola. Según BARKMAN (1947) solo se desarrolla sobre rocas no calizas como gneis y granitos pero prefiere areniscas.

GAMS (1928) en el mapa de distribución mundial de *Schistostega pennata* señala para toda España una zona muy amplia en el NE. El área que cubre gran parte de Cataluña, desde el mar hasta el Pirineo, debía basarse en la cita de MAHEU de Sant Llorenç del Munt y en la de GOULARD en la gruta de Saint-Mamet cerca de Luchon (HUSNOT 1884-1890 pag. 200) situada en la vertiente N del Pirineo Central. Cerrando estas dos localidades en una área presupuesta resulta una zona muy extensa sobre Cataluña. Esta superficie es totalmente irreal y mucho más si Consideramos la improbabilidad de la existencia de esta especie en Sant

Llorenç del Munt al comparar las condiciones ecológicas existentes en toda esta parte de Cataluña con las necesidades o exigencias mostradas por esta especie.

No dudamos de su presencia en la gruta de Saint-Mamet, precisamente por las condiciones ambientales de esta parte del Pirineo. Suponemos que puede hallarse en Aran y en otros lugares del Pirineo donde la hemos buscado con insistencia sin éxito alguno hasta ahora.

En el mapa publicado por KARE ARNSTEIN (1972) lógicamente continua señalando la extensa área del NE de España y además figura una localidad portuguesa debida a MACHADO (1918). Este mapa tampoco refleja la realidad de los conocimientos actuales sobre la presencia de *Schistostega pennata* no solo en Cataluña sino también en el resto de la Península.

Los datos sobre la existencia de esta especie en la Península considerados verídicos son los siguientes:

España

Guipúzcoa: Monte Haya, pequeñas grutas en el granito sobre las laderas, al. 500 m V. ALLORGE (1955) y P. ALLORGE (1935).

Lugo: Piedrafita del Cebrero, paredes de una excavación en rocas con piritas, al. 1150 m. N.^o 83 Bryothecam Ibericam, P. ALLORGE (1927 y 1929).

Incio, Cueva de las Choyas. Leg. Casares Gil VIII-1920. (Herbario Inst. Bot. de Madrid) CASARES (1921).

La Coruña: J. Pérez Sirera nos ha facilitado un dato intercalado en un trabajo algológico de BESCANSÀ (1948). Este autor comunica que ha encontrado *S. pennata* «en una pequeña excavación en granito a la orilla del mar inmediata a la playa de Sabón (Arteijo) orientada al norte y envuelta casi siempre por las brumas marinas».

Asturias: Valle de Langreo (Comunicación verbal de R. M. SIMÓ),

Portugal

- Serra do Marão, A. ERVIDEIRA (1922).
Poço do Inferno circa Manteigas, Serra de Estrela,
ALFORGE (1931).
Minho, Paredes de Coura, MACHADO (1918).
Moledo do Minho, Citania de Briteiros, Serra de Penoita,
entre Peiges e Vila Mendo, Mina de Borralha
TAVARES (1955).

En el mapa adjunto (Fig. 1) se puede observar la distribución conocida actualmente en la Península y constatar que no coincide con la expuesta a escala mundial. Se han incluido las dos localidades más próximas situadas en la vertiente francesa de los Pirineos; la que corresponde a Saint-Mamet, cerca de Luchon y otra en Mondarrain debida a ALLORGE.

Si *Schistostega pennata* existió en tiempo de MAHEU en Sant Llorenç del Munt, lo cual es dudoso, ahora debe eliminarse del mapa de distribución toda esta zona que ocupa una extensión tan considerable en Cataluña; gran parte del territorio posee un substrato calcáreo o disfruta de un clima mediterráneo poco húmedo inadecuado según las propias exigencias de esta especie. En todo caso es posible que exista en alguna localidad pirenaica en donde hasta el momento no se ha encontrado.

BIBLIOGRAFÍA

ALLORGE, P.

1927 Muscíneas nuevas para la flora española. *Bol. Real Soc. Hist. Nat.* 27: 455-459. Madrid.

1929 Seheda ad Bryothecam Ibericam, 2ème Série, n.º 51-100. Espagne.

1931 Notes sur la flore bryologique de la Péninsule Ibérique. VIII Additions à la flore portugaise. *Rev. Bryol.* 4: 32-36.

1935 Muscinées des Provinces du Nord et du Centre de l'Espagne. *Rev. Bryol. et Lieh.* 7: 249-301. Paris.

AXLOEGB, V.

1955 Catalogue préliminaire des Muscinées du Pays basque français et espagnol. *Rev. Bryol. et Lich.* 24: 96-333. Paris.

- BARKMAN, J. J.
- 1947 Quelques remarques sur une station de *Schistostega osmundacea et Heterocladium wulfsbergii* dans la Gran-Duché de Luxembourg. *Arch. Inst. Gr. Duc. Luxemb. Sect. nat. phys. math. N. S.* 17: 57-58. Luxembourg.
- BESCANSÀ, P.
- 1948 Herborizaciones algológicas. La Coruña.
- CASABES, A.
- 1921 *Calypogeia arguta* Nees et Mont. var. *spinulosa* v. n. *Bol. R. Soc. Esp. Hist. Nat. Tomo cincuentenario*: 501-502. Madrid.
- CASAS, C, SEBO, P. UBACH, M. y VIVES, J.
- 1956 Flora briológica de las comarcas barcelonesas. *Col. Bot.* 5: 119-141. Barcelona.
- CASAS, C.
- 1959 Aportaciones a la flora briológica de Cataluña. Catálogo de las Hepáticas y Musgos del Montseny. *Anal. Inst. Bot. Cava-nilles*, 17: 165. Madrid.
- ERVIDETRA, A.
- 1922 Muscineas de Trás-os-Montes, Vidago, Vale de Vila Pouca e Serra do Marão. *Bol. Soc. Broteriana* Sér. 2, 1: 35-61.
- GAISBERG, E. und FINCKH, E.
- 1925 Zur Biologie von *Schistostega osmundacea*. *Flora Neue Folge* 20: 143-175.
- GAMS, H.
- 1928 *Schistostega osmundacea* (Dicks.) Mohr. *Die Pflanzenreale* 2(1): 9-12+ Karten 9 u. 10. Jena.
- HUBSCHMANN, A. VON
- 1962 Das Schistostegetum osmundaeae (GAMS 1927) Duda 1951. *Mitt. flor. soz. Arbeitsgen. N. F.* 9: 71-77. Stolzenau-Weser.
- HUSNOT, T.
- 1884-1890 *Museologia Gallica*. Paris.
- KARE ARNSTEIN, L.
- 1972 Studies in Norwegian bryophytes. 1 The family Sehistostegaceae. *Lindbergia* 1: 205-231. Leiden.
- KRONBERGER, K. et HOFLER, K.
- 1942 Dis Moosvegetation einiger Hohlen im Bayreuther Stubensandstein. Die Aulacomnium androgynum-Sehistostega osmundaceaSoziation. *Hedwigia* 81: 75-94.
- MACHADO, A.
- 1918 Apontamentos briológicos. *Brotéria* 16.
- MAHEU, M. J.
- 1909 Etude géologique et biologique (Flore) de quelques cavernes de la Catalogne (Regions du Montserrat, de San Miguel et de San Lorenzo). *Comp. Rend. du Congrès des Soc. Sav. en 1908, Sciences*. 257-293. Paris.

Schistostega pennata (*Hedw.*) *Webb, et Mohr. en Cataluña* 293

1912 Exploration et flore souterraine des cavernes de Catalogne et
des îles Baléares. *Spelunca* 8: 381-465. Paris.

PODPEEA, A. J.

1954 Conspectus Muscorum Europaeorum. Praga.

TAVARES, C. N.

1955 O Musgo luminoso, *Schistostega osmundaeaa* (Dicks.) Mohr.
Natur alia 5: 28-32. Lisboa.



Fig. 1.—Distribución geográfica de *Schistostega pennata* en la Península Ibérica y en la vertiente francesa de los Pirineos, según datos publicados.



