



Muséum national d'Histoire naturelle

École doctorale 227

Sciences de la Nature et de l'Homme

Année 2011

N° attribué par la bibliothèque

□ □

Thèse

pour obtenir le grade de

docteur du Muséum national d'Histoire naturelle

Discipline : BOTANIQUE – PALÉOBOTANIQUE

Présentée et soutenue publiquement par

Romain THOMAS

le 04 octobre 2011

**ANATOMIE COMPARÉE DES PALMIERS
IDENTIFICATION-ASSISTÉE PAR ORDINATEUR
APPLICATIONS EN PALÉOBOTANIQUE ET EN ARCHÉOBOTANIQUE**

Sous la direction de Dario DE FRANCESCHI, maître de conférences MNHN
et de Margareta TENGBERG, maître de conférences MNHN

Jury :

Brigitte MEYER-BERTHAUD, directeur de recherche, CNRS, Montpellier, France rapporteur
Fred STAUFFER, conservateur, Conservatoire et Jardin botaniques de Genève, Suisse rapporteur
Jean BROUTIN, professeur, université Pierre et Marie Curie, Paris, France examinateur
Sophie NADOT, professeur, université Paris-Sud 11, France examinateur
Jean-Christophe PINTAUD, chargé de recherche, IRD, Montpellier, France examinateur
Régine VIGNES-LEBBE, professeur, université Pierre et Marie Curie, Paris, France examinateur
Dario DE FRANCESCHI, maître de conférences, MNHN, Paris, France directeur de thèse
Margareta TENGBERG, maître de conférences, MNHN, Paris, France co-directrice de thèse

RÉSUMÉ. — La plus ancienne tige fossile de palmier (*Arecaceae* Bercht. & J.Presl) provient des terrains Crétacés de l'Anjou (Turonien). En raison de l'absence de référentiel sur l'anatomie du stipe des palmiers, presque aucune identification n'a été réalisée en dessous du rang familial tant pour le matériel fossile que pour les restes archéologiques. Dans cette étude, à partir de l'analyse de l'anatomie des stipes de palmiers actuels, un système descriptif est mis en place afin de réaliser des identifications plus précises. L'échantillonnage est réalisé de manière à recouvrir toutes les tribus sur l'ensemble des cinq sous-familles (*Calamoideae*, *Nypoideae*, *Coryphoideae*, *Ceroxyloideae*, *Arecoideae*). Ainsi, 154 spécimens appartenant à 81 genres sont analysés. La sous-famille des *Coryphoideae* est particulièrement étudiée (28/46 genres) et chacune de ses tribus est détaillée. Ces descriptions sont intégrées dans une base de connaissance élaborée avec le logiciel Xper² (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>) qui permet de réaliser des identifications interactives au niveau sous-familial, tribal ou générique avec l'aide de 32 descripteurs et de 108 états. Cette étude a mis en évidence que les différentes sous-familles et que la plus part des tribus des *Coryphoideae* peuvent se différencier sur la base de structures anatomiques (faisceaux fibro-vasculaires, nombre de vaisseaux, organisation du parenchyme, répartition générale des faisceaux fibro-vasculaires dans la coupe transversale). Les différents modes de croissances sont redéfinis à partir de deux mécanismes : la croissance post-primaire du parenchyme fondamental et la différenciation centrifuge de la partie fibreuse des faisceaux fibro-vasculaires. Celle-ci se manifeste par la formation de nouvelles fibres au niveau de la périphérie de cette partie fibreuse et n'est pas observée chez les *Coryphoideae* (sauf chez les *Caryoteae*). Les résultats de cette étude ont ensuite été mis à profit pour l'examen de matériel archéologique avec l'identification de charbons de palmiers (Arabie Saoudite, II^e siècle BCE) et d'un filet de pêche en palmier (Pakistan, IV^e millénaire BCE). Un retour sur quelques *Palmoxylon* non identifiés de deux sites du Sud-Est de la France (vallée d'Apt, Rupélien et Castellane, Tortonien) a permis d'identifier des tiges fossiles appartenant à la tribu des *Cryosophileae*. Cette tribu est aujourd'hui endémique au continent américain et n'a jusqu'ici jamais été retrouvée à l'état fossile hors de ce continent. L'étude des fossiles pourra par la suite permettre d'améliorer la compréhension de l'évolution de cette famille et ainsi fournir des informations supplémentaires sur la datation des phylogénies.

Mots clefs : Palmier, *Arecaceae*, anatomie, stipe, *Palmoxylon*, Identification-assistée par ordinateur

Comparative anatomy of palms – Computer-aided identification, palaeobotanical and archaeobotanical applications

ABSTRACT. — The oldest fossil palm stem (*Arecaceae* Bercht. & J.Presl) were recovered from the Cretaceous of Anjou (Turonien). Because of the absence of referential on stem anatomy, almost no identification has been done below the family level. In this study, from the analysis of the anatomy of palm stems, I present a descriptive system in order to make identifications in paleobotany and archaeobotany. All the five subfamilies were sampled (*Calamoideae*, *Nypoideae*, *Coryphoideae*, *Ceroxyloideae*, *Arecoideae*) and 154 specimens belonging to 81 genera are analyzed. *Coryphoideae* are particularly studied (28/46 genres) with a detailed description of each tribe of this subfamily. These descriptions are implanted in Xper², an expert system (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>) that allows interactive identifications at the sub-familial, tribal or generic level with the help of 32 descriptors and 108 states. The results of this study show that it is possible to identify the five subfamilies and most of the tribes of the *Coryphoideae* from some specific anatomical structures (fibrovascular bundles, number of vessel elements, ground parenchyma organization, general distribution of the fibrovascular bundles through the transverse section). The different growth patterns are redefined from two mechanisms: the sustained growth of ground parenchyma and the centrifugal differentiation of the fibrous part of vascular bundles. This centrifugal differentiation is the result of the formation of new fibers at the periphery of the fibrous part and is not observed in *Coryphoideae* (except in *Caryoteae*). The results of this anatomical survey have implication in archaeology and two examples are presented: (i) the identification of charcoal palms (Saudi Arabia, II^e century BCE), (ii) the identification of a fishing net made from palm fibres (Pakistan, IVth millennium BCE). The study of some unidentified *Palmoxylon* from two sites in South-Eastern France (Vallée d'Apt, Rupelian and Castellane, Tortonian) provides evidences that these fossil stems belong to the *Cryosophileae*. Today, this tribe is endemic to the American continent and it is the first fossil record of this tribe outside America. As it is possible to identify more precisely the fossil palm stem, it will improve the palm evolutionary history knowledge and provide additional information on dating divergence times in phylogenies.

Keywords: Palms, *Arecaceae*, anatomy, stem, *Palmoxylon*, Computer-aided identification

REMERCIEMENTS

Cette thèse est le résultat de recherches que j'ai commencées en Master 2 au Muséum national d'Histoire naturelle. Pendant ces trois années, de nombreuses personnes m'ont permis de réaliser cette thèse dans les meilleures conditions. Je souhaite les remercier.

Mes premiers remerciements vont à Dario De Franceschi et Margareta Tengberg qui m'ont proposé un sujet de Master 2 qui a ensuite évolué en un sujet de thèse. Je les remercie pour leur soutien, leurs conseils avisés, leur générosité et surtout leur disponibilité. Ils ont su me guider et me faire découvrir les mondes de la paléobotanique et de l'archéologie.

Je tiens à remercier les membres de mon jury de thèse, notamment d'avoir accepté d'en faire partie et de me consacrer un peu de leur temps. Je suis ainsi particulièrement reconnaissant envers les deux rapporteurs Brigitte Meyer-Berthaud et Fred Stauffer. Ce dernier a également pu suivre l'évolution de mon travail lors des différents congrès dans lesquels nous nous sommes rencontrés et a toujours porté une attention particulière à mes résultats. J'adresse également cette reconnaissance à Sophie Nadot et Jean-Christophe Pintaud. Je remercie particulièrement Régine Vignes-Lebbe qui a pris le temps de discuter des aspects informatiques de ma thèse. J'adresse ici toute ma reconnaissance envers Jean Broutin qui m'a fait découvrir, dès la première année de fac, la botanique comme il sait si bien le faire et qui m'a apporté de précieux conseils pendant cette thèse.

Je remercie Sevket Sen, Philippe Janvier et Christian de Muizon de m'avoir accueilli au sein de l'UMR 7207 (Centre de recherche sur la paléobiodiversité et les paléoenvironnements) et du Département histoire de la Terre.

Un immense merci à Michel Lemoine, Vincent Rommeveaux et Lilian Cazes qui ont réalisé les coupes dans le matériel actuel et fossile. Merci pour leur grande patience, leur persévérance et leur ingéniosité face à la complexité de la préparation des lames minces dans un stipe de palmier. Un très grand merci à Vincent qui m'a aidé à me « faire la main » dans la réalisation de ces lames minces et des divers polissages.

Je remercie Florian Causse pour son aide et sa disponibilité lors de la mise en ligne de la base de données **Palm-ID**.

De très chaleureux remerciements vont à Jack Fisher et Barry Tomlinson qui m'ont accueilli en Floride et m'ont fait découvrir le monde des palmiers et leur extraordinaire anatomie. Je remercie également Carl Lewis directeur du Fairchild Tropical Botanic Garden et Patrick Griffith directeur du Montgomery Botanical Center qui m'ont permis de réaliser de nombreux prélèvements.

Je tiens à remercier Bill Baker, John Dransfield, Peter Gasson et Mark Nesbitt des Royal Botanic Gardens (Kew) qui m'ont toujours chaleureusement accueilli lors de mes différentes visites dans les collections et qui m'ont permis de prélever des échantillons dans les collections. Je remercie également Wim Tavernier et Hans Beekman du Musée Royal de l'Afrique Centrale (Tervuren).

Un très grand merci à l'ensemble du personnel de l'Herbier (xylothèque) du MNHN qui m'a permis un accès aux spécimens de palmiers. Merci à Jean-Noël Labat, Myriam Gaudeul, Odile Poncy, Benoît Hicke ainsi qu'à Hubert pour sa bonne humeur. Je remercie également les jardiniers des serres du Jardin des plantes de m'avoir indiqué lorsqu'un palmier allait être coupé. . .

Je tiens à remercier ici Marc Jeanson avec qui j'ai partagé cette condition de thésard palmophile.

Je remercie toute l'équipe de paléobotanique et particulièrement Denise Pons et Jean-Claude Koeniger pour leur aide et leurs conseils. Je tiens à remercier Monique Dupéron et Jean Dupéron qui m'ont initié à l'anatomie végétale et qui ont été d'excellents enseignants lors de ma formation universitaire.

À cette équipe il faut rajouter « la palbot » et tous ses habitants (par forcément botanistes). Merci à Frédéric, Jean, Marc, Nathalie, Xavier, Gaesca, Éloïse, Nicole et Jérémy. Un très grand merci à Anaïs pour sa relecture très attentive de cette thèse et ses conseils très avisés tout au long de ces trois années. Merci à Alexandra, Sébastien, Peggy et Anaïs (encore) pour leur agréable et attachante compagnie. Grâce à vous et votre soutien, j'ai passé trois merveilleuses années en palbot.

Je remercie les archéologues Jessica, Guillaume, Julien, Marion et Sabrina de m'avoir intégré dans leur équipe le temps d'une mission au cœur des dattes.

J'adresse un immense merci à Sybille Lesourd pour tous ses conseils et sa relecture.

Un très grand merci à Benjamin, Ludovic et Manu d'avoir été présents au Bibendum à chaque fois que c'était nécessaire, merci pour votre soutien. Je remercie également Alexis, Sandrine, Romain (D.), Jeanne, Élise et Chloé.

Merci à tous les membres du Cyclo Sport de Pantin de m'avoir soutenu et d'avoir accepté mon absence sur les routes ces dernières années.

Je remercie mes parents, Laurence et Dominique, qui m'ont persuadé de continuer mes études, et qui m'ont permis de réaliser celles que je souhaitais ; sans vous, cette thèse n'aurait jamais pu voir le jour. Merci à mes soeurs, Camille et Noémie pour leur affectueuse complicité. Merci à ma Grand-mère, Marinette, pour tout ce qu'elle aura pu m'apporter. Merci à Claudie et Patrick pour leur soutien et pour toutes les discussions passionnées que nous pouvons avoir. Merci à toute ma famille que je ne peux citer ici.

C'est à Lucille que je dois apporter ma plus grande reconnaissance. Ces trois années de thèse ne se seraient pas passées dans de si bonnes conditions si elle n'avait pas été présente à mes côtés et à chaque instant. Elle a su faire preuve de délicates contorsions pour me faciliter cette fin de thèse. Je te remercie pour tout ce que tu m'as apporté, ta compréhension et ton soutien.

SOMMAIRE

Introduction	1
I GÉNÉRALITÉS SUR LES PALMIERS, PHYLOGÉNIE ET ANATOMIE	9
1 Les palmiers: présentation générale et phylogénie	11
2 Anatomie de l'appareil végétatif des palmiers	25
II MATÉRIEL ET MÉTHODES	49
3 Matériel	51
4 Méthodes	57
III ANATOMIE DU STIPE DES PALMIERS	77
5 Les différents modes d'accroissement diamétral des palmiers	79
6 Formalisation et présentation des descripteurs	111
7 Anatomie du stipe des <i>Coryphoideae</i>	117
8 Anatomie du stipe des <i>Calamoideae</i>	267
9 Anatomie du stipe des <i>Nypoideae</i>	281
10 Anatomie du stipe des <i>Ceroxyloideae</i>	287
11 Anatomie du stipe des <i>Arecoideae</i>	297
12 Discussion sur les descripteurs	323
IV APPLICATIONS: XPER, PALÉOBOTANIQUE & ARCHÉOLOGIE	337
13 Identification Assistée par Ordinateur — Xper	339
14 Applications à la paléobotanique	353
15 Applications à l'archéologie	411

Conclusion	447
Bibliographie	452
ANNEXES	473
A Comparaison des supertrees de Baker <i>et al.</i> 2009	473
B Les Monocotylédones arborescentes	475
C Différentes clefs d'identification / classification	487
D Rappels	499
E Le logiciel Xper	503
Index	513

LISTE DES TABLEAUX

3.1	Échantillonnage des spécimens actuels	54
5.1	Les variations anatomiques	82
5.2	Les variations anatomiques chez <i>Phoenix</i>	88
13.1	Liste des descripteurs et de leur différents pouvoirs discriminants	346
14.1	Liste des <i>Palmoxylon</i> identifiés	362