SOBRE EL STATUS TAXONÓMICO DE *CYTISUS INGRAMII BLAKELOCK*

por

H. HORJALES

Dpto. de Botánica, Colegio Universitario de Vigo.
Aptdo. 874

INTRODUCCIÓN

EL haber localizado una población de *Cytisus ingramii* Blakelock, en Mañón (Coruña), que poseía flores cuyos estandartes eran de color amarillo-limón, amarillo-oro, o amarillo con un tinte rojo vino en su parte dorsal (HORJALES, 1977; ALVAREZ & HORJALES, 1977) nos llevó a efectuar un estudio comparativo con *Cytisus commutatus* (Willk.) Bríq., taxon muy cercano, y al que ya había sido subordinado con categoría de subespecie (LAÍNZ RIBALAYGUA & LAÍNZ, 1958; LAÍNZ, 1974). ALVAREZ IGLESIAS en 1977 le denomina *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq. en el estudio que hace de una población de Xestoso (Coruña).

Para ello nos hemos detenido en aquellos caracteres que pudiesen tener valor taxonómico y que figuran en la bibliografía.

Em primer lugar hemos medido las distintas partes de la flor en un total de once poblaciones, tomando diez flores de cada una de ellas. De igual modo hemos procedido con la hoja y el fruto.

En relación con la estructura interna, se han observado la anatomía del tallo y de la hoja, en corte transversal, así como también las epidermis foliares del haz y del envés.

Con la ayuda del microscopio electrónico de barrido se han estudiado las características del polen y de la semilla.

Finalmente se ha determinado el número cromosómico somático en una población.

Además, se observa una estrecha relación entre la composición geológica, muy particular, y la corología de ambas.

RESULTADOS

Morfología floral y foliar — Fig. text. 2a, b

Los datos obtenidos figuran en el cuadro adjunto, así como los aportados por los distintos autores. Las formas más frecuentes en pétalos, frutos y hojas se muestran en el gráfico correspondiente.

Estructura interna

Hojas

La epidermis, tanto del haz como del envés, está constituida por células papilosas que se hacen más patentes en el extremo de la misma. La epidermis del haz se caracteriza por la ausencia de pelos, mientras que en la del envés existen en gran número. Son pelos no glandulares, uniseriados con una corta célula basal y una célula terminal alargada en punta. Estomas dispersos en número elevado. Cada estoma viene rodeado por un número variable de células, entre dos y cinco (vide Lám. I y Lám. IIb, c).

Tallos

Los tallos cuando son jóvenes presentan cinco ángulos, a medida que son más viejos ese número viene aumentado, así como también se hacen menos pronunciados.

Se observa una epidermis papilosa con fuerte cutinización externa. Es característica la presencia de pelos y estomas. El parénquima cortical presenta externamente una disposición en empalizada formada por una fila de células que en algún caso pueden ser dos, que constituye el clorénquima.

Los ángulos presentan una estructura colenquimatosa acompañada de células de esclerénquima dispuestas formando

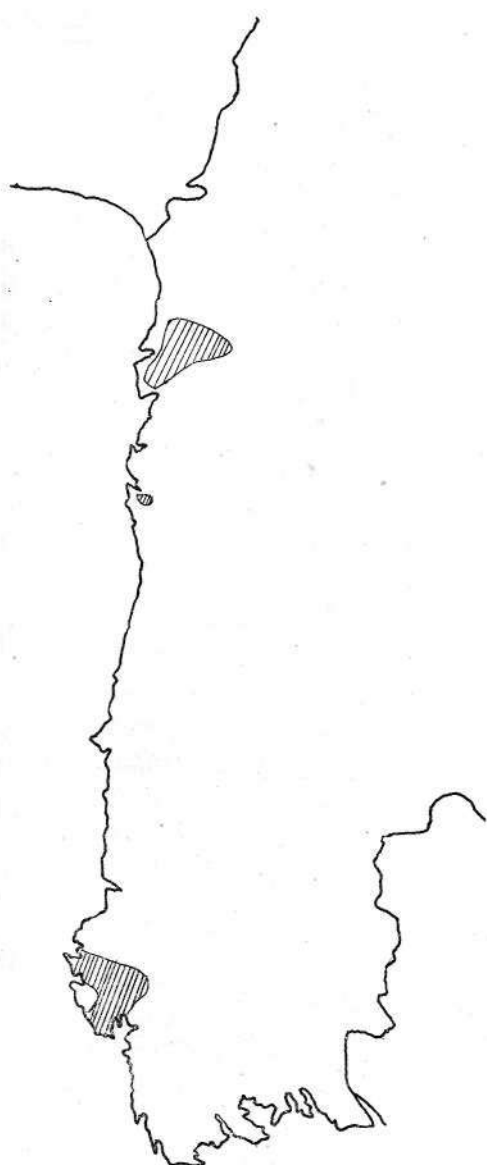


Fig. 1. — Área de distribución de *Cytisus commutatus* en el N de la Península.

Al. Horjales

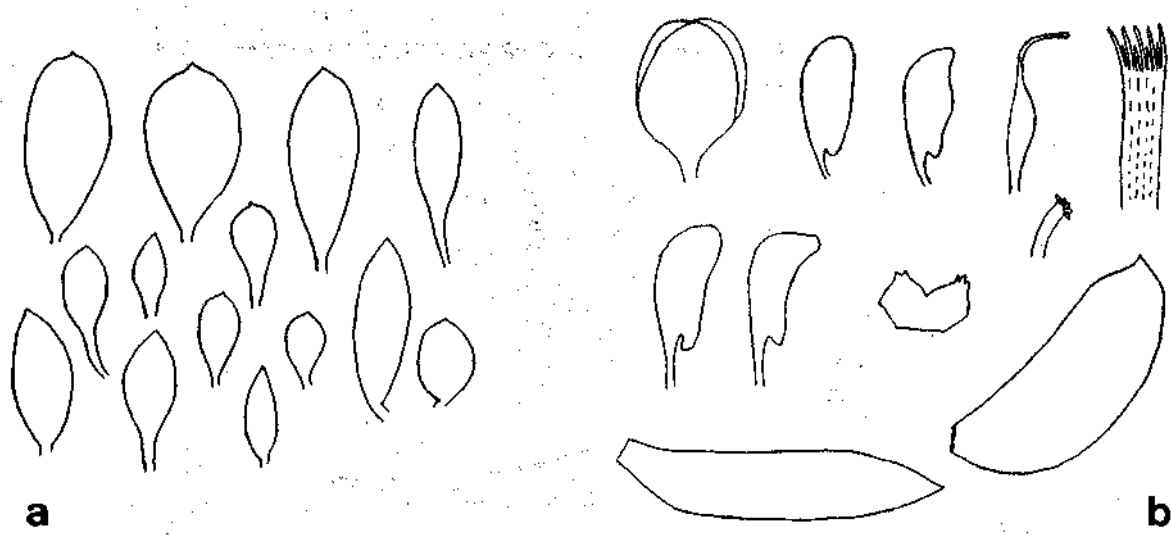


Fig. 2. — a, Morfología foliar; b, Morfología floral y del fruto.

un triangulo con base hacia el exterior. Pueden poseer además clorénquima y haces vasculares y haces vasculares inmersos en el parénquima cortical (vide Lám. IIa y Lám. III).

Ha sido citado en la bibliografía que el número y tipo de estos ángulos, variaciones en la distribución de las fibras, así como en los haces vasculares corticales y la disposición del tejido asimilador, podían alcanzar importancia taxonómica (TAYLOR, PELLEGRIN in C. R. METCALFE & L. CHALK, 1950). Hemos observado estos caracteres y no hemos detectado diferencias que pudiesen tener ese carácter de diferenciación taxonómica.



Fig. 3. — Mitosis con $2n = c. 92$.

Polen

" \ "

Presenta polen tricolpado, de $25-30\mu$ de diámetro. Con la ayuda del microscopio electrónico de barrido hemos observado la ornamentación reticulada de su exina. No hemos encontrado igualmente ningún carácter diferencial en las poblaciones estudiadas (Lám. IVc, Lám. V y Lám. VIa, &).

Semillas

Hemos observado al microscopio electrónico de barrido las semillas de una sola población (A Barqueira-Coruña) y presentan una superficie lisa y alcanzan entre 3,5 y 4 mm de largo, cuando están bien desarrolladas (Lám. IVa, &).