TABLE DES FIGURES

1	Schémas de coupes transversales et longitudinales de Monocotylédones, d'après Desfontaines (1799)	3
1.1	Distribution actuelle des palmiers, d'après Dransfield <i>et al.</i> (2008b).	12
1.2	Classification phylogénétique des Monocotylédones, d'après The Angiosperm Phylogeny Group (2009)	13
1.3	Aperçu général de la classification, d'après Asmussen-Lange <i>et al.</i> (2006).	16
1.4	<i>Supermatrix</i> , extrait de Baker <i>et al.</i> (2009)	21
1.5	<i>Supertree</i> , extrait de Baker <i>et al.</i> (2009)	22
1.6	Phylogénie des tribus, <i>supermatrix</i> , extrait de Baker <i>et al.</i> (2009).	23
1.7	Relations entre les tribus des <i>Coryphoideae</i> , d'après Baker <i>et al.</i> (2009).	24
1.8	Consensus strict de la phylogénie des tribus des <i>Coryphoideae</i> , d'après Baker <i>et al.</i> (2009).	24
2.1	Schéma de coupe transversale d'une racine de palmier	27
2.2	Schémas de coupes transversales de différentes stèles racinaires	28
2.3	Différentes stèles chez <i>Caryota mitis</i>	28
2.4	Coupes transversales de racine de <i>Chamaerops</i> et <i>Phoenix</i>	29
2.5	Les différentes phases de développement chez les palmiers	31
2.6	Schéma des deux principales organisations du stipe	32
2.7	Schéma d'un faisceau fibro-vasculaire et des différentes parties fibreuses dorsales potentielles.	33
2.8	Évolution de l'interprétation du système vasculaire	35
2.9	<i>Rhapis excelsa</i> , schéma des connexions vasculaires	36
2.10	<i>Rhapis excelsa</i> , trajet des faisceaux fibro-vasculaires dans le stipe et variations anatomiques	38
2.11	<i>Rhapis excelsa</i> , trajet des faisceaux fibro-vasculaires dans le stipe	39
2.12	Trajet des faisceaux fibro-vasculaires pour des palmiers à large diamètre	40
2.13	Trajet des faisceaux fibro-vasculaires en deux dimensions	41
2.14	Différents types de parcours des faisceaux fibro-vasculaires	41
2.15	Coupe transversale d'un pétiole de <i>Nannorrhops</i>	43
2.16	Coupe transversale d'un foliole de <i>Medemia</i>	45
2.17	Vue paradermale d'un limbe d' <i>Hyphaene</i>	45
2.18	Coupe transversale d'un stomate de <i>Nannorrhops</i>	46
2.19	Vues paradermales de stomate de palmier	47
4.1	Exemple d'inclusion dans la résine polyester.	63
4.2	Techniques utilisées	64
4.3	Résultats obtenus avec différentes techniques de préparation	67
4.4	Décomposition d'une description taxinomique.	70
4.5	Édition des descripteurs avec Xper	71

4.6	Édition des taxons avec Xper	72
4.7	Le module <i>identification</i> de Xper	73
5.1	Quelques palmiers à croissance post-primaire	80
5.2	Les différentes variations, modifiée d'après Monoyer (1924).	83
5.3	Palmeraie traditionnelle	84
5.4	Coupe longitudinale dans un apex de <i>Phoenix dactylifera</i>	85
5.5	Formation du cylindre central au niveau de l'apex de <i>Phoenix dactylifera</i>	86
5.6	Anatomie de l'apex et de la base du stipe de <i>Phoenix dactylifera</i>	89
5.7	<i>Gaussia</i> des serres du Jardin des plantes	90
5.8	Zone apicale de <i>Gaussia</i>	91
5.9	Évolution du stipe de <i>Gaussia</i> en fonction de sa position longitudinale	92
5.10	La lignification centrifuge	102
7.1	Quelques <i>Coryphoideae</i>	118
7.2	Polissage transversal d' <i>Hyphaene</i>	170
7.3	Polissage transversal de <i>Borassus flabellifer</i>	175
7.4	Polissage transversal de <i>Lodoicea maldivica</i>	175
7.5	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Borasseae</i>	178
7.6	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Borasseae</i>	179
7.7	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Borasseae</i> – 1	179
7.8	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Borasseae</i> – 2	179
7.9	Polissage transversal d' <i>Arenga</i>	183
7.10	Polissage transversal de <i>Caryota mitis</i>	183
7.11	Polissage transversal de <i>Caryota urens</i>	184
7.12	Polissage transversal de <i>Caryota zebrina</i>	184
7.13	Polissage transversal de <i>Wallichia disticha</i>	184
7.14	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Caryoteae</i>	186
7.15	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Caryoteae</i>	187
7.16	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Caryoteae</i> – 1	187
7.17	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Caryoteae</i> – 2	187
7.18	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Chuniophoeniceae</i>	195
7.19	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Chuniophoeniceae</i>	196
7.20	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Chuniophoeniceae</i> – 1	196
7.21	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Chuniophoeniceae</i> – 2	196
7.22	Polissage transversal de <i>Chelyocarpus dianeurus</i>	207
7.23	Polissage transversal de <i>Coccothrinax barbadensis</i>	207
7.24	Polissage transversal de <i>Hemithrinax compacta</i>	207
7.25	Polissage transversal de <i>Thrinax radiata</i>	208
7.26	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Cryosophileae</i>	210
7.27	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Cryosophileae</i>	211
7.28	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Cryosophileae</i> – 1	211
7.29	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Cryosophileae</i> – 2	211
7.30	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Phoeniceae</i>	222
7.31	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Phoeniceae</i>	223
7.32	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Phoeniceae</i> – 1	223

7.33	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Phoeniceae</i> – 2	223
7.34	Polissage transversal de <i>Sabal palmetto</i>	229
7.35	Polissage transversal de <i>Sabal rosei</i>	229
7.36	Polissage transversal de <i>Sabal yapa</i>	229
7.37	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Sabaleae</i>	230
7.38	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Sabaleae</i> – 1	230
7.39	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Sabaleae</i> – 2	231
7.40	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Sabaleae</i>	232
7.41	Polissage transversal de <i>Livistona merilii</i>	238
7.42	Polissage transversal de <i>Livistona mariae</i>	238
7.43	Polissage transversal de <i>Livistona chinensis</i>	238
7.44	Polissage transversal de <i>Licuala lauterbachii</i>	239
7.45	Polissage transversal de <i>Licuala grandis</i>	239
7.46	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Livistoninae</i>	240
7.47	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Livistoninae</i>	241
7.48	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Livistoninae</i> – 1	241
7.49	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Livistoninae</i> – 2	241
7.50	Polissage transversal de <i>Rhapis humilis</i>	247
7.51	Polissage transversal de <i>Rhapis humilis</i>	247
7.52	Polissage transversal de <i>Trachycarpus martianus</i>	247
7.53	Polissage transversal de <i>Chamaerops humilis</i>	248
7.54	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Rhapidinae</i>	249
7.55	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Rhapidinae</i>	250
7.56	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Rhapidinae</i> – 1	250
7.57	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Rhapidinae</i> – 2	250
7.58	Polissage transversal de <i>Brahea dulcis</i>	257
7.59	Polissage transversal de <i>Copernicia baileyana</i>	257
7.60	Polissage transversal de <i>Copernicia berteriana</i>	257
7.61	Polissage transversal de <i>Copernicia berteriana</i>	258
7.62	Polissage transversal de <i>Copernicia tectorum</i>	258
7.63	Polissage transversal de <i>Pritchardia minor</i>	259
7.64	Polissage transversal de <i>Pritchardia thurstonii</i>	259
7.65	Polissage transversal de <i>Serenoa repens</i>	260
7.66	Polissage transversal de <i>Washingtonia robusta</i>	260
7.67	Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires chez les <i>Trachycarpeae incertae sedis</i>	261
7.68	Diamètre des vaisseaux chez les <i>Trachycarpeae incertae sedis</i>	262
7.69	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Trachycarpeae incertae sedis</i> – 1	262
7.70	Ratio fibro-vasculaire chez les <i>Trachycarpeae incertae sedis</i> – 2	262
8.1	Quelques <i>Calamoideae</i>	267
8.2	Coupe transversale de <i>Calamus</i> sp.	268
8.3	Coupe transversale d' <i>Oncocalamus</i> sp.	268
8.4	Détail d'un faisceaux fibro-vasculaires de <i>Calamus</i>	269
8.5	Détail d'un faisceaux fibro-vasculaires d' <i>Oncocalamus</i>	269

8.6	Polissage transversal de <i>Metroxylon</i>	269
8.7	Polissage transversal de <i>Raphia</i>	270
8.8	Polissages longitudinaux de <i>Pigafetta</i>	270
9.1	Habitat naturel de <i>Nypa</i>	281
9.2	Polissage transversal de <i>Nypa</i>	282
10.1	Quelques <i>Ceroxyloideae</i>	287
10.2	Polissage transversal de <i>Pseudophoenix</i>	288
10.3	Polissage transversal de <i>Ceroxylon</i>	290
11.1	Polissage transversal de <i>Wettinia</i>	298
11.2	Polissage transversal de <i>Cocos</i>	300
11.3	Anatomie de <i>Podococcus</i>	302
11.4	Anatomie de <i>Leopoldinia</i>	304
11.5	Anatomie de <i>Geonoma</i>	305
11.6	Polissage transversal de <i>Veitchia</i>	305
11.7	Polissage transversal de <i>Heterospatha</i>	306
12.1	Partie fibreuse ventrale d' <i>Elaeis guineensis</i>	325
12.2	Nombre d'éléments de vaisseau chez les <i>Coryphoideae</i>	331
12.3	Type de parenchyme fondamental chez les <i>Coryphoideae</i>	331
12.4	Type de parenchyme fondamental chez les <i>Coryphoideae</i>	332
13.1	Site Internet Palm-ID, accueil	348
13.2	Site Internet Palm-ID, identification	349
13.3	Export html de la clef dichotomique en parallèle de la tribu des <i>Cryosophileae</i>	351
13.4	Export pdf de la clef des <i>Cryosophileae</i>	352
A.1	Supermatrix et les différents supertrees, d'après Baker <i>et al.</i> (2009)	474

LISTE DES PLANCHES PHOTOGRAPHIQUES

I	Les différents types de parenchyme fondamental	99
II	Différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale	107
III	Stipe des <i>Hyphaeninae</i>	173
IV	Stipe des <i>Lataniinae</i>	181
V	Stipe des <i>Caryoteae</i>	191
VI	Stipe des <i>Chuniophoeniceae</i>	199
VII	Stipe des <i>Coryphea</i>	205
VIII	Stipe des <i>Cryosophileae</i> – 1	215
IX	Stipe des <i>Cryosophileae</i> – 2	219
X	Stipe des <i>Phoeniceae</i>	227
XI	Stipe des <i>Sabaleae</i>	235
XII	Stipe des <i>Livistoninae</i>	245
XIII	Stipe des <i>Rhapidinae</i>	255
XIV	Stipe des <i>Trachycarpeae</i>	265
XV	Stipe des <i>Calamoideae</i> – 1	275
XVI	Stipe des <i>Calamoideae</i> – 2	279
XVII	Stipe de <i>Nypa</i>	285
XVIII	Stipe des <i>Ceroxyloideae</i>	295
XIX	Stipe des <i>Arecoideae</i> , <i>Iriarteeae</i> , <i>Chamaedoreae</i>	309
XX	Stipe des <i>Arecoideae</i> , <i>Roystoneae</i> , <i>Cocoseae</i>	313
XXI	Stipe des <i>Arecoideae</i> , <i>Oranieae</i> , <i>Euterpeae</i> , <i>Manicarieae</i>	317
XXII	Stipe des <i>Arecoideae</i> , <i>Areceae</i>	321
XXIII	Stipe des Monocotylédones – 1	481
XXIV	Stipe des Monocotylédones – 2	485

INTRODUCTION

Les palmiers sont sûrement les plantes les plus emblématiques des tropiques en raison de leur morphologie générale, leur reconnaissance assez simple et leur importance du point de vue écologique, ethnologique et économique. Ils sont l'objet d'une grande fascination, et de nombreuses études leur ont ainsi été consacrées. En Europe, le palmier dattier est aujourd'hui le plus connu de cette famille inter-tropicale, de par sa symbolique dans plusieurs civilisations méditerranéennes et orientales. Ces plantes ont même fait écrire à Carl von Linné dans son *Systema Naturae* (1766) : « *Habitat intra Tropicos Palmis Lotophagus. Hospitatur extra Tropicos sub novercante Cerere, carnivorus* »¹. Et paradoxalement, aujourd'hui, avec l'aide de l'Homme, le palmier contribue à la destruction de cet habitat en raison d'un fort impact anthropique et à la mise en place de cultures dédiées à l'huile de palme. Ces préoccupations d'ordre écologique n'étaient pas à l'ordre du jour lorsque le premier ouvrage scientifique qui leur a été consacré fut publié par Martius (1823-1850) : *Historia Naturalis Palmarum*. Une magnifique publication en trois volumes qui traite de leur anatomie, des fossiles, de la mise en place des différents organes, de leur répartition géographique et de leur systématique. Volumes richement illustrés avec des planches couleurs d'une grande précision. Depuis cette publication, de nombreuses autres ont permis d'approfondir la connaissance botanique sur les palmiers. Cette thèse s'inscrit dans cette perspective afin d'améliorer les connaissances dans un domaine encore très mal connu : l'anatomie des stipes de palmiers.

En effet, même si cette connaissance a fait de nombreux progrès dans tous les domaines, l'anatomie des stipes a longtemps été ignorée par les botanistes. Les particularités anatomiques de la tige des palmiers par rapport aux autres plantes ligneuses ont été remarquées dès l'Antiquité par Théophraste dans son travail intitulé *De Historia Plantarum*². Mais ce n'est qu'avec von Mohl (1823-1850) dans le premier volume de l'*Historia Naturalis Palmarum*³ que ces particularités furent clairement établies après une première tentative de description par Desfontaines (1799) (Fig. 1). Bien plus tard, P.B. Tomlinson (Tomlinson 1961) a continué ce travail avec une étude particulièrement importante sur l'anatomie des

1. « L'habitat de l'Homme se situe entre les tropiques de la planète, là où vivent les fruits du palmier. Il subsiste dans d'autres parties du monde, où il doit se nourrir de céréales et de viande », von Linné (1766, p. 29).

2. Il est possible de se référer à la traduction de S. Amigues (Théophraste 1988).

3. Pour la publication de von Mohl, il est possible de se référer à la version anglaise : von Mohl (1849).

feuilles (pétioles et limbes) portant sur environ 250 espèces. Les racines et les tiges n'étant que très peu étudiées dans cet ouvrage. Par la suite, P.B. Tomlinson et M.H. Zimmerman (Zimmermann et Tomlinson 1965, 1972, 1974) ont étudié le système vasculaire et décrit en détail le trajet des faisceaux conducteurs du genre *Rhapis* L.f. ex Aiton, travaux résumés par Tomlinson (1990). Très récemment, Tomlinson *et al.* (2011) ont écrit un magnifique livre sur l'anatomie des palmiers. Mais comme bien souvent, même si un effort a été réalisé dans l'étude des stipes, ces derniers n'ont pas été traités comme les autres parties végétatives et aucune étude comparative n'a encore été réalisée. Ceci trouve sûrement son origine dans le fait que les stipes de palmiers sont très rarement collectés, et s'ils le sont, comme ce n'est pas du bois, se retrouvent à la fois dans les xylothèques et les herbiers, ce qui ne facilite pas l'échantillonnage. Il faut rajouter à cela qu'en raison de leur anatomie assez spécifique présentant de fortes variations, leur étude anatomique est difficile. Une autre difficulté intervient lors de la préparation anatomique des spécimens : les techniques de préparation pour la réalisation de lames minces ne sont pas aussi simples que celles utilisées pour l'étude du bois. En effet, leur nature fibreuse a souvent raison des lames de rasoir et leur inclusion dans la résine est alors indispensable pour une observation optimale. Ceci explique que l'anatomie des stipes fossiles a été beaucoup plus étudiée que celle des actuels. Ainsi, nous pouvons trouver aujourd'hui de nombreuses publications présentant plusieurs descriptions de stipes fossiles avec certaines tentatives de classifications. Néanmoins, étant donné l'ignorance relative aux stipes actuels, aucun stipe fossile n'a jamais été identifié à un clade inférieur à celui du niveau familial (sauf de très rares cas). Et les espèces fossiles qui ont pu être décrites sont complètement déconnectées de la systématique actuelle.