Número de cromosomas

Solamente hemos conseguido determinar $2n = c. 92$ (Fig. text. 3) en una mitosis de la pared del ovario de la población Mañón-Coruña M/ 223. 14.rV.976, cuyo dibujo

adjuntamos. El porcentaje de polen estéril encontrado es verdaderamente alto, tanto en esta población como en la del Pt.^o de Urquiola-Vizcaya.

DISCUSIÓN

En base a los datos antes mencionados, vemos que tanto la morfología floral (Fig. text. 2, 6) como la foliar (Fig. text. 2α) no aportan ningún carácter diferencial, a pesar de presentar una corola ligeramente más pequeña las poblaciones del País Vasco, no creemos que tengan un carácter significativo; antes bien, se observan en la mayor parte de los casos dimensiones con un intervalo apreciable entre los valores máximos y mínimos.

Por otra parte la morfología foliar es muy variable. En cuanto al pedúnculo que puede ser sésil, caso no muy frecuente, subsésil y en casos puede alcanzar hasta 8 mm. Con relación al limbo foliar: acuto, obtuso, oval, oblongo, siempre mucronado, y en general se puede decir que los tipos que mostramos más pequeños corresponden al fascículo de hojas basales de las hojas normales.

La estructura interna de la hoja y del tallo, tampoco aportan caracteres diferenciales. El estudio de la epidermis foliar resultó ser un carácter interesante en *Lotus corniculatus* L. (SZ-BORSOS, 1969).

En cuanto a la estructura interna del tallo SZ-BORSOS en 1971 trabajando sobre *Lotus corniculatus* L. llegó a la conclusión de que «era bastante oscura la conexión entre los caracteres morfológicos y la estructura anatómica y su posible utilización en taxonomía para la mayor parte de los tejidos. Ni la estructura esclerenquimatoso, ni clorenquimatoso aportan datos positivos a nivel infraspecífico, más parece que estén interrelacionados con factores ecológicos».

Con relación al estudio del polen con el microscopio electrónico de barrido hemos corrido la misma suerte. Nos tememos que este no sea un carácter con aplicación taxonómica, ya que hemos observado una población de *Cytisus cantabricus* (Willk.) Reichenb. fil. (carretera de Azcoitia a

Zumárraga) con granos de polen idénticos en cuanto a tamaño y ornamentación (Lám. VIc, d).

Solo hemos podido estudiar el número cromosómico correspondiente a una población del área occidental. SAÑUDO (1973) dio para *Cytisus ingramii* Blakelock $2n = 96$ y para *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq. $\eta = 46, 48$. El alto grado de ploidía que presentan aumentan, si cabe, las dificultades técnicas de operación ya citadas para la tribu por varios autores (HORJALES, 1972, 1977; FORISSIER, 1973). Ultimamente POLHILL (1976) en su monografía sobre las Genisteas apunta que: «una excepcional labilidad en los niveles de ploidía y una tendencia a las modificaciones estructurales de los cromosomas son factores que probablemente hayan tenido importancia evolutiva, pero hoy día impiden el uso de ese carácter como indicador sistemático a nivel genérico».

Creemos que por el contrario, si existe conexión entre la composición petrológica y el habitat de la planta, en las tres áreas disyuntas que presentamos (Fig. text. 1).

Según el Mapa Geológico de España [1:200 000, hoja n.º 12 Santander (1971), hoja n.º 5 Bermeo (1971), hoja n.º 11 Reinosa (1971)] y el Mapa Geológico del NW de la Península Ibérica de PARGA PONDAL (1.^a ed. 1967) corresponden a esas áreas una composición de rocas ultrabásicas con distinto proceso de formación, en un caso por un proceso de metamorfismo y en el otro por un proceso de vulcanismo. Este grupo de rocas ultrabásicas es muy complejo y plantea problemas particulares por su composición química ferro-magnésica, prácticamente desprovistas de álcalis, composición que se puede considerar como anormal en la corteza terrestre. Poseen menos del 45 % de contenido en sílice y ausencia o penuria de álcalis.

Todas estas rocas pueden contener productos secundarios por alteración meteórica o por metamorfismo. El principal mineral secundario es la serpentina de ahí que las rocas ultrabásicas estén a menudo enteramente transformadas y se las conoce con el nombre de serpentinitas (RAGUIN, 1970).

Este ha sido el hecho que nos ha prestado gran ayuda en la localización de la planta en el País Vasco, ya que las citas bibliográficas mas concretas (LAGUNA, 1890) están

prácticamente destruidas por la civilización y el material depositado en herbarios es escaso.

Como resultado de 10 anteriormente expuesto podemos concluir que el color amarillo-limón del estandarte es variable en el ámbito occidental (desde amarillo-oro, venación rojiza, hasta tinte rojo-vino en su parte dorsal apical) y por ello no se le puede considerar con rango taxonómico diferencial frente a las poblaciones del margen oriental del área, donde no 10 hemos encontrado. Es patente, en el área oriental, la coexistencia de estandartes amarillo-oro, venación rojiza y mancha apical de color rojo-vino.

En base a la similitud de caracteres anatomo-morfológicos y a vivir sobre un tipo de rocas tan complejo y simultáneamente tan particular creemos que se trata de un único taxón con un área disyunta en el N. de la Península (ver relación de material consultado y mapa de distribución). Le corresponderá el nombre más antiguo de *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq.

AGRADECIMIENTOS

Queremos agradecer, muy sinceramente, la colaboración prestada por las siguientes personas: BEGOÑA SABRÍA, EVA FUENTES y MARGARITA COSTA por haberme acompañado en las herborizaciones por el País Vasco; M. MONTOTO, MANUEL COUTO y JOAQUÍN FERNANDEZ en el trabajo de microscopía electrónica; E. VIEITEZ y A. MARTÍNEZ por la utilización de sus instalaciones para la obtención de preparaciones y fotografías microscópicas; A. ARCHE y FEDERICO VELAS por sus indicaciones geológicas.

Asimismo queremos agradecer a los Directores de las Instituciones Botánicas, que se mencionan, las facilidades ofrecidas para la consulta de material de herbario.

RESUMEN

Se hace un estudio comparativo entre once poblaciones correspondientes a *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq. y a *Cytisus ingramii* Blakelock. En base a los datos aportados

por la biometría floral, foliar, anatomía del tallo y de la hoja, epidermis foliar, morfología-scanning del polen y semilla y la composición geológica de las tres áreas, se cree se trata de un único táxon, con un área disyunta en el N. de la Península y al que le corresponde el nombre de *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq.

SUMMARY

This is a comparative study of eleven locations where *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq. and *Cytisus ingramii* Blakelock are found. Based on the facts gathered from floral and foliage biometry, stem and leaf anatomy, the study of the foliage epidermis, pollen and seed morphology scanning, and the geological composition of the three areas, the conclusion is that a single taxon is concerned with a disjunctive area of location, to which the name *Cytisus commutatus* (Willk.) Briq. corresponds on the northern part of the Peninsula.

MATERIAL CONSULTADO

Cytisus commutatus (Willk.) Briq., Cytises Alp. Marit. 151 (1894).

Sarothamnus commutatus Willk.

Cytisus ingramii Blakelock

Cytisus commutatus (Willk.) Briq. subsp. *merinoi* Lainz Ribalaygua & Lainz.

Algorta (Vizcaya), 27 sept. 1906, Sennen et Elias (MA 60358); Baquio (Vizcaya), agosto 1941, Emilio Guinea (MA 165217); supra Manaria (Vizcaya), 8-IV-1958, Lainz (MA 168940); río del Burgo-Muras (Lugo), 2-V-1958, Lainz (MA 168941); carretera de Monfero a Villalba, límite provincial, 11-IV-1973, B. Casaseca (MAF 89844); carretera de Monfero a Villalba, límite provincial, 11-V-1973, Alvarez; brezales de Guitiriz (Lugo), 24-V-1971, Rivas Goday (MAF 79153); Vivero (Lugo), 19-IV-1953, Bellot et Casaseca (MAF

02614); Punta Candelaria (Coruña), 5-V-1958, *Bellot et Casaseca* (MA 1787905; Mafión (Coruña), 13-IV-1976, *Alvarez, Bellot et Horjales*; S. Andrés de Teixidó (Coruña), 30-V-1975, *Alvarez*; Somozas (Coruña), 22-V-1973, *Alvarez et Horjales*; A Garita-Somozas (Coruña), 22-V-1973, *Alvarez ei Horjales*; A Barqueira (Coruña), 27-VII-1973, 28-III-1975, *Horjales*; Villarreal de Alava (Alava), 10-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; Puerto de Urquiola (Vizcaya), 10-VI-1976, *Horjales*; Pto. de Urquiola (Vizcaya), 10-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; entre Eibar y Elgoibar (Guipúzcoa), 11-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; Alto de Azcárate (Guipúzcoa), 11-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; entre Arechavaleta y el Pto. de Arlaban (Guipúzcoa), 11-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; Serra A Loba, 22-V-1973, *Alva et Horjales*; entre Azcoitia y Zumárraga (Guipúzcoa), 11-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; Zugaztieta (Vizcaya), 10-V-1977, *Margarita Costa, E. Fuentes et Horjales*; cercanías de Santander, abril-junio, Laguna (Willkomm in Oesterr. Bot. Zeitung, XXXI (1881: 105) (COI Herb. Willkomm carpeta n.º 136); Ortigueira (Coruña), 12-V-1974, Losa Quintana (Herb. Oviedo).

BIBLIOGRAFIA

AIVAAEZ, R. & HORJALES, M.

1977 Contribución a la corología de *Cytisus ingramii* Blakelock. *Lagascalia* 7 (1): 3-8.

ALVAREZ IGLESIAS, CELSA

1977 Estudio histológico e histoquímico del *Cytisus commutatus* Willk. (Tesis. Fae. Farmacia. Santiago de Compostela, sin publicar).

BELLOT, F. & CASASECA, B.

1955 Adiciones y correcciones a la Flora de Galicia. *An. Inst. Bot. Cavanilles* 17 (1): 233-248.

BLAKELOCK, R. A.

1953 *Cytisus ingramii*. *Bot. Mag.* 169: tab. 211.

ESAU, K.

1972 *Anatomía vegetal*. Trad. J. Pons Roseli. 2.* ed. Omega, S. A. Barcelona.

- FEODIN, D. G. & HEYWOOD, V. H.
1968 In *Flora Europaea* vol. 2. Ed. by Tutin et al. Cambridge University Press.
- FORISSIER, R.
1973 Recherches cytotaxonomiques préliminaires sur les genres *Lembotropis*, *Cytisus*, *Ghamaecytisus*, *Genista* et *Chamaespartium*. *Bull. Soc. Neuchâtel Sd. Nat. Suisse*, 96: 51-65.
- HORJALES, M.
1972 Estudio cariológico del género *Aäenocarpus* DC. *Trab. Dep. Botánica y F. Vég.* 5: 3-44.
1977 Algunos problemas taxonómicos en las Genistaeae. *An. R. Acad. Farmacia* 43 (1): 163-165.
- LAGUNA, M.
1890 *Flora Forestal Española* 2: 302.
- LAINZ, RIBALAYGUA, J. M.¹ & LAINZ, M.
1958 Sobre un *Cytisus* infortunado. *Bol. Soc. Brot.* (2.^a ser.) 32: 63-68.
- LAINZ, M.
1974 Aportaciones al conocimiento de la Flora gallega, VIII. *I. N. I. A.* ser. Recursos Nat. 2: 1-26.
- METCALFE, C. R. & CHALK, L.
1950 *Anatomy of the Dicotyledons*. Vol. I. Oxford Press. London.
- PARGA-PONDAL, I.
1966 Estudio agrobiológico de la provincia de La Coruña: 35-76. Santiago de Compostela.
- 1967 Carte Géologique du Nord-Ouest de la Péninsule Ibérique 1:500 000. 1.* ed. Services Geològiques du Portugal.
- POLHILL, R. M.
1976 Genistaeae (Adans.) Benth. and related tribes (Leguminosae). In *Botanical Systematics. An occasional series of Monographs*. Ed. Heywood. Academic Press. London.
- RAGUIN, E.
1970 Petrographie des roches plutoniques dans leur cadre Géologique. Masson et Cie. Paris.
- SAÑUDO, A.
1973 Variabilidad cromosómica de las Genisteas de la Flora Española en relación con su ecología. *Bol. R. y Soc. Espan. Hist. Nat. (Biol.)* 71: 341-355.
- Sz-BORSOS, O.
1969 Quantitative anatomical investigations on *Lotus corniculatus* L. Agg. I. *Acta Bot. Acad. Scientiarum Hungaricae* 15 (3-4): 227-252.
1971 Comparative anatomical investigations on *Lotus corniculatus* L. Agg. II. *Acta Bot. Acad. Scientiarum, Hungaricae* 17 (3-4): 321-346.

VICIOSO, C.

1955 Genisteas Españolas. *Inst. For. Invest. Exp. I%*. Madrid.
WILLKOMM, M.

1881 *Sarothamnus commutatus*. *Oesterr. Bot. Zeitung*, 31: 105.

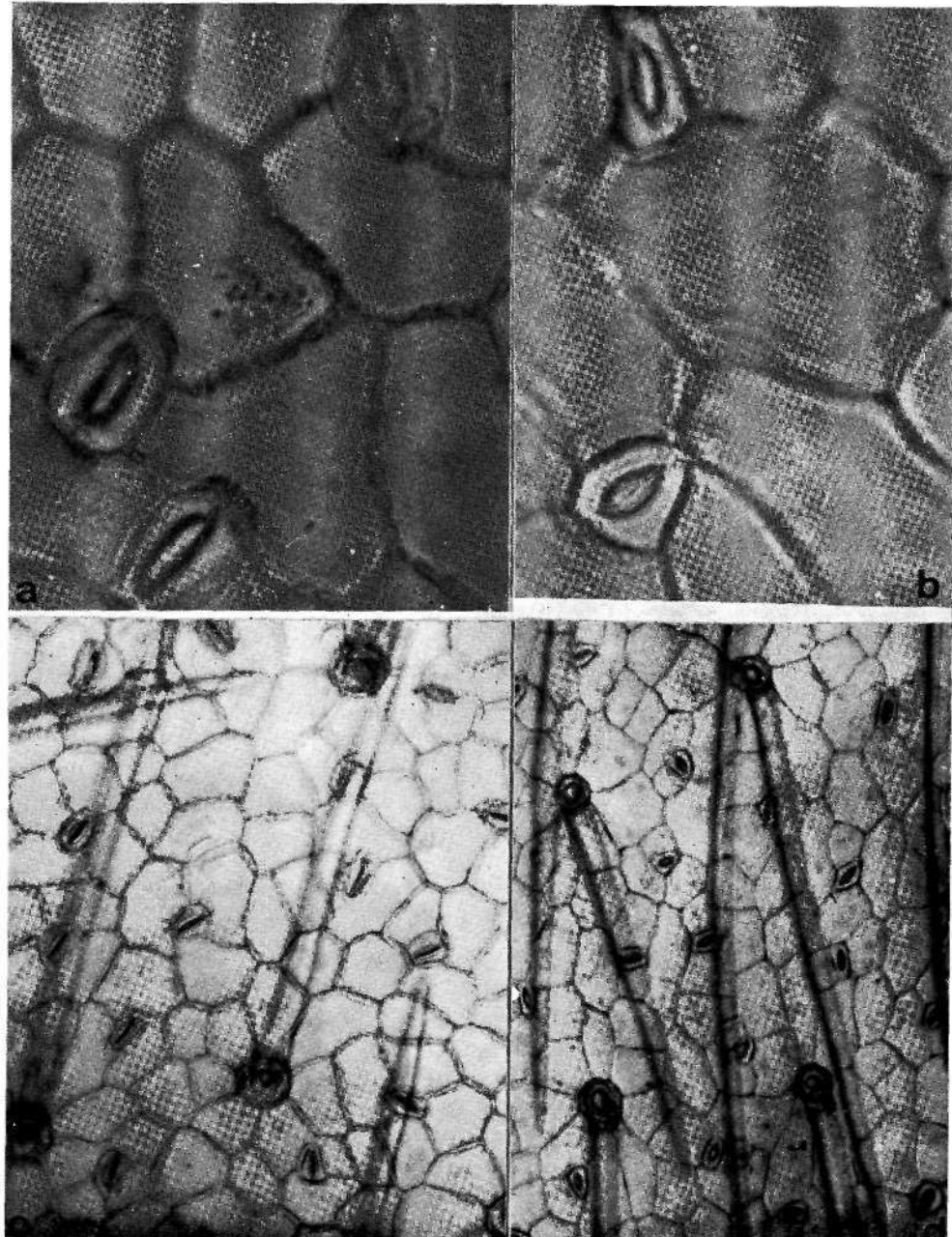
1881-1885 Illustrationes Florae Hispanicae Insularumque Balearicum.
Tab. XXVI. Stuttgart.