L'objectif de cette thèse est donc de réaliser une étude comparée de l'anatomie des stipes des cinq sous-familles de palmiers. Ceci afin d'élaborer une base de connaissance permettant de dégager des descripteurs anatomiques à partir desquels pourront s'établir de nouveaux critères d'identification. Outre le fait d'approfondir la connaissance fondamentale relative aux palmiers, l'utilité d'une telle étude ainsi que l'intérêt des résultats qui en seront dégagés seront démontrés par des applications dans différents domaines : la paléobotanique et l'archéobotanique.

La question posée au début de ce travail de thèse était donc de savoir si les tiges de palmiers présentaient des différences anatomiques utilisables du point de vue de l'identification. Il était presque impossible de se faire une idée de cela avec l'aide de la littérature. En effet, celle-ci ne présente que très peu de références sur l'anatomie comparée des stipes et les deux principales publications (von Mohl 1823-1850, Tomlinson 1961) dans lesquelles sont décrits plusieurs stipes ainsi que certains caractères ne présentent que quelques genres sans qu'il soit possible de faire ressortir une quelconque information. J'ai donc mis en place un échantillonnage permettant de répondre à cette question. En raison du nombre important

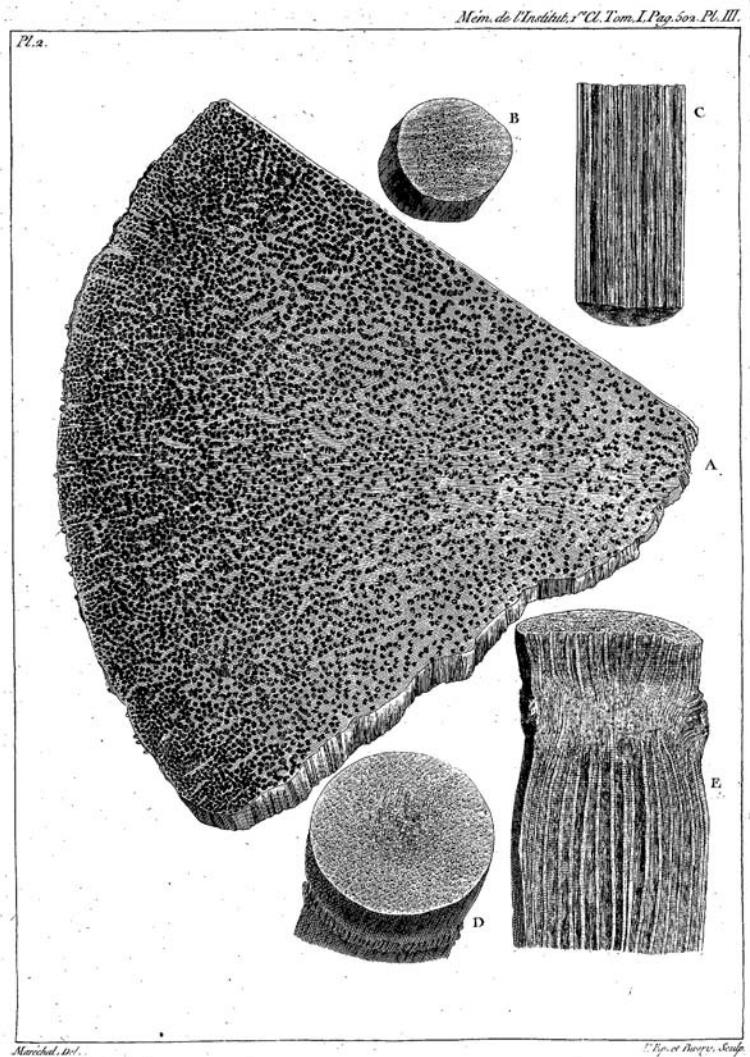


FIGURE 1 – Schémas de coupes transversales (CT) et longitudinales (CL) : A, CT de palmier, B : CT du rotang, C : CL du rotang, D : CT de canne à sucre, E : CL de canne à sucre, d'après Desfontaines (1799).

d'espèces (plus de 2 400), l'unité taxinomique qu'il a été décidé d'étudier dans ce manuscrit est le genre (actuellement au nombre de 184). Même au regard de ce nombre, la réalisation d'une étude de l'anatomie des stipes des genres de palmiers n'est pas envisageable dans un travail de thèse et j'ai décidé de me concentrer sur quatre sous-familles : *Calamoideae*, *Nypoideae*, *Coryphoideae* et *Ceroxyloideae*. Celle des *Coryphoideae* a été particulièrement étudiée dans le détail. Cette sous-famille possède les caractéristiques idéales pour une étude sur l'anatomie des stipes, à savoir :

une phylogénie relativement bien connue,
des tribus et des genres bien délimités,

un nombre de tribus (8) et de genres (46) compatible avec un travail de thèse.

La cinquième sous-famille des *Arecoideae* n'a pas fait l'objet d'une étude anatomique détaillée comme les quatre autres, ceci pour une raison évidente de temps limité par rapport à leur extraordinaire diversité (14 tribus, 107 genres, plus de 1 300 espèces). Elle a uniquement été étudiée à titre de comparaison afin de dégager les principaux descripteurs informatifs au sein de la famille et de chaque sous-famille. Un chapitre leur sera néanmoins dédié avec pour objectif de souligner les cas conflictuels, c'est-à-dire les cas où l'anatomie des stipes peut se confondre avec celle des genres des autres sous-familles.

Pour ce faire, il a fallu procéder à un échantillonnage aussi exhaustif que possible au sein des différentes sous-familles. La plus grande partie du matériel provient d'herbiers ou de xylothèques et dans de rares cas, de spécimens vivants qui ont été abattus dans des jardins ou des palmeraies.

Après quelques préparations anatomiques il s'est avéré que des différences existaient entre les genres étudiés. Même si ces différences n'étaient pas évidentes, elles allaient à l'encontre de l'idée générale qui est que tous les palmiers ont le même stipe et qu'il n'est pas possible d'en tirer des informations. Certes, au premier coup d'œil, certains genres sont identiques et une partie d'entre eux le restent même après une étude anatomique détaillée. Mais pour la majorité des cas, il existe des différences anatomiques entre les genres et dans certains cas, il est même possible d'établir des caractères communs aux différents genres qui composent une tribu ou une sous-famille. Il faut souligner que le mode de croissance des palmiers n'est pas encore entièrement compris, ce qui ne facilite pas la compréhension de l'anatomie d'une tige et la distinction des caractères informatifs du point de vue de l'identification de ceux liés à la croissance de la plante. Ce mode de croissance a cependant été étudié dans le détail par P.B. Tomlinson et M.H. Zimmermann pour le genre *Rhapis* (tige dressée, de quelques centimètres de diamètre). Étant donné la grande variabilité des stipes chez les palmiers, ces études ne peuvent nous donner qu'un aperçu de ce qui peut exister chez les autres types de stipes (de diamètre important, lianescents). C'est pourquoi lors de l'échantillonnage j'ai décidé, lorsque cela a été possible, de réaliser plusieurs prélèvements à différentes hauteurs pour essayer de comprendre les modifications qui pouvaient s'opérer lors de la croissance.

Chaque tribu des *Coryphoideae* a donc fait l'objet d'une étude détaillée. Certains descripteurs ont été repris de la littérature existante, d'autres ont été modifiés et d'autres ont été créés lors de ce travail. Toutes les informations anatomiques ont été compilées à l'aide du logiciel Xper² afin de fournir une interface informatisée disponible en ligne (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>). Ce logiciel permet de réaliser des descriptions taxinomiques et de structurer l'information. Il fournit de nombreux outils d'analyse des descriptions mais a surtout été utilisé dans l'objectif de rendre l'information accessible afin

de permettre une identification des palmiers comme ceci existe déjà pour l'identification du bois avec The InsideWood Working Group (2004).

Cette thèse abordera donc principalement l'étude de l'anatomie des stipes de palmiers dans un objectif d'identification de restes fossiles. Ce travail s'articulera de la façon suivante :

La première partie présente les palmiers et fait le point sur les connaissances actuelles.

La phylogénie est présentée et l'anatomie des parties végétatives est décrite.

La deuxième partie s'articule autour du matériel et des méthodes. Le matériel d'étude actuel est présenté. Les méthodes de préparations anatomiques utilisées sont décrites. La formalisation d'une description taxinomique est détaillée. C'est également dans cette partie que le logiciel Xper² est présenté.

La troisième partie représente le corps de ce travail. Les caractères sont définis. La description des différentes sous-familles et des différentes tribus est réalisée. Pour chaque groupe, une diagnose est proposée.

La quatrième partie présente les applications du travail d'anatomie réalisé. C'est dans cette partie que la base Xper² réalisée pendant cette thèse et disponible sur Internet⁴ est présentée. Les travaux (et articles) réalisés en archéobotanique et en paléobotanique seront détaillés. Des identifications seront réalisées et leurs implications analysées.

Une conclusion générale viendra clore ce travail et présentera les perspectives futures.

Des Annexes ont été ajoutées et apportent quelques informations supplémentaires mais non nécessaires à la compréhension de l'ensemble. Elles contiennent notamment un aperçu général de l'anatomie des Monocotylédones arborescentes. En effet, il m'a paru important lors de mes recherches de m'intéresser aux autres Monocotylédones afin d'avoir une vue d'ensemble de l'anatomie de ce groupe d'Angiosperme. En raison de l'objectif de cette thèse, aucune étude détaillée n'en a été réalisée et je laisse le soin au lecteur d'analyser les planches légendées et de se reporter à la bibliographie existante pour plus de détails.

L'anatomie des stipes : ses différentes approches. – Il existe deux grandes approches pour qui souhaite aborder l'anatomie des stipes de palmiers et c'est pourquoi je souhaite détailler ici ces deux approches afin de présenter au lecteur le cadre dans lequel cette thèse a été réalisée.

4. <http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>

La première approche est celle commencée par Zimmermann et Tomlinson (1965, 1972, 1974). Elle consiste en l'étude du développement des palmiers et de la mise en place des différents organes et du système vasculaire (développement, ramifications, continuité...). Celle-ci est remarquablement bien compilée par Tomlinson (1990). Elle est très importante pour quiconque essaie de comprendre comment se structure une tige de palmier et essaie d'interpréter une lame mince réalisée dans un stipe. Avant de se lancer dans la deuxième approche, et de définir des descripteurs et leurs caractères, il est primordial de passer par l'étude de toute la littérature (principalement réalisée par les deux auteurs sus-cités) afin de ne pas prendre en compte les variations anatomiques parasites inhérentes au développement de la plante et qui n'apportent pas d'information taxinomique. Une pareille étude n'est pas possible à grande échelle et c'est pourquoi ces auteurs se sont focalisés sur un palmier (*Rhapis*) pour définir un modèle de croissance (the *Rhapis* principle) chez les palmiers.

La deuxième approche consiste à mettre en place des descripteurs qui permettront d'identifier les stipes de palmiers à partir de leur anatomie. C'est cette approche qui sera traitée dans cette thèse. Elle nécessite une étude à grande échelle afin d'avoir une vision assez globale de l'anatomie des différents genres et de la variation intra et inter générique.

La première approche sera abordée dans la première partie en donnant un maximum de références mais sans s'y attarder. En effet, l'objectif de cette thèse n'est pas de réaliser une étude du système vasculaire et de son développement mais bien de définir des caractères anatomiques propres à chaque taxon. Il sera fait une synthèse de cette première approche (principalement sous forme de figures reprises dans la littérature) avant d'aborder le corps de ce travail.

Les palmiers exercent une certaine admiration de par leur beauté que ce soit dans un jardin, sous serres ou bien dans la nature. J'espère que cette thèse ira dans ce sens et que le lecteur sera fasciné, comme j'ai pu l'être durant ces trois dernières années, par leur extraordinaire anatomie qui, malgré certaines difficultés pour réaliser les préparations, présente des structures histologiques remarquables.

Première partie

GÉNÉRALITÉS SUR LES PALMIERS,
PHYLOGÉNIE ET ANATOMIE

LES PALMIERS : PRÉSENTATION GÉNÉRALE ET PHYLOGÉNIE

Sommaire

1.1	Présentation générale	12
1.2	Nomenclature utilisée	14
1.3	Historique des classifications	14
1.4	Classification et anatomie	15
1.5	Classification actuelle de Baker <i>et al.</i> (2009)	16
1.5.1	Présentation générale	16
1.5.2	Présentation des <i>Coryphoideae</i>	18

DANS cette partie, après avoir présenté un historique des différentes classifications depuis celle de Martius (1823-1850), je détaille la plus récente (Baker *et al.* 2009) qui sera utilisée dans le reste de cet ouvrage. Dans une section de ce chapitre, je m'intéresse aux questions nomenclaturales sur les taxons actuels et sur le choix fait dans cette thèse de considérer tel nom plutôt qu'un autre.