1893 Supplementum Prodomi Florae Hispanicae. p. 256. Stuttgartie.

QUADRO I

	WILLKOMM (1881)	BLÁKELOCK (1953)	Vicioso (1955)		FRODIN & HEYWOOD in F. E. (1968)		Autor	
Flores	C. commutatus	C. ingramii	C. ingramii	C. commutatus	C. ingramii	C. commutatus	C. ingramii	C. commutatus
Pedúnculo trid. did. vert/lab. vert/dien.		10-15 mm 3 b. de 1 mm 11-12	10-15 mm b. 7-8	+ largo q. cálix b. 22-23 X 20	+ largo q. cálix 3 b. 20 X 20	= q. cálix 5-15 mm 3 b. deciduas	5-15 mm 3 b. deciduas 5,5-10 X 4-7,5 5,5-9 2-5,5 X 7-11 0,5-1	4-12 mm 3 b. deciduas 5-11 X 4-12 4,5-10 2,5 X 4-9,5 0,5-1
Est. lám. » uña Alas lám. » uña » espolón Quilla lám. » uña » espolón Androeeo	20X20	20 20 2-3 18 9 7 2-3 16X7	20 2-3 18 9 7 2-3 18X7	20 20			15-26 X 11-22 1-3 17-28 X 4-9 3-7 0,5-2 15-25,5 X 4,5-7 3-7,5 0,5-3	10,5-23,5 X 11-18,5 0,25-2 9,5-25 X 3-9,5 2-6,5 1-2,3 9,5-22,5 X 2,5-7 1-7 0,5-2,5
Fruto	30-45 X 10	32-35 X 8-9	32-35 X 8-9	30-45 X 10	30-35 X 8-9	30-50 X 10	35-50X9-13	35-45 X 9-11
Hojas Pedúnculo limbo	10-15	1-3 23-30 X 12-30	sésil-1 23-30 X 12-20	sésil 10-15	sésil 20-30 X 12-20	sésil	sésil-1-8 7-28 X 3-12,5	sésil-0,5-4 5-23 + 3-10

b. = bracteolas.



Pig. a. — Epidermis foliar del haz 10X40 (A Barqueira-Corufia).

Pig. b. — Epidermis foliar del haz 10X40 (Urquiola-Vizcaya).

Fig. c. — Epidermis foliar del envés 10 X 10 (A Barqueira-Coruña).

Fig. d. — Epidermis foliar del envés 10 X 10 (Urquiola-Vizcaya).

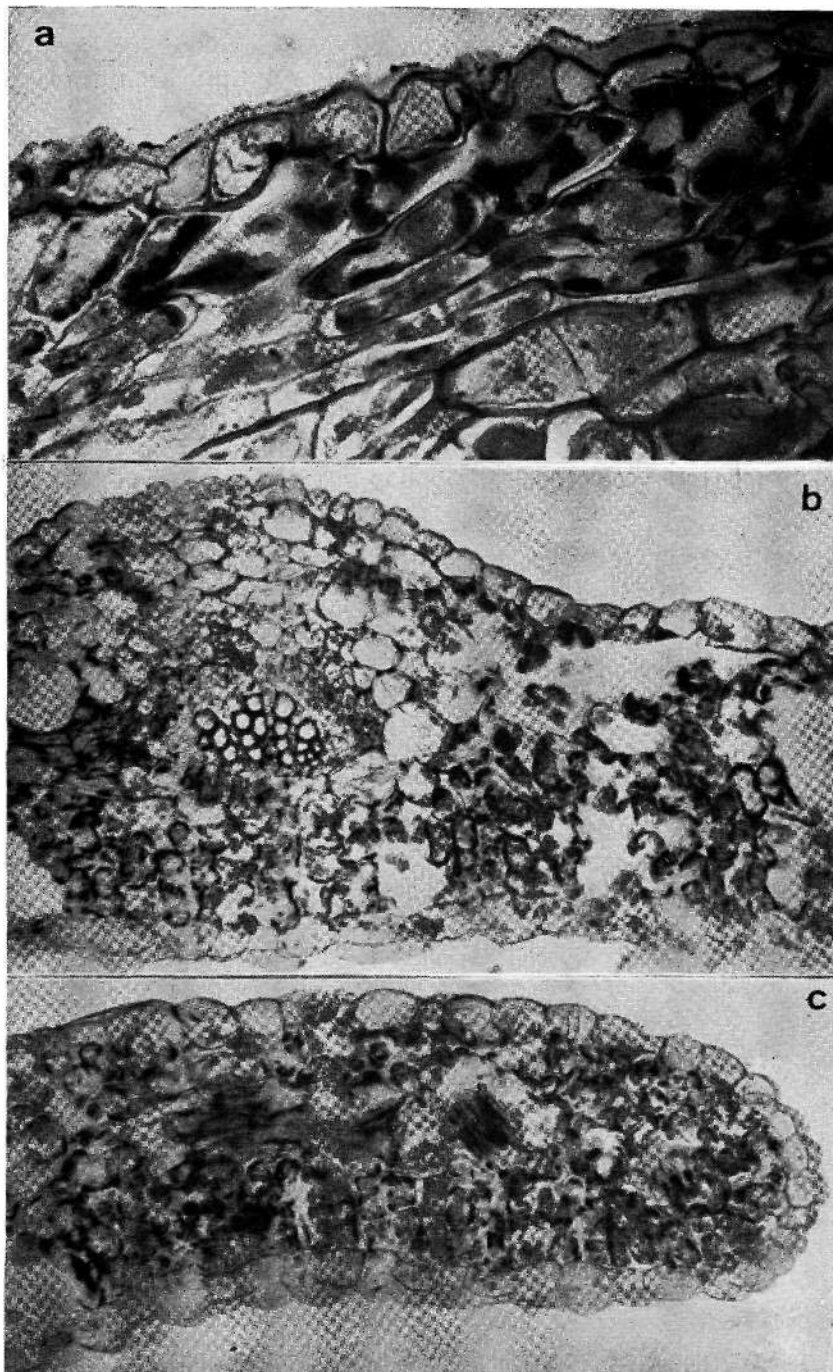
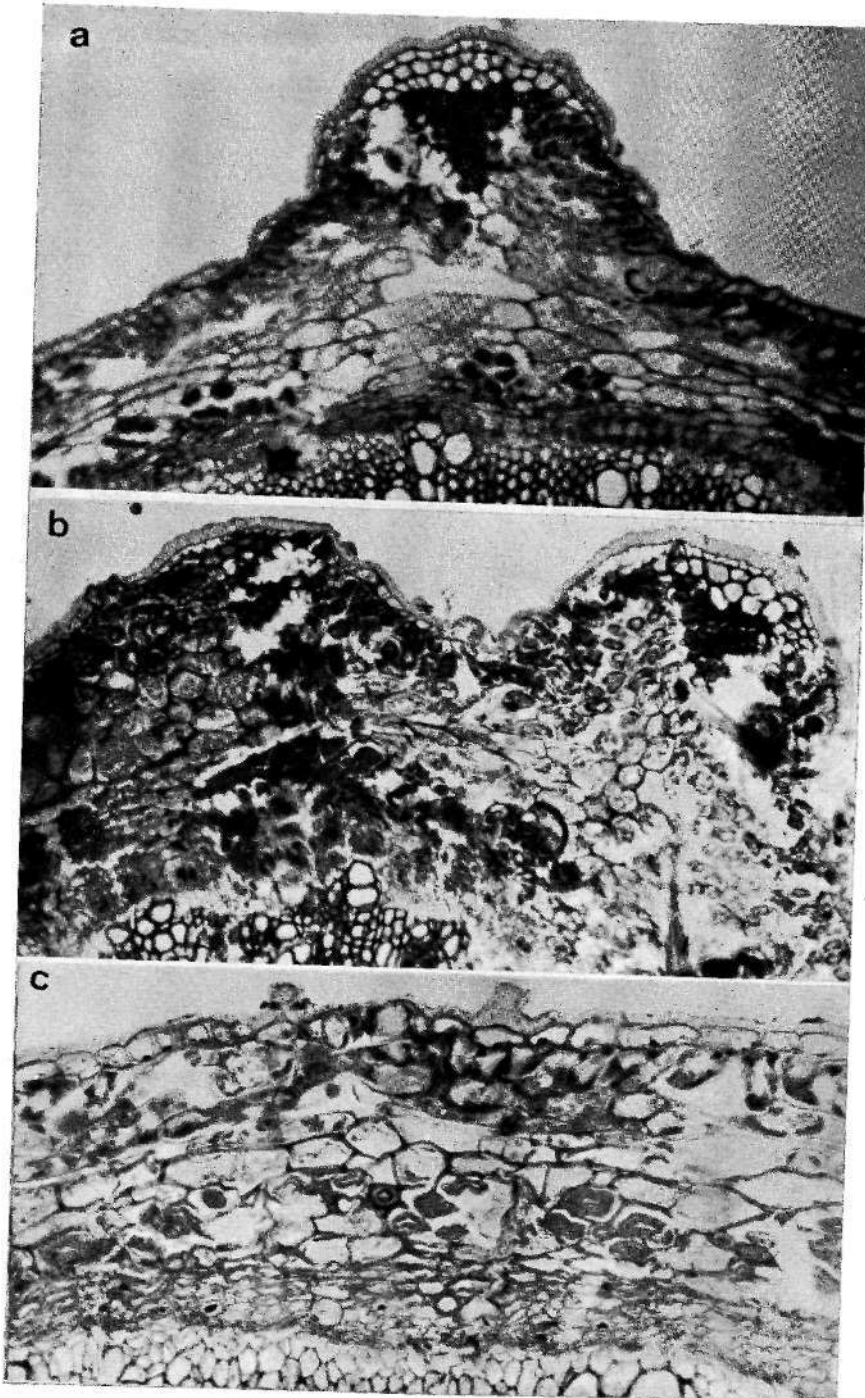