1.1 Présentation générale

Les palmiers appartiennent aux Commelinids (The Angiosperm Phylogeny Group 2009, Reveal et Chase 2011) inclus dans le clade des Monocotylédones (59 300 espèces, 22 % des Angiospermes, Fig. 1.2). La synapomorphie principale des Commelinids se situe au niveau d'un composant de la paroi cellulaire : celle-ci est en partie constituée d'une classe d'acide organique spécifique, les acides coumarique, diférulique et férulique, mis en évidence en microscopie par fluorescence UV. La plupart d'entre nous savons reconnaître un palmier, mais aucune synapomorphie morphologique n'a encore clairement été définie. Uhl et Dransfield (1987) ont essayé de formaliser deux caractères dérivés partagés : (i) une tige ligneuse, (ii) des feuilles pliées dans le bourgeon et divisées dans la plupart des groupes. Le mécanisme unique de morphogenèse de la feuille, encore mal compris, pourrait s'ajouter à ces deux caractères. Les palmiers ont une répartition pantropicale avec des extensions subtropicales

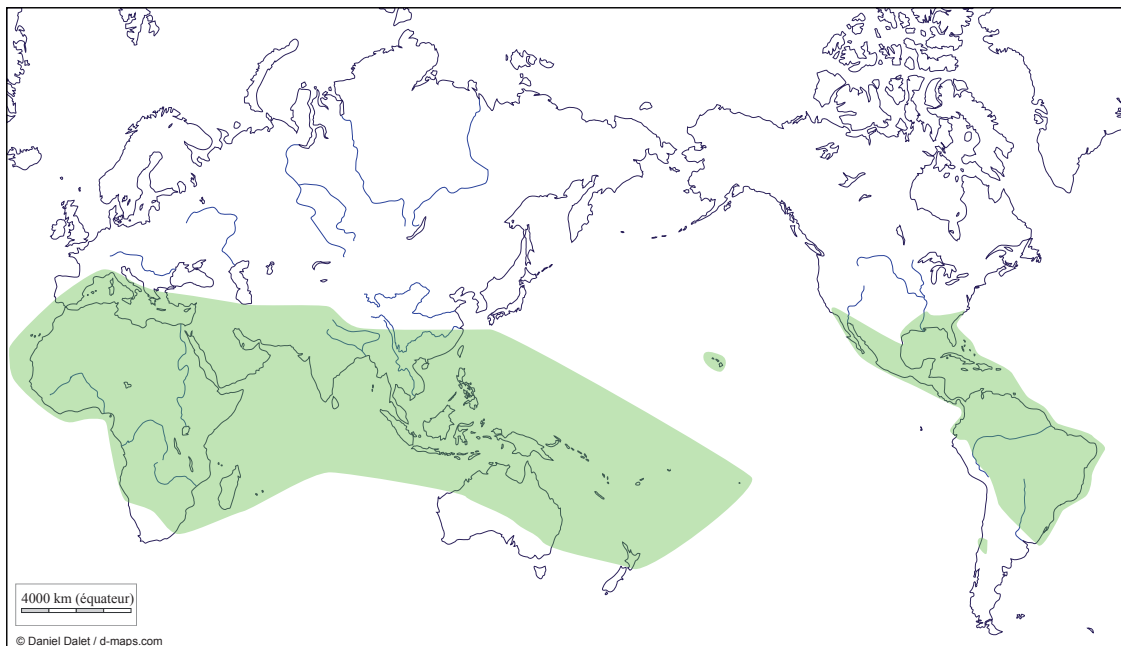


FIGURE 1.1 – Distribution actuelle des palmiers, d'après Dransfield *et al.* (2008b).

(Corner 1966, Dransfield *et al.* 2008b), Fig. 1.1. Les limites extrêmes sont 44° Nord (Europe) et 44° Sud (Nouvelle-Zélande) et sont des reliques d'une distribution plus étendue lors de périodes plus chaudes. La quasi-totalité des genres est restreinte aux trois continents tropicaux (Afrique, Amérique, Asie) : aucun genre, sauf *Cocos* L., n'est pan-tropical ; les genres appartiennent soit au « Nouveau Monde » soit à l'« Ancien Monde », sauf les deux genres *Elaeis* Jacq. et *Raphia* P.Beauv. ; soit à l'Afrique, soit à l'Asie, sauf les quatre genres *Phoenix* L. , *Hyphaene* Gaertn., *Borassus* L. et *Calamus* L.

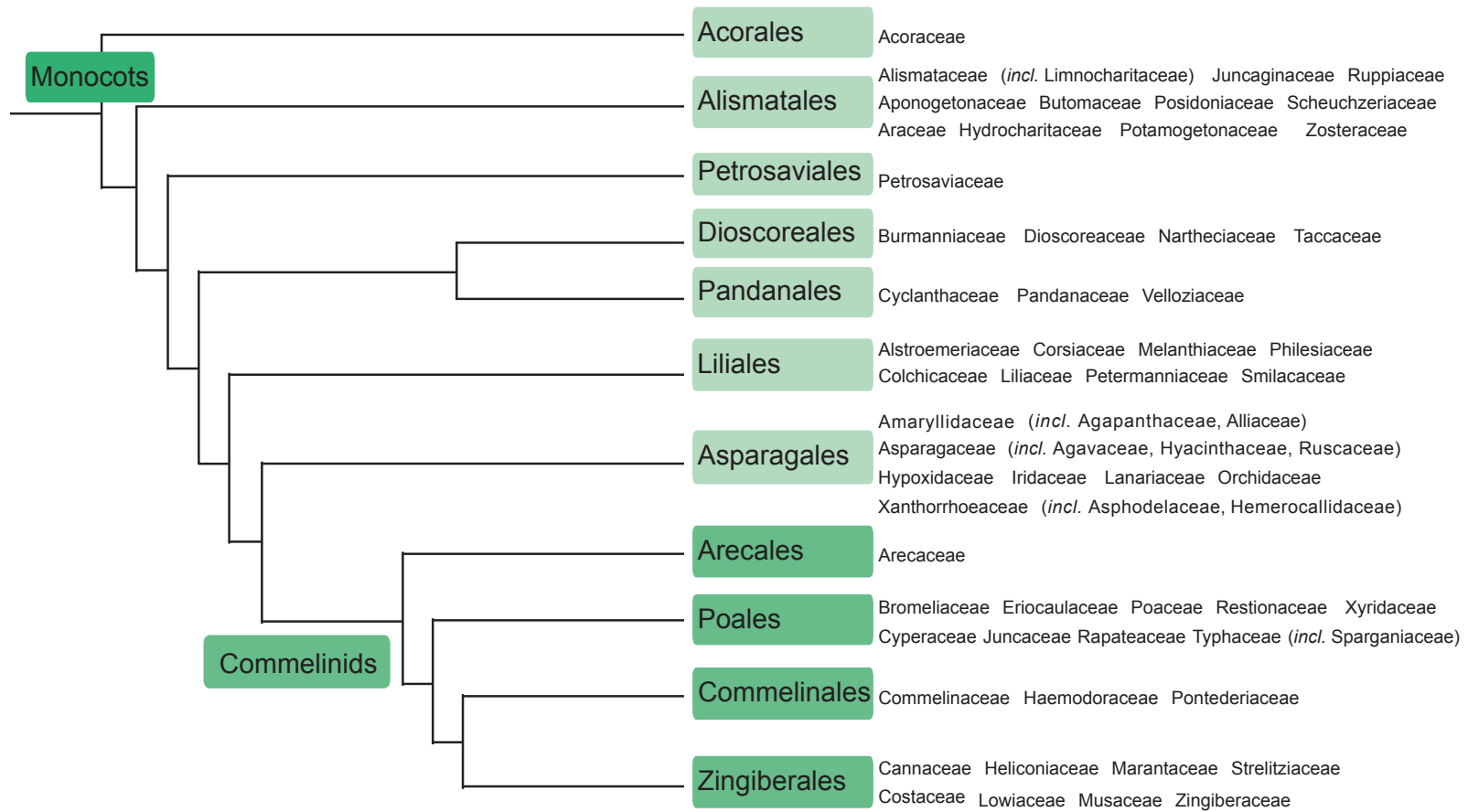


FIGURE 1.2 – Classification phylogénétique des Monocotylédones, d'après The Angiosperm Phylogeny Group (2009).

1.2 Nomenclature utilisée

Par la suite, conformément aux recommandations du Code international de nomenclature botanique (McNeill *et al.* 2006), tous les noms scientifiques quel que soit leur rang, sont constamment imprimés en italique.

Pour chaque taxon, une vérification de la nomenclature a été réalisée. En fonction du rang taxinomique, différentes sources ont été utilisées.

Espèce – Govaerts *et al.* (2011),

Genre – Dransfield *et al.* (2008b) et Govaerts *et al.* (2011),

Tribu, Famille, rang supra-familial – Dransfield *et al.* (2008b), Chase et Reveal (2009), The Angiosperm Phylogeny Group (2009), Reveal et Chase (2011) et Missouri Botanical Garden (2011).

1.3 Historique des classifications

Depuis Martius (1823-1850), plusieurs auteurs ont présenté différentes classifications de cette famille. Les premières sont réalisées uniquement à partir de l'étude des caractères morphologiques des parties végétatives et reproductrices.

Martius (1823-1850) reconnaissait cinq familles de palmiers : les *Arecinae*, *Lepidocaryinae*, *Borassinae*, *Coryphinae* et *Cocoinae*, les genres *Nypa* et *Phytelephas* sont placés comme *genera heteroclita*.

Bentham et Hooker (1883) reconnaissent six tribus de palmiers. Ce sont les mêmes groupes que ceux définis par Martius (1823-1850) (avec une terminaison en *eae*) avec une division des *Coryphinae* en *Phoeniceae* et *Corypheae*. Les genres *Nypa* et *Phytelephas* sont placés comme *Dubiae affinitatis*.

Drude (1889) regroupe les *Areceae* et les *Cocoseae* de Bentham et Hooker dans la sous-famille *Ceroxylinae*. Les autres sous-familles qu'il reconnaît sont identiques à celles de Martius. Il reconnaît une cinquième sous-famille, les *Phytelephantinae* incluant *Nypa* et *Phytelephas*.

Burret (1953) définit sept tribus : *Cocoideae*, *Nypoideae*, *Borassoideae*, *Lepidocaryoideae*, *Coryphoideae*, *Phoenicoideae* et les *Arecoideae* incluant *Phytelephas*.

Beccari et Pichi-Sermolli (1956) reconnaissent les mêmes groupes (en tant que sous-familles) que Burret avec une sous-famille supplémentaire : les *Phytelephantoideae*. Les principaux groupes de palmiers utilisés actuellement sont reconnus dans cette publication.

Potztal (1964) reconnaît pour la première fois la spécificité des *Caryoteae* en les plaçant à part dans une sous-famille (*Caryotoideae*). Les autres sous-familles reconnues sont identiques à celles de Beccari et Pichi-Sermolli.

Satake (1962) propose une classification qui ne diffère pas tellement de la précédente. Il divise la sous-famille des *Lepidocaryoideae* en *Lepidocaryoideae* et *Calamoideae*.

Moore Jr. (1973) a réalisé une classification sans donner d'indication sur le rang taxinomique des taxa définis. Il reconnaît quinze groupes : *Coryphoid* palms, *Phoenicoid* palms, *Borassoid* palms, *Lepidocaryoid* palms, *Nypoid* palms, *Caryotoid* palms, *Pseudophoenicoid* palms, *Ceroxyloid* palms, *Chamaedoreoid* palms, *Iriarteoid* palms, *Podococcoid* palms, *Arecoïd* palms, *Cocosoid* palms, *Geonomoid* palms, *Phytelephantoid* palms.

Dransfield et Uhl (1986) et Uhl et Dransfield (1987) présentent la dernière classification et délimitation taxinomique sur les palmiers uniquement basée sur des caractères morphologiques, anatomiques, embryologiques, cytologiques, écologiques et fossiles. Ces travaux ont constitué les bases de recherche pour la classification actuelle. Six sous-familles sont reconnues : les *Coryphoideae*, les *Calamoideae*, les *Nypoideae*, les *Ceroxyloideae*, les *Arecoideae* et les *Phytelephantoideae*.

La première publication qui essaie de replacer cette classification dans une perspective évolutive est celle de Moore Jr. et Uhl (1982). Ils dégagent les grandes tendances évolutives aussi bien au niveau des caractères anatomiques que morphologiques au sein de tous les organes. Mais, comme dans les autres publications, aucune phylogénie n'est encore proposée.

1.4 Classification et anatomie

Il faut souligner que Tomlinson (1961) propose une classification selon les caractéristiques anatomiques (principalement basée sur la feuille). Il reconnaît douze groupes qui correspondent aux groupes de Moore Jr. (1973) avec quelques genres « anormaux » et quelques *genera incertae sedis*. Il définit les groupes suivants : *Arecoïd* palms, *Iriarteoid* palms, *Chamaedoroid* palms, *Caryotoid* palms, *Bactroid* palms, *Cocoid* palms, *Lepidocaryoid* palms, *Borassoid* palms, *Sabaloid* palms, *Phoenicoid* palms, *Nypoid* palms et *Phytelephantoid* palms. Sans parler de classification, Horn *et al.* (2009) décrivent l'évolution des caractères anatomiques du limbe et définissent quelques synapomorphies en se basant sur la phylogénie de Asmussen-Lange *et al.* (2006).

Harley et Baker (2001) ont réalisé une classification des types aperturaires du pollen des palmiers sans qu'il soit possible de dégager des informations phylogénétiques fiables.

1.5 Classification actuelle de Baker *et al.* (2009)

1.5.1 Présentation générale

Après Uhl et Dransfield (1987), Baker *et al.* (2009) proposent une nouvelle classification basée sur un grand nombre de publications sur la phylogénie moléculaire des palmiers : Uhl *et al.* (1995), Pintaud et Baker (2008), Lewis *et al.* (2000), Lewis et Doyle (2001), Lewis (2002), Hahn (2002), Dransfield *et al.* (2005), Baker *et al.* (1999), Baker et Loo (2004), Baker *et al.* (2009), Asmussen-Lange *et al.* (2006), Asmussen (1999), Asmussen *et al.* (2000), Asmussen et Chase (2001). Cette classification (Baker *et al.* 2009) présente la même structure au niveau sous-familial et tribal que celle de Dransfield *et al.* (2005). La publication de Dransfield *et al.* définit les bases de la classification que nous connaissons actuellement. Cinq sous-familles sont reconnues (Fig. 1.3) au lieu de six : *Calamoideae*, *Nypoideae*, *Coryphoideae*, *Ceroxyloideae* et *Arecoideae*. Celle des *Phytelephantoideae* sensu GP1¹ se retrouve au sein des *Ceroxyloideae*. La circonscription des sous-familles a aussi été modifiée. L'exemple le plus signifiant est le passage des *Caryoteae* des *Arecoideae* aux *Coryphoideae*. De nouvelles tribus (14) et sous-tribus (6) sont définies. Il faut souligner qu'une seule étude fournit une phylogénie complète au niveau du genre, il s'agit de celle de Baker *et al.* (2009) qui comprend l'étude de 184 genres. Celle d'Asmussen-Lange *et al.* (2006) présente des résultats proches de la précédente avec 161 genres.

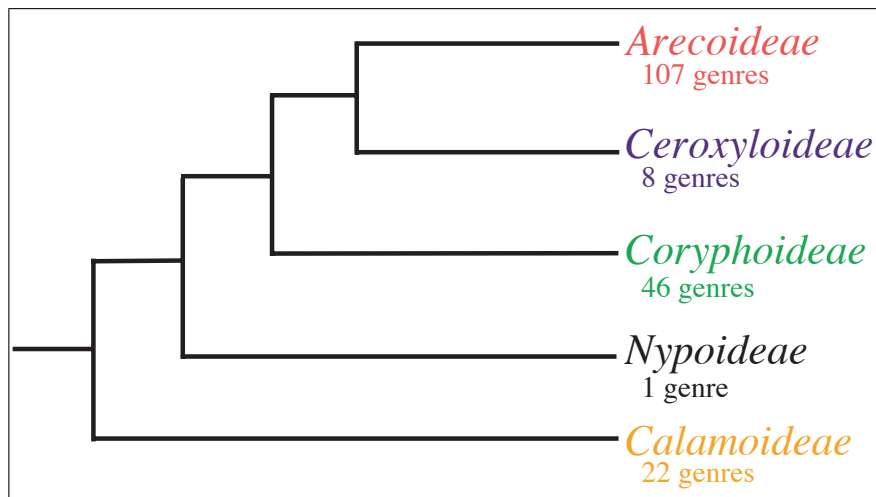


FIGURE 1.3 – Aperçu général de la classification, d'après Asmussen-Lange *et al.* (2006).

Baker *et al.* (2009) ont réalisé une étude phylogénétique de grande ampleur. Ils ont utilisé les méthodes de *supertree* et de *supermatrix*. Ils ont assemblé une *supermatrix* constituée

1. Le *Genera Palmarum*, 1^{re} édition, Uhl et Dransfield (1987)

1.5. Classification actuelle de Baker *et al.* (2009)

de 16 partitions comprenant des séquences d'ADN, des données sur le polymorphisme de longueur des fragments de restriction (RFLP) et des données morphologiques pour tous les genres. Cette phylogénie est présentée dans les Figs. 1.4–1.8 en fin de chapitre. Les deux phylogénies sont présentées (super matrix, Fig. 1.4 et *supertree*, Fig. 1.5) puisque les résultats diffèrent légèrement.

Nous pouvons remarquer que toutes les analyses donnent les mêmes relations pour les sous-familles : (*Calamoideae* (*Nypoideae* (*Coryphoideae* (*Ceroxyloideae*, *Arecoideae*)))) et que les tribus définies par Dransfield *et al.* (2005) sont toutes retrouvées ici. Les cinq sous-familles reconnues actuellement sont les suivantes :

Ordre :

Arecales Bromhead in Mag. Nat. Hist., n.s., 4 : 333 (juill. 1840)

Famille :

Areaceae Bercht. & J.Presl, Přir. Rostlin : 266 (janv.–avr. 1820), *nom. cons. nom. alt.*
? *Areaceae* Schultz Sch., Nat. Syst. Pflanzenr. 317 (1832), voir discussion ci-dessous.

Palmae Juss., Gen. Pl. : 37 (4 août 1789), *nom. alt.*

1. *Calamoideae* Beilschm., Flora 16 (1, Beibl. 2) : 55, 105 (14 juin 1833) (*Calameae*).
? *Calamoideae* Griff., Calcutta J. Nat. Hist. 5 : 4 (1844), voir discussion ci-dessous.
2. *Nypoideae* Griff., Palms Brit. E. Ind. : 7 (post 3 sept. 1850) (*Nipinae*).
3. *Coryphoideae* Burnett, Outl. Bot. : 398 (juin 1835) (*Coryphidae*).
? *Coryphoideae* Griff., Calcutta J. Nat. Hist. 5 : 311 (1844), (*Coryphinae*), voir discussion ci-dessous.
4. *Ceroxyloideae* Drude, Bot. Zeitung (Berlin) 35 : 632 (28 sept. 1877) (*Ceroxylinae*).
5. *Arecoideae* Burnett, Outl. Bot. : 401 (juin 1835) (*Arecidae*).

Problèmes nomenclaturaux. – Il apparaît que plusieurs auteurs ont publié le nom *Areaceae* pour nommer la famille des palmiers. The Angiosperm Phylogeny Group (2009) reconnaît comme légitime le nom publié par Berchtold et Presl (1820). Cependant, Dransfield *et al.* (2008b) utilisent celui publié par Schultz-Schultzenstein (1832).

Pour les sous-familles des *Coryphoideae* et des *Calamoideae* : J. Dransfield m'a indiqué :

I consider that the use by Burnett (or Beilschmied) of a name below the rank of family for the palms that include Corypha to be incidental and not explicit, and thus, in my opinion should not be used as the first publication of an explicit subfamily name. The first use of a name explicitly mentioning subfamily is that of Griffith, where a proper diagnosis is also provided.

Il n'a pas été possible de décider de la légitimité ou de la validité de tel ou tel nom dans ce manuscrit, c'est pourquoi, lorsqu'il y a conflit, les deux noms ont été présentés.

1.5.2 Présentation des *Coryphoideae*

Une analyse plus en détail des *Coryphoideae* (Figs. 1.7–1.8) est présentée ici en raison de l'étude anatomique approfondie que j'ai réalisée dans la troisième partie. Les *Coryphoideae* sont constitués de 46 genres répartis en huit tribus : *Borasseae* (8 genres), *Caryoteae* (3 genres), *Chuniophoeniceae* (4 genres)², *Corypheae* (1 genre), *Cryosophileae* (10 genres), *Phoeniceae* (1 genre), *Sabaleae* (1 genre) et *Trachycarpeae* (18 genres). Les *Trachycarpeae* représentent la troisième tribu en terme de nombre de genres derrière les *Areceae* et les *Cocoseae*. Les Figs. 1.7(a)–1.7(b) montrent clairement que deux groupes sont bien définis : un groupe A comprenant les *Chuniophoeniceae*, *Corypheae*, *Caryoteae* et *Borasseae*, un groupe B comprenant les *Phoeniceae*, *Sabaleae*, *Cryosophileae* et *Trachycarpeae*. La relation des tribus au sein de cette sous-famille est différente en fonction des méthodes utilisées. C'est pourquoi un consensus strict est présenté en Fig. 1.8. Ce dernier conserve le clade (*Sabaleae*, *Cryosophileae*) qui est retrouvé dans les deux cas.

Ce qui suit présente les différentes tribus des *Coryphoideae* avec les genres qui les composent :

Sabaleae

Sabaleae Mart. ex Dumort., Anal. Fam. Pl. : 55 (1829). Type : *Sabal*.

Sabal Adans., Fam. Pl. 2 : 495 (1763).

Cryosophileae

Cryosophileae J.Dransf., N.W.Uhl, C.Asmussen, W.J.Baker, M.M.Harley & C.Lewis, Kew Bull. 60 : 561 (2005). Type : *Cryosophila*.

Schippia Burret, Notizbl. Bot. Gart. Berlin-Dahlem 11 : 867 (1933).

Trithrinax Mart., Hist. Nat. Palm. 2 : 149 (1837).

Zombia L.H.Bailey, Gentes Herb. 4 : 240 (1939).

Coccothrinax Sarg., Bot. Gaz. 27 : 87 (1899).

Hemithrinax Hook.f. in G.Bentham & J.D.Hooker, Gen. Pl. 3 : 930 (1883).

Leucothrinax C.Lewis & Zona, Palms 52 : 87 (2008).

Thrinax L.f. ex Sw., Prodr. 4 : 57 (1788).

Chelyocarpus Dammer, Notizbl. Bot. Gart. Berlin-Dahlem 7 : 395 (1920).

Cryosophila Blume, Rumphia 2 : 53 (1838).

Itaya H.E.Moore, Principes 16 : 85 (1972).

2. La différence avec le nombre de genres observé dans la phylogénie de Baker *et al.* (2009) vient de la découverte d'une nouvelle espèce placée dans un nouveau genre : *Tahina* J.Dransf. & Rakotoarinivo par Dransfield *et al.* (2008a).

1.5. Classification actuelle de Baker *et al.* (2009)

Phoeniceae

Phoeniceae J.Presl, Wšobecný Rostl. 2 : 1609 (1846). Type : *Phoenix*.

Phoenix L., Sp. Pl. : 1188 (1753).

Trachycarpeae

Trachycarpeae Satake, Hikobia 3 : 121 (1962). Type : *Trachycarpus*.

≡ *Livistoneae* J.Dransf., N.W.Uhl, C.Asmussen, W.J.Baker, M.M. Harley & C.Lewis., Kew Bull. 60 : 561 (2005). Type : *Livistona* (*nom. inv.*).

Rhapidinae *Rhapidinae* J.Dransf., N.W.Uhl, C.Asmussen, W.J.Baker, M.M. Harley & C.Lewis., Kew Bull. 60 : 561 (2005). Type : *Rhapis*.

Chamaerops L., Sp. Pl. : 1187 (1753).

Guihaia J.Dransf., S.K.Lee & F.N.Wei, Principes 29 : 7 (1985).

Trachycarpus H.Wendl., Bull. Soc. Bot. France 8 : 429 (1861).

Rhapidophyllum H.Wendl. & Drude, Bot. Zeitung (Berlin) 34 : 803 (1876).

Maxburretia Furtado, Gard. Bull. Straits Settlements 11 : 240 (1941).

Rhapis L.f. ex Aiton, Hort. Kew. 3 : 473 (1789).

Livistoninae *Livistoninae* Saakov, Palms and their culture in USSR 193 (1954). Type : *Livistona*.

Livistona R.Br., Prodr. : 267 (1810).

Licuala Wurmb, Verh. Batav. Genootsch. Kunsten 2 : 469 (1780).

Johannesteijsmannia H.E.Moore, Principes 5 : 116 (1961).

Pholidocarpus Blume in J.J.Roemer & J.A.Schultes, Syst. Veg. 7 : 1308 (1830).

Pritchardiopsis Becc., Webbia 3 : 131 (1910).

Incertae sedis *Acoelorrhaphe* H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 37 : 148 (1879).

Serenoa Hook.f. in G.Bentham & J.D.Hooker, Gen. Pl. 3 : 1228 (1883).

Brahea Mart. ex Endl., Hist. Nat. Palm. 3 : 243 (1838).

Colpotherinax Griseb. & H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 37 : 147 (1879).

Copernicia Mart. ex Endl., Gen. Pl. : 253 (1837).

Pritchardia Seem. & H.Wendl., Bonplandia (Hannover) 10 : 197 (1862), *nom. cons.*

Washingtonia H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 37 : 68 (1879), *nom. cons.*

Chuniophoeniceae

Chuniophoeniceae J.Dransf., N.W.Uhl, C.Asmussen, W.J.Baker, M.M. Harley & C.Lewis., Kew Bull. 60 : 561 (2005). Type : *Chuniophoenix*.

Chuniophoenix Burret, Notizbl. Bot. Gart. Berlin-Dahlem 13 : 580 (1937).

Kerriodoxa J.Dransf., Principes 27 : 4 (1983).

Nannorrhops H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 37 : 147 (1879).

Tahina J.Dransf. & Rakotoarin., Bot. J. Linn. Soc. 156 : 81 (2008).

Caryoteae

Caryoteae Scheff., Ann. Jard. Bot. Buitenzorg 1 : 142 (1876).³

Caryota L., Sp. Pl. : 1189 (1753).

Arenga Labill. ex DC., Bull. Sci. Soc. Philom. Paris 2 : 162 (1800), *nom. cons.*

Wallichia Roxb., Pl. Coromandel 3 : 91 (1820).

Corypheae

Corypheae Martynov, Tekhno-Bot. Slovar : 166 (1820), (*Coryphineae*).⁴

Corypha L., Sp. Pl. : 1187 (1753).

Borasseae

Borasseae Mart. in Endl., Gen. pl. 250 (1837), (*Borassinae*). Type : *Borassus*.

Hyphaeninae *Hyphaeninae* Becc., Palmae Borasseae 1 (1924), (*Hyphaeneae*). Type : *Hyphaene*.

Bismarckia Hildebr. & H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 39 : 93 (1881).

Satranala J.Dransf. & Beentje, Kew Bull. 50 : 87 (1995).

Hyphaene Gaertn., Fruct. Sem. Pl. 2 : 13 (1790).

Medemia Württemb. ex H.Wendl., Bot. Zeitung (Berlin) 39 : 89 (1881).

Lataniinae *Lataniinae* Meisner, Plant. vasc. gen. 1 : 357 (1842), (*Latanieae*). Type : *Latania*.

Latania Comm. ex Juss., Gen. Pl. : 39 (1789).

Lodoicea Comm. ex DC., Bull. Sci. Soc. Philom. Paris 2 : 171 (1800).

Borassodendron Becc., Webbia 4 : 359 (1914).

Borassus L., Sp. Pl. : 1187 (1753).

3. Il existe également une deuxième publication qui définit ce nom : *Caryoteae* Drude, Bot. Zeit. 35 : 632 (1877). Type : *Caryota*. C'est d'ailleurs celui-ci qui est utilisé par Dransfield *et al.* (2008b). Une discussion avec J. Dransfield n'a cependant pas permis de définir si la première publication est valide ou non.

4. Il existe également une deuxième publication qui définit ce nom : *Corypheae* Martius in Endl., Gen. pl. 252 (1837) (*Coryphineae*). Type : *Corypha*. C'est d'ailleurs celui-ci qui est utilisé par Dransfield *et al.* (2008b).

1.5. Classification actuelle de Baker *et al.* (2009)

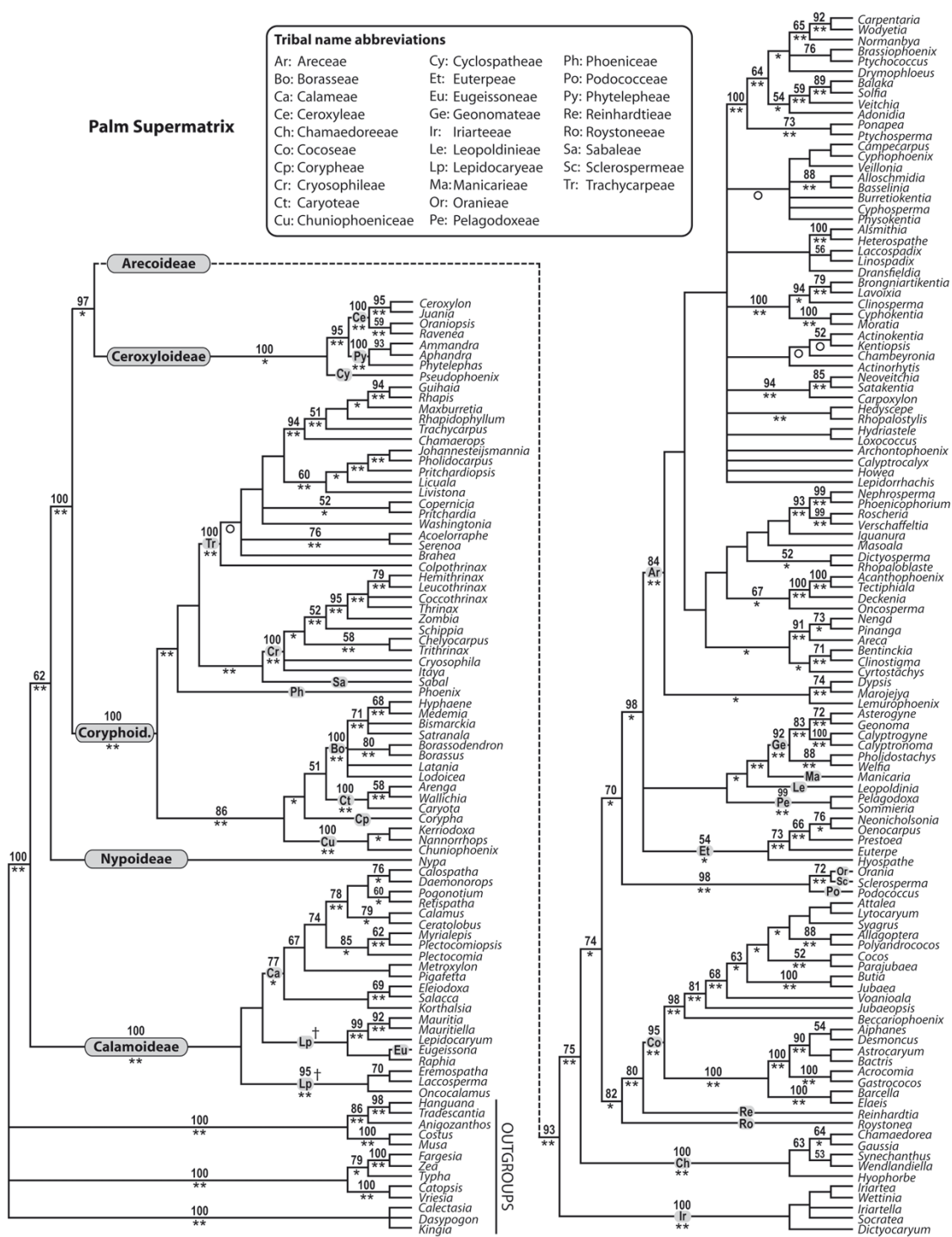


FIGURE 1.4 – *supermatrix*, extrait de Baker *et al.* (2009). Consensus strict des 46 080 arbres obtenus par l'analyse de la *supermatrix* de tous les genres de palmiers (longueur = 15 173, CI = 0,41, RI = 0,62). Valeurs au-dessus des branches : pourcentage de bootstrap (> 50 %). Les astérisques sous les branches indiquent les clades également retrouvés dans les *supertrees* : 1 astérisque indique que le clade est trouvé dans le *supertree* le plus congruent (1.5), 2 astérisques indiquent un clade également retrouvé dans tous les *supertrees* résumés en Annexe A (A.1). Un cercle indique un clade absent du *supertree* le plus congruent mais compatible avec. Sous-familles et tribus indiquées. L'obèle indique les taxons non monophylétiques.