Fig. a. — Estructura del tallo. Obsérvense las células papilosas de la epidermis, la fuerte cutinización externa, la presencia de estomas y el clorénquima. 1000 aumentos aprox. Mañón (Coruña).

Pig. b-c. — Estructura de la hoja, nervio medio y limbo foliar. 250 aumentos aproximadamente. Pt.⁰ de Urquiola (Vizcaya).



Figs. a - ~ M7ñTn^tAuñTM) Strand 0 Una C0StlHa. 250 aumentos aprox.

Figs. b - ~ s^cünd^dri fl^{2"} n^{años} in i ci and 0 la formación de una costilla
Fiff c - J o Z S n^{años} aumentos aprox. Pt.« de Urquiola (Vizcaya).
»ig. c. Joven tallo en el que se observan, la fuerte cutinización,
pelos, estomas el clorénquima y el esclerénquima. 250 aumentos aprox. Mañón (Coruña).

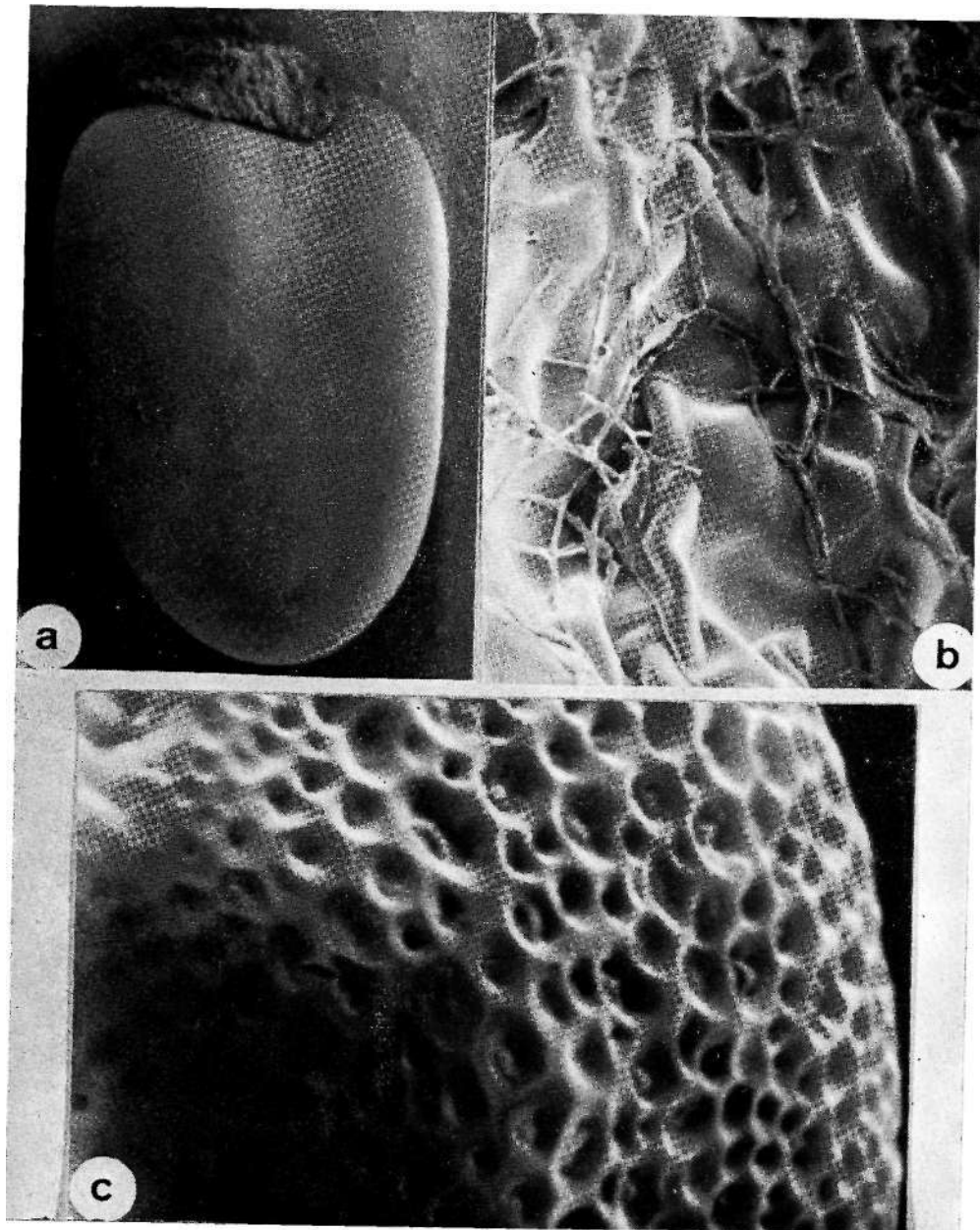
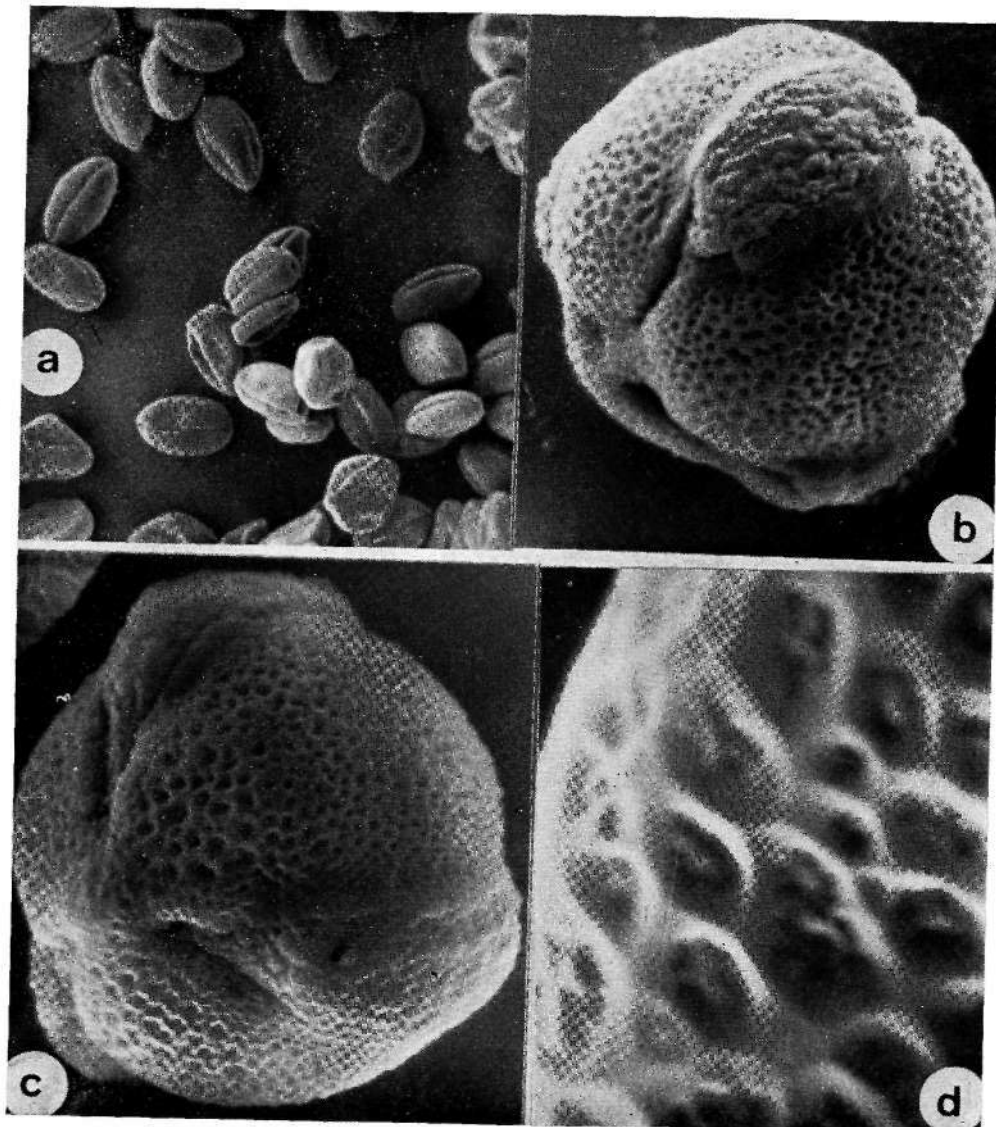