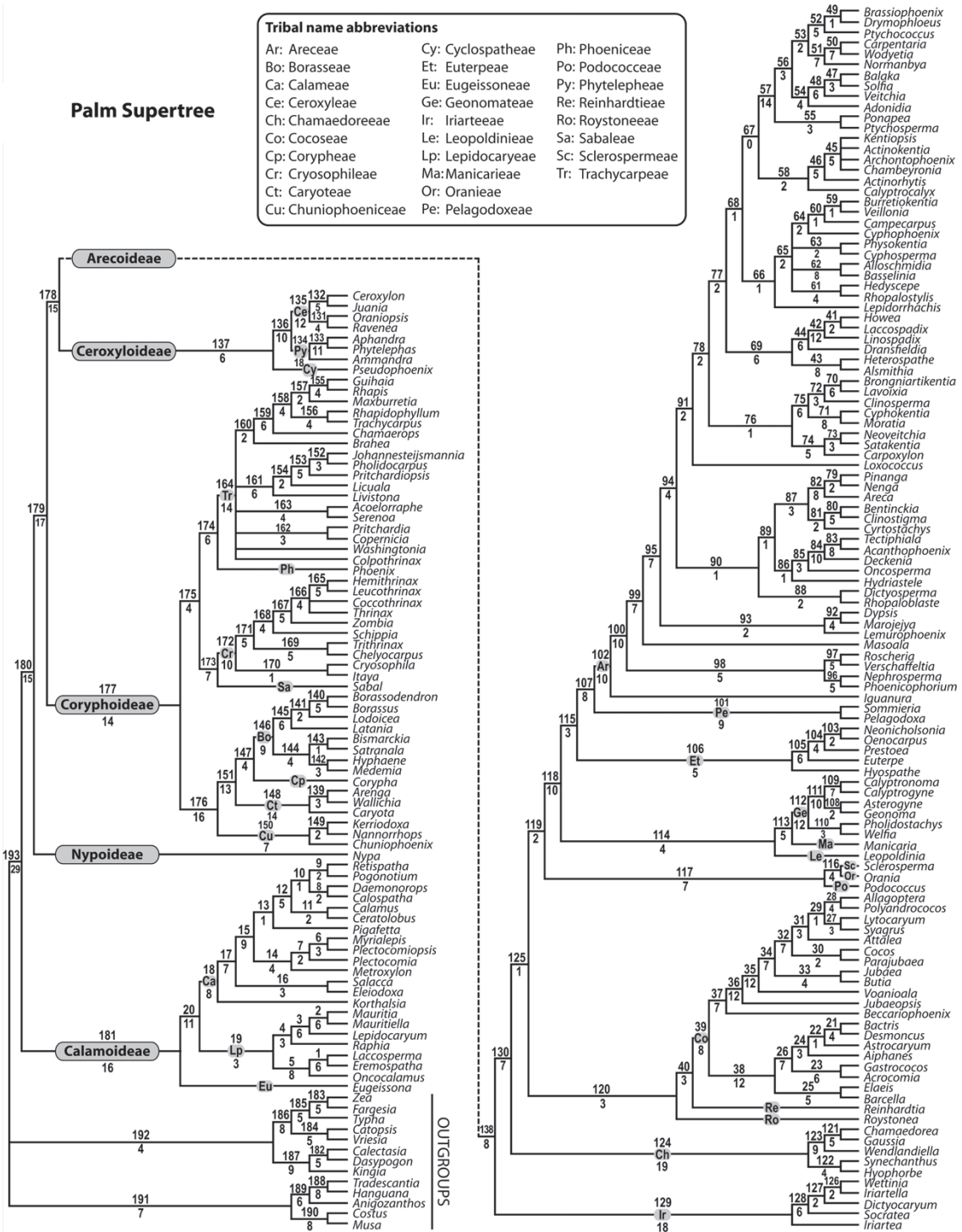


FIGURE 1.5 – *supertree*, extrait de Baker *et al.* (2009). Le *supertree* le plus congruent. Consensus strict des 5 000 *supertrees* obtenus d’après une analyse standard MRP (matrix representation with parsimony) (longueur = 11 830.667, CI = 0,80, RI = 0,95). Les nombres au dessus des branches font références aux clades dans la publication. Ceux sous les branches indiquent le nombre d’arbres saisis qui supportent un clade donné. Sous-famille et tribus indiquées. Seul le noeud 67 n’est supporté par aucun arbre d’origine.

1.5. Classification actuelle de Baker *et al.* (2009)

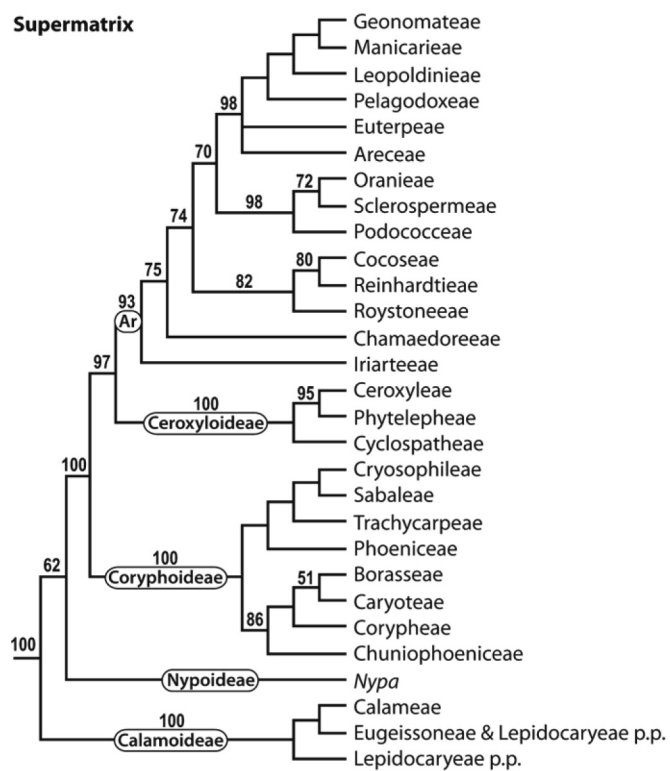


FIGURE 1.6 – Phylogénie des tribus, *supermatrix*, extrait de Baker *et al.* (2009).

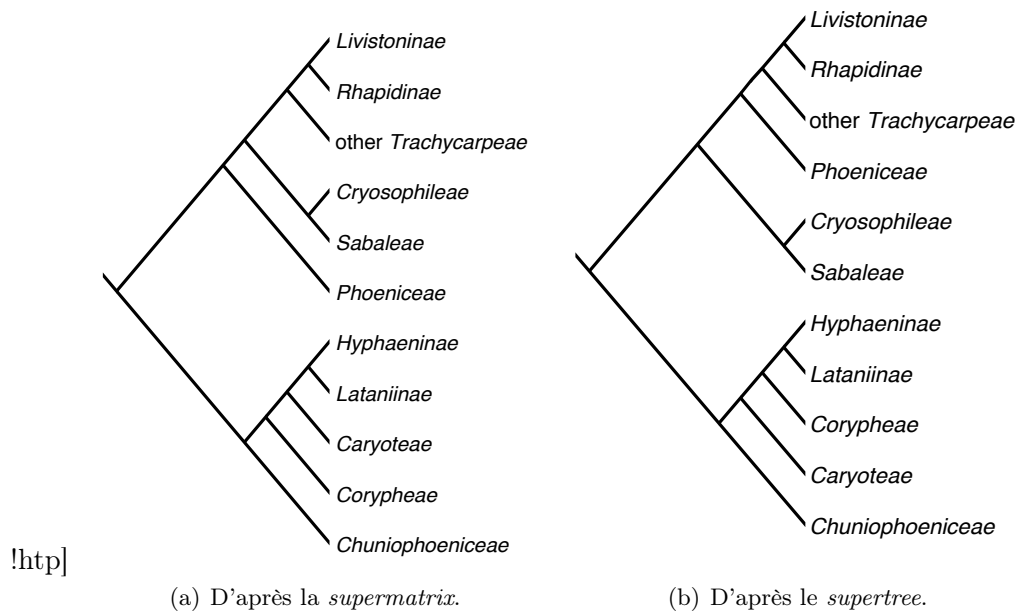


FIGURE 1.7 – Relations entre les tribus des *Coryphoideae*, d'après Baker *et al.* (2009).

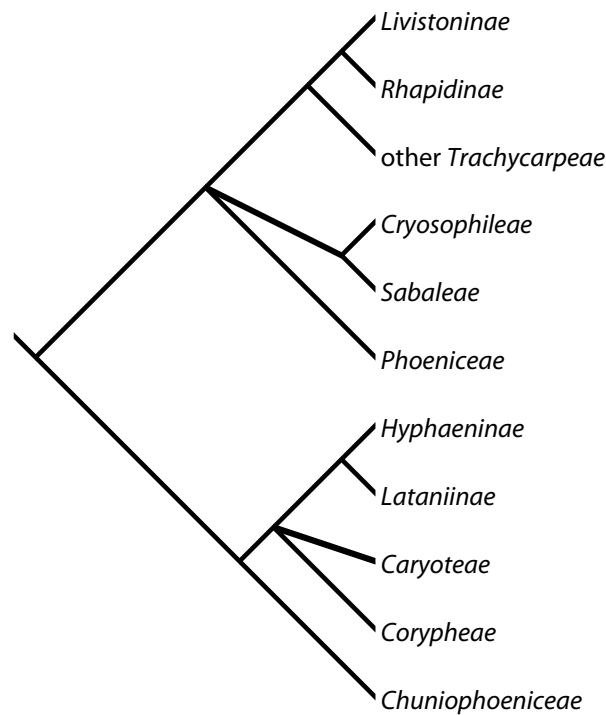


FIGURE 1.8 – Consensus strict de la phylogénie des tribus des *Coryphoideae*, d'après Baker *et al.* (2009).

ANATOMIE DE L'APPAREIL VÉGÉTATIF DES PALMIERS

Sommaire

2.1	La racine	26
2.2	Le stipe	30
2.2.1	Les différents ports chez les palmiers	30
2.2.2	Les différentes phases de développement	30
2.2.3	Anatomie générale	32
2.2.4	Le système vasculaire – parcours des faisceaux fibro-vasculaires	34
2.3	La feuille	42
2.3.1	L'axe foliaire	42
2.3.2	Le limbe	43

L'ANATOMIE générale des différentes parties végétatives est présentée dans ce chapitre : la racine, le stipe, les feuilles (pétiole et limbe). Les tiges y tiennent naturellement une place particulière. C'est également ici que je décris le système vasculaire et son développement afin d'avoir une meilleure compréhension de l'anatomie des différentes structures.

2.1 La racine

Morphologie générale. — La racine primaire est très petite et est rapidement remplacée par des racines latérales (secondaires ou adventives). Elles prennent leur naissance à la base de la tige (le bulbe) et forment de grosses masses sous le niveau du sol. Néanmoins, il semblerait que les racines puissent se développer sur toute la longueur de la tige ce qui s'observe chez certains palmiers par la présence de racines aériennes qui peuvent être un élément de soutien en jouant le rôle de contreforts latéraux, ou bien encore s'ériger en tant qu'épine sur le stipe. La ramification racinaire atteint une hiérarchie d'ordre quatre au maximum avec un brutal changement de longueur et de diamètre entre chaque ordre (Tomlinson 1990). Les poils absorbants sont absents, l'absorption se fait par les ramifications d'ordre trois et quatre qui atteignent un diamètre inférieur à 0,5 mm. Il n'est pas rare chez les palmiers de retrouver les racines d'ordre deux transformées en pneumatophores de 10 à 15 cm de haut. Les racines se régénèrent après certaines lésions (Tomlinson 1990).

Anatomie générale. — De formation primaire, les racines ne présentent pas de croissance secondaire et ont une organisation similaire à celle des autres Monocotylédones (stèle polyarche). Elles présentent un intérêt particulier en raison de leur grande longévité. L'anatomie des racines de palmiers a été particulièrement bien étudiée par Drabble (1904), Mahabale et Udwardia (1959), Tomlinson (1961), Seubert (1996a,b, 1997, 1998a,b) Fisher et Jayachandran (1999), Yoshida *et al.* (2002), Hodel et Pittenger (2003). Une comparaison avec d'autres racines de Monocotylédones est possible à partir de la publication de Kauff *et al.* (2000). Les tissus composant une racine de palmier sont les suivants (Figs. 2.1–2.4) : (i) rhizoderme / velamen, (ii) exoderme, (iii) cortex externe, (iv) cortex interne, (v) endoderme, (vi) cylindre vasculaire ou stèle. Le rhizoderme des racines de premier ordre est formé par de larges cellules à parois subérifiées ou lignifiées. Sous le rhizoderme se trouve un exoderme qui se lignifie chez les vieilles racines assurant un rôle protecteur. La partie interne est divisée en deux : le cortex (interne et externe) et la stèle (ou cylindre vasculaire). La partie médiane du cortex peut être constituée de larges canaux aérifères ainsi que de faisceaux fibreux très variables d'une espèce à l'autre en fonction de leur disposition, de leur taille et de la lumière des cellules.