Fig. a.—Morfología-scanning de la semilla a 20 aumentos.

Fig. b.—Morfología-scanning del arilo a 320 aumentos.

Fig. c.—Detalle a 10 000 aumentos, de la población Mañón (Coruña)
y correspondiente a una flor con todos sus elementos
amarillo-oro.



Flg. a-b.—Aspecto general a 320 aumentos y detalle de un grano de polen a 2500 aumentos de la población Mañón (Coruña), procedente de flores con estandarte amarillo-crema.

Fig. c-d.—Grano de polen a 2500 y 10 000 aumentos respectivamente de Pt.^o de Urquiola (Vizcaya).

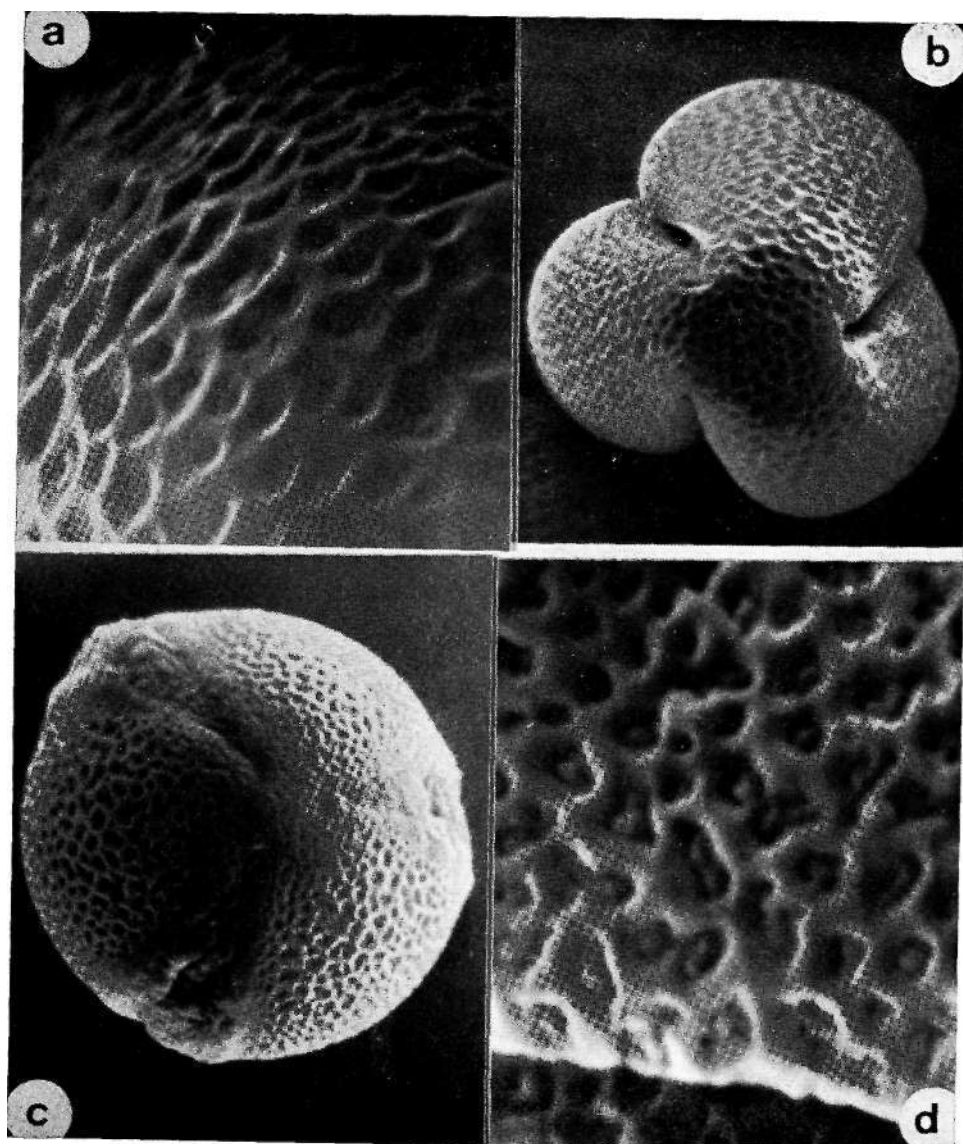


Fig., a-b. — Granos de polen a 10 000 y 2500 aumentos correspondientes a una población de Alto-Azcárate (Guipúzcoa).

Fig. c-d. — *Cytiasus cantabricus* (Willk.) Reichenb. fil. Grano de polen a 2500 y 10 000 aumentos respectivamente de una población de Azcoitia-Zumárraga (Guipúzcoa).

ÍNDICE

SÉRGIO, CECÍLIA — Valentine Allorge.....	VII
ALMEIDA, M. G. — <i>Myriostoma coliforme</i> (Dicks, ex Pers.) Corda, em Portugal	285
DIAS, J. D. SANTOS & MESQUITA, J. F. — Comportement des micro- tubules des cellules radiculaires de <i>Colchicum multiflorum</i> Brot, sous Taction de la colchicine exogene	221
FERNANDES, A. — Lythraceae africanae novae vel minus cognitae — III	1
FERNANDES, A. & QUEIRÓS, MARGARIDA — Contribution à la connais- sance cytotoxonomique des <i>Spermatophyta</i> du Portugal — TV. Leguminosae (Suppl. 3)	79
FERNANDES, R. B. — Crassulaceae africanae novae vel minus cogni- tae.	165
FERNANDES, ROSETTE B. & NOGUEIRA, ISABEL — Nota sobre o género <i>Evax</i> Gaertner	67
GONZALEZ, FRANK T. — A study of some <i>Staurastrum</i> and <i>Stauro- desmus</i> species from the Azores	17
HORJALES, M. — Sobre el status taxonómico ds <i>Cytisus ingramii</i> Blakelock	295
MELO, IRENEIA — Acerca das Polyporaceae de Portugal	257
MELO, IRENEIA — <i>Buglossoporus pulvinus</i> (Pers. ex Pers.) Donk e <i>Polyporus mori</i> Poll, ex Fr., duas espécies de Polyporaceae novas para Portugal	277
PARKER, P. F. — The distribution of <i>Verbascum pulverulentum</i> Vill. in Portugal — A preliminary field survey.	241
PUECH, S. — Les <i>Teucrium</i> de la section <i>Polium</i> , au Portugal	37
PUIG, C. CASAS DE — La pretendida presencia de <i>Schistostega pen- nata</i> (Hedw.) Webb, et Mohr, en Cataluña	287
QUEIRÓS, MARGARIDA — Números cromossómicos para a flora por- tuguesa, 1-15.	69
RUSAN, M., CRUFENSCHI, AL., POP, I., RusAN, S. and BURGA, VASILICA — Influence of animal proteins on the fermentation of antibiotics	29
SÉRGIO, CECÍLIA — <i>Tortula guepinii</i> (B. S. G.) Limpr. dans la flore portugaise et son intérêt phytogéographique	249
XAVIER FILHO, L. and VICENTE, C. — Exo- and endoureas from <i>Parmelia roystonea</i> and their regulation by lichen acids	51