La stèle présente également une forte diversité en fonction de sa forme et de ses types cellulaires. Au sein d'un même individu, les jeunes racines diffèrent parfois des plus vieilles, mais la structure du cylindre vasculaire garde une certaine homogénéité (Seubert 1997). Ce même auteur a défini quatre types de stèles :

- Fig. 2.2 a, b. Dans les racines les plus jeunes, les vaisseaux sont limités à la partie périphérique du cylindre vasculaire, entourés par un tissu sclérenchymateux, avec, au centre, une cavité médullaire plus ou moins développée. Plus tard, dans le déve-

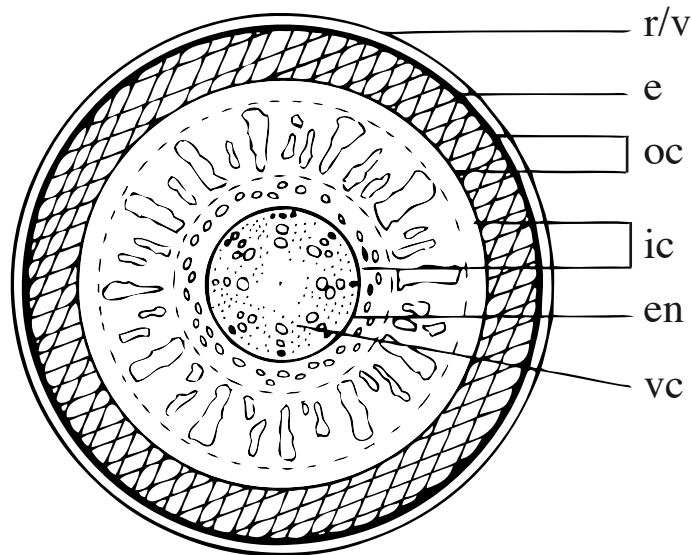


FIGURE 2.1 – Schéma de coupe transversale d'une racine de palmier, extrait de Seubert (1997). rhizoderme/velamen (r/v), exoderme (e), cortex externe (oc), cortex interne (ic), endoderme (en), cylindre vasculaire (vc).

- loppement de la racine, les vaisseaux sont répartis sur toute la surface du cylindre, la partie centrale est composée de cellules de parenchyme à paroi légèrement épaissie ;
- Fig. 2.2 c, d. Analogue au premier type avec, dans la cavité médullaire, quelques vaisseaux inclus dans un tissu sclérotique, pouvant être connecté à la partie externe du cylindre. Dans un stade plus avancé, le nombre de vaisseaux médullaires augmente ce qui réduit la cavité à quelques bandes entre les vaisseaux ;
 - Fig. 2.2 e. Le sclérenchyme est restreint à une zone intermédiaire, entre la cavité médullaire et les vaisseaux périphériques entourés uniquement de parenchyme ;
 - Fig. 2.2 f. Le cylindre vasculaire peut se diviser (apparition de bandes vasculaires indépendantes) chez certaines vieilles racines (uniquement chez *Licuala* au sein des *Coryphoideae*).

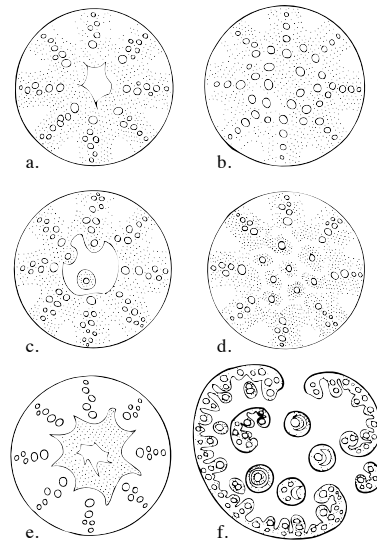
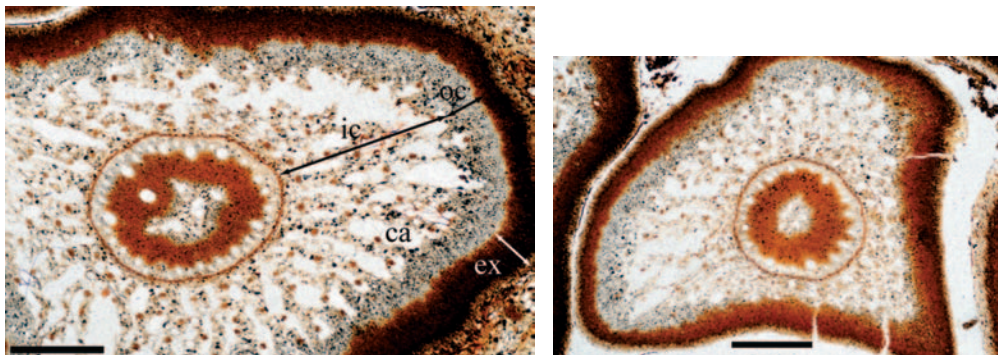


FIGURE 2.2 – Schémas de coupes transversales des différentes stèles rencontrées chez les palmiers, extrait de Seubert (1997). a. *Trithrinax acanthocoma* Drude, b. *Trachycarpus fortunei* (Hook.) H.Wendl., c. *Rhapidophyllum hystrix* (Fraser ex Thouin) H.Wendl. & Drude, d. *Copernicia macroglossa* H.Wendl. ex Becc., e. *Borassodendron machadonis* (Ridl.) Becc., f. *Licuala grandis* H.Wendl.



(a) Racine de premier ordre proche de son insertion dans le stipe avec un vaisseau inclus dans un tissu sclérotique. Échelle : 1 mm. (b) Racine de premier ordre éloignée de son insertion dans le stipe, vaisseaux limités à la partie périphérique de la stèle. Échelle : 1 mm.

FIGURE 2.3 – Différentes stèles au sein d'un même spécimen de *Caryota mitis*, coupes transversales non colorées. ca : canal aérifère, ex : exoderme, ic : cortex interne, oc : cortex externe.

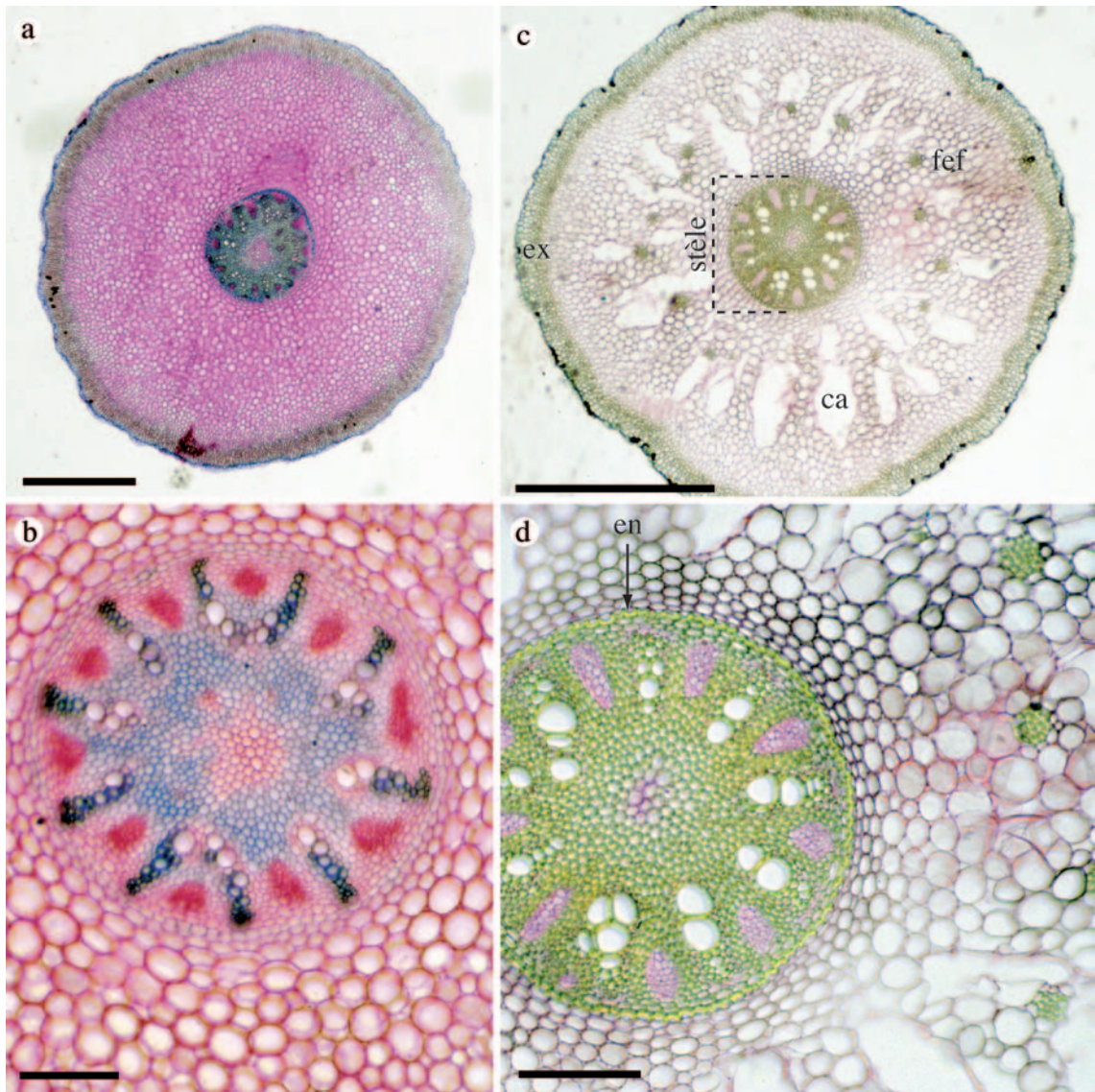


FIGURE 2.4 – Coupes transversales de racine de *Chamaerops* (a et b), carmin vert d'iode; et de *Phoenix* (c et d), carmin vert d'iode. ca : canal aérifère, en : endoderme, ex : exoderme, fef : faisceaux exclusivement fibreux. Échelle : a, c, 1 mm ; b, d, 200 µm.

2.2 Le stipe

2.2.1 Les différents ports chez les palmiers

Les stipes des palmiers présente une grande variabilité en fonction des genres et il est possible de définir plusieurs ports :

1. Palmiers à tige solitaire en colonne, de type *Ceroxylon* Bonpl. ex DC. ou *Roystonea* O.F.Cook ;
2. Palmiers à tige cespiteuse (*clustered*), de type *Phoenix*, *Rhapis* ou *Chamaedorea* Willd. ;
3. Palmiers à tige souterraine comme *Sabal etonia* Swingle ex Nash, ou comme *Sabal minor* (Jacq.) Pers.. Il est plus exact d'utiliser le terme de rhizome pour ces palmiers sans tige aérienne ;
4. Palmiers à tige rampante comme *Serenoa repens* (W.Bartram) Small ;
5. Palmiers à tige grimpante (port lianescent), de type *Calamus* L. et autres rotins.

Il existe donc une grande variabilité au niveau de la tige des palmiers. Celle-ci peut être quasiment inexistante ou très réduite (quelques centimètres de hauteur) comme chez *Guihaia* J.Dransf., S.K.Lee & F.N.Wei ou atteindre 50–60 mètres chez *Ceroxylon quindiuense* (H.Karst.) H.Wendl.. Le diamètre peut être de quelques millimètres comme chez *Dypsis tenuissima* Beentje in J.Dransfield & H.Beentje ou de plus d'un mètre chez *Borassus* ou chez *Jubaea chilensis* (Molina) Baill. La tige la plus longue est rencontrée chez les rotins et peut atteindre 200 mètres avec *Calamus manan* Miq. (Burkill 1966).

2.2.2 Les différentes phases de développement

Comme les autres Monocotylédones, il n'y a pas de cambium chez les palmiers et ces derniers ne se développent donc pas par une croissance secondaire comme les Angiospermes dicotylédones. Tomlinson (1990) a défini plusieurs phases de développement lors de la croissance des palmiers (Fig. 2.5) et notamment la phase d'établissement lors de laquelle se met en place la tige. C'est durant celle-ci que le stipe atteint son diamètre adulte. Pour certains palmiers, ce diamètre continuera de s'accroître pendant la vie adulte. C'est ce que Schoute (1912), Waterhouse et Quinn (1978) ont défini comme :

- Palmiers de Type A (Fig. 2.6, *Cocos-Type*) dont le diamètre n'augmente pas après la phase d'établissement. Le diamètre maximal est atteint au niveau de la base de l'apex, c'est à dire au niveau de la base du cylindre formé par les gaines foliaires plus ou moins tubulaires (*crownshaft*). En deçà, le diamètre n'évolue que très peu (exemple : *Phoenix*) ;

- Palmiers de type B (Fig. 2.6, *Mauritia-Type*) dont le diamètre augmente sous la base de l'apex. Cet accroissement est connu sous le nom d'accroissement post-primaire (Monoyer 1924) ou *sustained growth*, et est le résultat de modifications anatomiques qui sont décrites dans le Chapitre 5 : la croissance des cellules du parenchyme fondamental et une modification de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires (exemple : *Pseudophoenix* H.Wendl. ex Sarg. ou *Ravenea* H.Wendl. ex C.D.Bouché).

Ces deux modes de croissance sont donc définis par l'anatomie du stipe (Schoute 1912, Waterhouse et Quinn 1978) et plus particulièrement par celle du parenchyme fondamental qui présente parfois un accroissement post-primaire (Monoyer 1924) (cf. Chapitre 5). En revanche, il est, à mon avis, assez superflu de définir ces deux types d'accroissement diamétral des palmiers en fonction des mesures du diamètre d'un stipe, comme a pu le faire Schoute (1912). En effet, comme il est expliqué dans le Chapitre 5, certains palmiers au stipe parfaitement cylindrique et au diamètre maximal atteint dès la base de la gaine des feuilles présentent une très forte croissance post-primaire avec de très larges lacunes dans le parenchyme fondamental (*Gaussia* H.Wendl., *Pseudophoenix* H.Wendl. ex Sarg.) et d'autres présentent un stipe très large dès la base de la gaine des feuilles avec un parenchyme fondamental compact sans aucune lacune (*Phoenix*, *Hyphaene*).

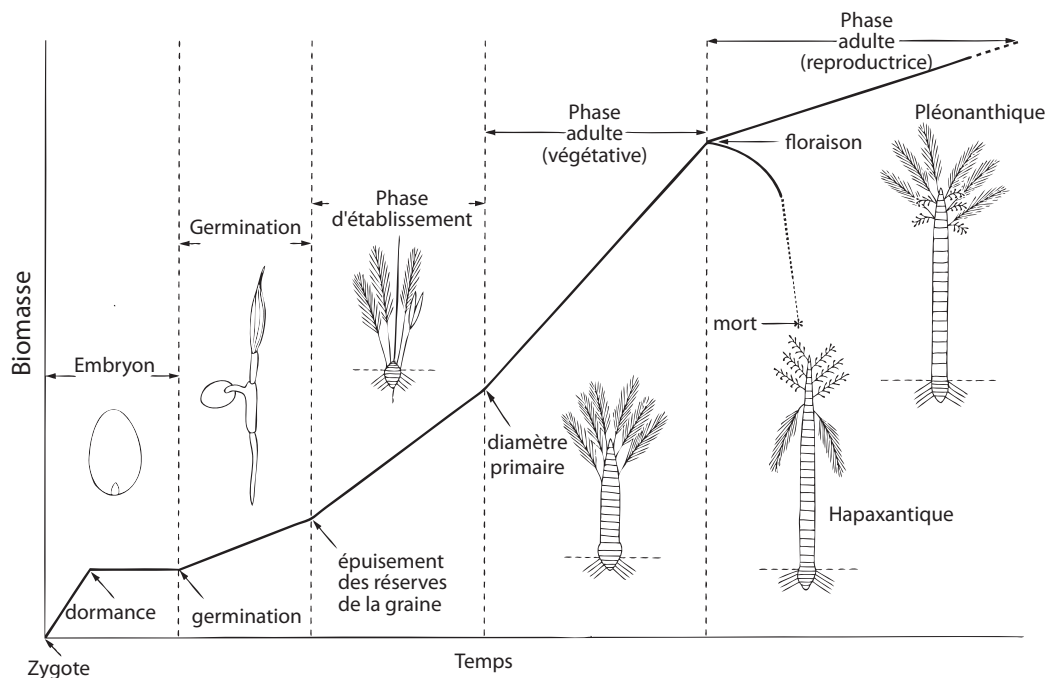


FIGURE 2.5 – Les différentes phases de développement chez les palmiers, extrait de Tomlinson (1990). Les transitions d'une phase à l'autre sont moins rapides que ne le laisse supposer le schéma. Espèce hapaxanthique : qui ne fleurit qu'une fois contrairement aux espèces pléonanthiques.