- INSTRUÇÕES AOS COLABORADORES

1. O *Boletim da Sociedade Broteriana* é uma revista destinada à publicação de artigos originais em todos os domínios da Botânica. No entanto, artigos muito extensos sobre florística, fitogeografia e fitossociologia são publicados geralmente nas *Memórias*, enquanto que os trabalhos de divulgação científica e os referentes à história da Botânica são reservados para o *Anuário* — as duas outras revistas da Sociedade.

2. Destinado principalmente à publicação dos artigos elaborados pelo pessoal científico do Instituto Botânico de Coimbra, nele se inserem todavia trabalhos da autoria de membros da Sociedade, bem como os de outros investigadores, quer portugueses, quer de outras nacionalidades. A publicação de qualquer artigo, porém, está na dependência da aprovação da Comissão Redactorial.

3. Os manuscritos entregues para publicação devem ser dactilografados a dois espaços e possuir uma margem da largura habitual. Poderão ser escritos em português, inglês, francês, alemão, italiano ou espanhol. O nome do autor (ou autores) deverá figurar na primeira página, bem como o endereço da Instituição em que trabalha. Um resumo não excedendo aproximadamente 300 palavras, preferivelmente em inglês, deverá iniciar o artigo.

4. Os nomes latinos dos géneros, espécies e categorias infraspecíficas que figurarem no texto devem ser sublinhados uma só vez, enquanto que os nomes dos autores, quando não escritos em maiúsculas, devem ser sublinhados com um traço ondulado. As palavras em negrito devem ser sublinhadas duas vezes. Os nomes dos autores citados no texto devem ser seguidos pela data da publicação entre parênteses.

5. No que respeita à ordenação e disposição da bibliografia, seguir as normas utilizadas em um dos volumes recentes desta publicação.

6. As figuras a intercalar no texto, geralmente reproduzidas em zincografia, não deverão exceder a mancha tipográfica. As estampas *hors-texte* (em regra fotografavuras) serão impressas em papel *couché* e não deverão ultrapassar 13 X 18 cm. Sempre que as figuras sejam de pequenas dimensões, aconselha-se a sua reunião em estampas com as dimensões acima indicadas.

7. Cada autor (ou grupo de autores) receberá 50 separatas grátis, sendo as excedentes que pretender fornecidas ao preço do custo e pagas directamente à Tipografia.

INSTRUCTIONS AUX COLLABORATEURS

1. Le *Boletim da Sociedade Broteriana* est un périodique destiné à la publication d'articles originaux concernant tous les domaines de la Botanique. Cependant, des articles très longs sur floristique, phytogéographie et phytosociologie sont en général publiés dans les *Memorias*, tandis que les travaux de divulgation scientifique et ceux concernant l'histoire de la Botanique sont réservés au *Anuário*—les deux autres revues de la Société.

2. Ayant particulièrement pour but la publication des articles élaborés par le personnel scientifique de l'Institut Botanique de Coimbra, ce périodique publie aussi les travaux des membres de la Société, ainsi que ceux d'autres botanistes, soit portugais, soit de quelque autre nationalité. Toutefois, la publication des articles est sous la dépendance de l'avis de la Commission de Redaction.

3. Les manuscrits doivent être dactylographiés à deux espaces et avoir une marge. Ils peuvent être rédigés en portugais, anglais, français, allemand, Italien ou espagnol. Le nom de l'auteur (ou des auteurs) devra figurer à la première page après le titre du travail, ainsi que l'adresse de l'Institution où il travaille. Un résumé ne dépassant pas 300 mots, de préférence en anglais, devra ouvrir l'article.

4. Les noms latins des genres, des espèces et des catégories infraspecifiques devront être soulignés une fois, tandis que les noms des auteurs, quand non dactylographiés en lettres majuscules, doivent être soulignés par une ligne ondulée. Les noms des auteurs cités dans le texte doivent être suivis de la date de la publication mise entre parenthèses.

5. En ce qui concerne la bibliographie, voir quelque volume récent du *Boletim*.

6. Les figures du texte, en général des dessins à Venere de Chine, ne doivent pas, avec les légendes, dépasser 10,5 X 18 cm. Les planches hors-texte ne devront pas dépasser 13 X 18 cm. Les figures à petites dimensions doivent être réunies dans des planches aux dimensions ci-dessus mentionnées.

7. Chaque auteur (ou groupe d'auteurs) recevra 50 tirages à part gratuits, tandis que l'excédent de ce nombre lui seront fournis au prix du coût et devront être payés directement à l'Imprimerie.



BOLETIM
DA
SOCIEDADE BROTERIANA

VOLUME LII - 2.ª SÉRIE

1978

ÍNDICE

SÉRGIO, CECÍLIA — Valentine Allorge	VII
ALMEIDA, M. G. — <i>Myriostoma coliforme</i> (Dicks. ex Pers.) Corda, em Portugal	285
DIAS, J. D. SANTOS & MESQUITA, J. F. — Comportement des micro- tubules des cellules radiculaires de <i>Colchicum multiflorum</i> Brot. sous l'action de la colchicine exogène	221
FERNANDES, A. — Lythraceae africanae novae vel minus cognitae — III	1
FERNANDES, A. & QUEIRÓS, MARGARIDA — Contribution à la connais- sance cytotoxonomique des <i>Spermatophyta</i> du Portugal — IV. Leguminosae (Suppl. 3)	79 ✓
FERNANDES, R. B. — Crassulaceae africanae novae vel minus cogni- tae	165
FERNANDES, ROSETTE B. & NOGUEIRA, ISABEL — Nota sobre o género <i>Evax</i> Gaertner	67
GONZALEZ, FRANK T. — A study of some <i>Staurastrum</i> and <i>Stauro-</i> <i>desmus</i> species from the Azores	17
HORJALES, M. — Sobre el status taxonómico de <i>Cytisus ingramii</i> Blakelock	295
MELO, IRENEIA — Acerca das Polyporaceae de Portugal	257
MELO, IRENEIA — <i>Buglossoporus pulvinus</i> (Pers. ex Pers.) Donk e <i>Polyporus mori</i> Poll. ex Fr., duas espécies de Polyporaceae novas para Portugal	277
PARKER, P. F. — The distribution of <i>Verbascum pulverulentum</i> Vill. in Portugal — A preliminary field survey	241
PUECH, S. — Les <i>Teucrium</i> de la section <i>Polium</i> , au Portugal . .	37
PUIG, C. CASAS DE — La pretendida presencia de <i>Schistostega pen-</i> <i>nata</i> (Hedw.) Webb. et Mohr. en Cataluña	287
QUEIRÓS, MARGARIDA — Números cromossómicos para a flora por- tuguesa, 1-15	69
RUSAN, M., CRUPENSCHI, AL., POP, I., RUSAN, S. and BURGA, VASILICA — Influence of animal proteins on the fermentation of antibiotics	29
SÉRGIO, CECÍLIA — <i>Tortula guepinii</i> (B. S. G.) Limpr. dans la flore portugaise et son intérêt phytogéographique	249
XAVIER FILHO, L. and VICENTE, C. — Exo- and endoureas from <i>Parmelia roystonea</i> and their regulation by lichen acids	51