2.2.3 Anatomie générale

Une tige de palmier possède toujours la même organisation générale (Fig. 2.6). Un **épiderme** qui est rapidement dégradé dans la plupart des cas et qui est structurellement insignifiant. Un **cortex** plus ou moins développé (de quelques cellules à plusieurs centimètres pour les tiges âgées) contenant des faisceaux exclusivement fibreux et faisceaux fibro-vasculaires formant un système vasculaire cortical relativement indépendant de celui du cylindre central (Zimmermann et Tomlinson 1972) (Figs. 2.11–2.12). Il est traversé par les traces foliaires. Le **cylindre central** est démarqué du cortex par une zone où apparaissent de façon assez dense les faisceaux fibro-vasculaires qui vont constituer le système vasculaire central. Ce cylindre central peut présenter différentes organisations (Fig. 2.6) en fonction du mode de croissance. Ce cylindre central est constitué d'un **parenchyme fondamental**. Celui-ci a originellement un rôle de stockage des glucides et les cellules contiennent, généralement dans les parties jeunes du stipe, beaucoup d'amidon. Ce parenchyme fondamental peut être compact ou lacuneux avec des cellules sphéroïdes de petite taille ou des cellules *géantes* ou très allongées. Dans les parties âgées du stipe, ce parenchyme devient plus ou moins sclérifié et jouant ainsi un rôle dans le soutien de la plante. Le parenchyme fondamental sera spécifiquement étudié dans le Chapitre 5.

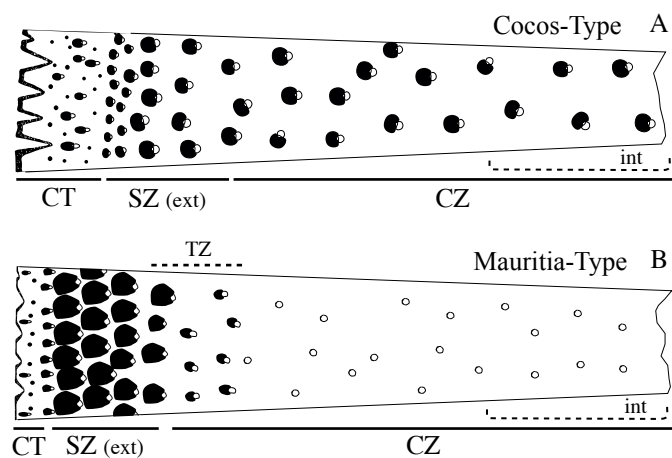


FIGURE 2.6 – Schéma des deux principales organisations du stipe. A : *Cocos-Type* avec une organisation homogène du cylindre central. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une taille constante dans tout le cylindre central. Une légère diminution de la taille et de la densité peut parfois s'observer au niveau de la zone centrale (CZ) et ceux de la zone subcorticale (SZ) en contact avec le cortex sont de taille plus petite. B : *Mauritia-Type* avec des faisceaux fibro-vasculaires dont la taille et la densité sont beaucoup plus importantes au niveau de la zone subcorticale qu'au niveau de la zone centrale. La zone où s'effectuent les changements anatomiques s'appelle la zone de transition (TZ). CT : cortex, CZ : zone centrale, TZ : zone de transition, SZ : zone subcorticale, int : abréviation utilisée dans le texte pour les mesures réalisées au niveau de la zone centrale (intérieure), ext : abréviation utilisée dans le texte pour les mesures réalisées au niveau de la zone périphérique (extérieure) du cylindre central.

Les **faisceaux fibro-vasculaires** (Fig. 2.7) ont à la fois un rôle de soutien (avec leur partie fibreuse) et un rôle de conduction de la sève brute (protoxylème, métaxylème) et élaborée (phloème). Il faut souligner que les cellules de palmier (comme les tubes criblés) peuvent avoir une durée de vie extrêmement longue (Parthasarathy et Klotz 1976) puisqu'elles doivent assurer le transport de la sève (élaborée) alors que les faisceaux fibro-vasculaires ne sont jamais renouvelés (absence de cambium). Par exemple, toujours selon Parthasarathy et Klotz (1976), les tubes criblés au niveau de la partie basale de certains palmiers (*Roystonea* O.F.Cook, *Sabal*) peuvent vivre longtemps et ainsi être âgés de plus de 100 ans ! La partie fibreuse dorsale peut être plus ou moins développée mais est généralement plus développée dans la partie périphérique (zone subcorticale) que dans la partie centrale (zone centrale). Le xylème est composé de trachéides et de vaisseaux. La

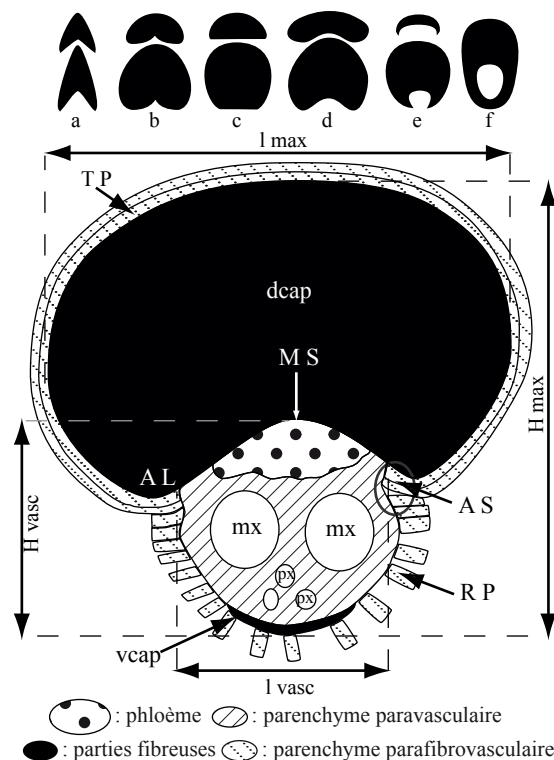


FIGURE 2.7 – Schéma d'un faisceau fibro-vasculaire et des différentes parties fibreuses dorsales potentielles. a : Sagittata, b : Cordata, c : Complanata, d : Reniforma, e : Lunaria, f : Vaginata, H_{max} : hauteur maximale des faisceaux fibro-vasculaires, H_{vasc} : hauteur maximale de la zone vasculaire, l_{max} : largeur maximale de la partie fibreuse dorsale, l_{vasc} : largeur maximale de la zone vasculaire, dcap : partie fibreuse dorsale, vcap : partie fibreuse ventrale, AL : lobe auriculaire, AS : sinus auriculaire, MS : sinus médian, mx : élément de vaisseau, px : protoxylème, RP : parenchyme rayonnant, TP : parenchyme tabulaire.

proportion de protoxylème et de métaxylème varie longitudinalement en fonction de son parcours au sein du cylindre central. En effet, pour un faisceau fibro-vasculaire du cylindre central, le nombre d'éléments de protoxylème reflète la distance que ce faisceau a à par-

courir axialement dans une direction distale avant qu'il ne sorte du cylindre central en tant que trace foliaire (Figs. 2.10–2.9). Peu ou pas de protoxylème indique une longue distance avant cette sortie, beaucoup d'éléments indiquent que le faisceau est proche de la sortie (Tomlinson *et al.* 2011). Ce sont les faisceaux les plus éloignés distalement d'une trace foliaire qui portent une information taxinomique, les autres présentent une anatomie plus générale. Dans un faisceau fibro-vasculaire informatif, le nombre d'éléments de vaisseau peut varier de un à plus de dix en fonction du genre.

2.2.4 Le système vasculaire – parcours des faisceaux fibro-vasculaires

Le parcours des faisceaux fibro-vasculaires au sein du cylindre central est extrêmement complexe et a été étudié par Zimmermann et Tomlinson (1965, 1967, 1974), Tomlinson et Zimmermann (1966a,b, 1968a,b), Zimmermann *et al.* (1982), Zimmermann et Sperry (1983), Tomlinson et Vincent (1984) pour le genre *Rhapis*. Il ne sera pas question d'en faire une analyse détaillée mais d'en fournir les principales variations afin que le lecteur puisse avoir un aperçu de l'état de ces connaissances. Une synthèse a été réalisée par Tomlinson (1990) et un court résumé par Tomlinson *et al.* (2011). De nombreux auteurs se sont essayés à émettre des hypothèses en ce qui concerne le parcours des faisceaux fibro-vasculaires comme le présente la Fig. 2.8 (Tomlinson et Zimmermann 1966c) . Mais ce n'est qu'avec l'avènement d'une ingénieuse méthode mise au point par Zimmermann et Tomlinson (1966) (*optical method shuttle*) qu'une compréhension optimale a pu être réalisée (Figs. 2.10–2.14).

Grâce aux nombreux travaux de ces auteurs, la variation du système vasculaire peut être résumée de la manière suivante.

La course des faisceaux fibro-vasculaires Elle n'est pas strictement axiale. En effet, chacun des faisceaux se forme au niveau de la périphérie de la tige dans la région méristématique puis, par un système en *hélice* (Fig. 2.13) mis en évidence par Meneghini (1836), migre dans un plan tangentiel. De plus von Mohl (1823-1850) a décrit un système en *double courbe* : les faisceaux fibro-vasculaires divergent dans une direction radiale vers l'intérieur puis vers l'extérieur (Fig. 2.13). Tomlinson *et al.* (2011) indiquent que la migration progressive vers l'intérieur des faisceaux à partir de leur position proximale d'origine et que la migration distale vers la périphérie pour rejoindre une feuille en tant que trace foliaire expliquent le fait que la densité des faisceaux fibro-vasculaires est plus importante au niveau de la zone subcorticale que de la zone centrale (Figs. 2.9, 2.11–2.12). Comme le montrent ces figures, il existe un important continuum du réseau vasculaire feuille–tige au niveau de la zone périphérique du cylindre central, ce qui renforce le gradient de densité. Mais ceci n'est

pas si simple puisque comme le montre la Fig. 2.6, certaines tiges peuvent avoir une densité constante de la zone subcorticale à la zone centrale.

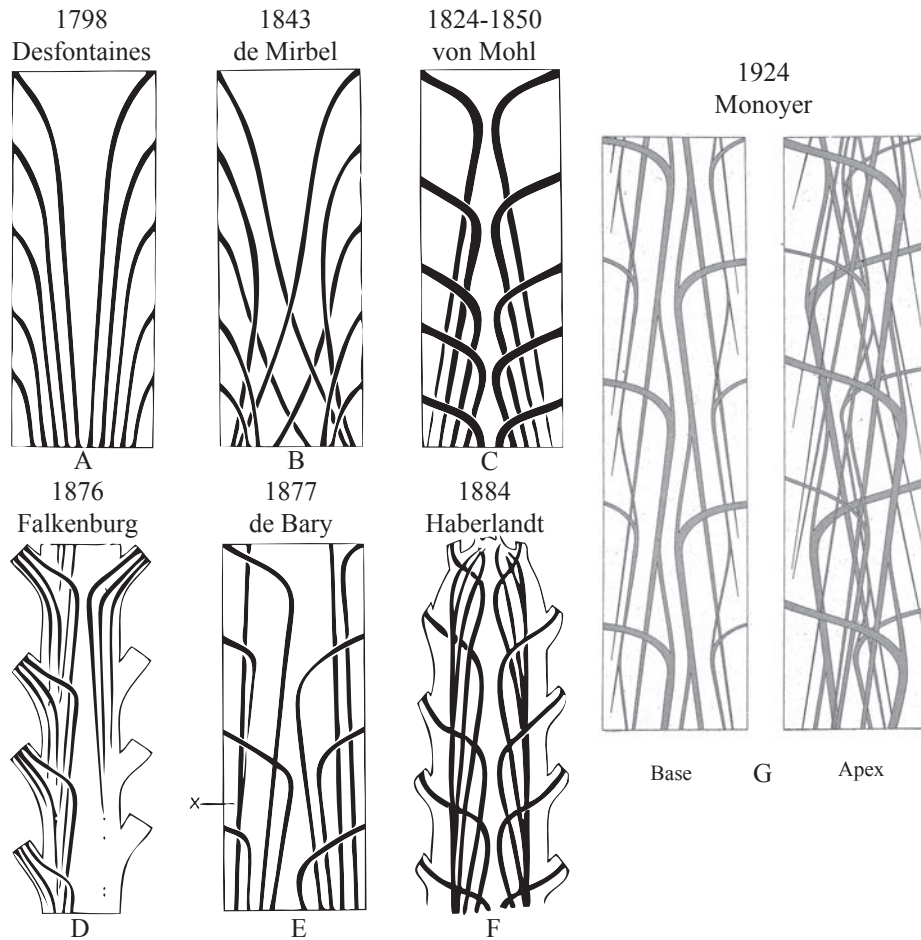


FIGURE 2.8 – Évolution de l'interprétation du système vasculaire, d'après Zimmermann et Tomlinson (1965). Figures extraites de Desfontaines (1799), de Mirbel (1844), von Mohl (1823-1850), Falkenberg (1876), de Bary (1877) (X : première suggestion et schématisation d'anastomose des faisceaux fibro-vasculaires), Haberlandt (1884) et Monoyer (1924).

La continuité hydraulique Elle est assurée par un complexe réseau de ponts vasculaires (*vascular bridge*, Fig. 2.9) qui relie les faisceaux fibro-vasculaires. En effet, si chaque faisceau axial migre vers une feuille (le cas des inflorescences est plus complexe) il est nécessaire de former une sorte de connexion entre un faisceau sortant et un autre qui lui reste dans la tige pour assurer cette continuité tout au long de l'axe. Normalement, chaque trace foliaire sortant de la tige donne naissance à un nouveau faisceau axial (qui reste dans le cylindre central), ce qui assure la continuité vasculaire dans une direction distale. C'est ce principe qui fait que le nombre de faisceaux fibro-vasculaires reste constant quel que soit le niveau de la tige. Au niveau de la zone subcorticale,

lorsqu'un faisceau axial devient une trace foliaire, en plus de sa séparation en un nouveau faisceau axial et en trace foliaire, les ponts vasculaires assurent également la continuité hydraulique entre les différents éléments. Zimmermann et Tomlinson (1972) ont défini une particularité anatomique : la *leaf contact distance* (Fig. 2.11). Elle représente la distance séparant deux points de branchement (séparation d'un faisceau fibro-vasculaire axial en un autre faisceau fibro-vasculaire et une trace foliaire) successifs. Ces auteurs expriment cette distance en nombre d'entre-nœuds. Pour *Rhapis*, la plus grande distance mesurée est de 15 entre-nœuds.

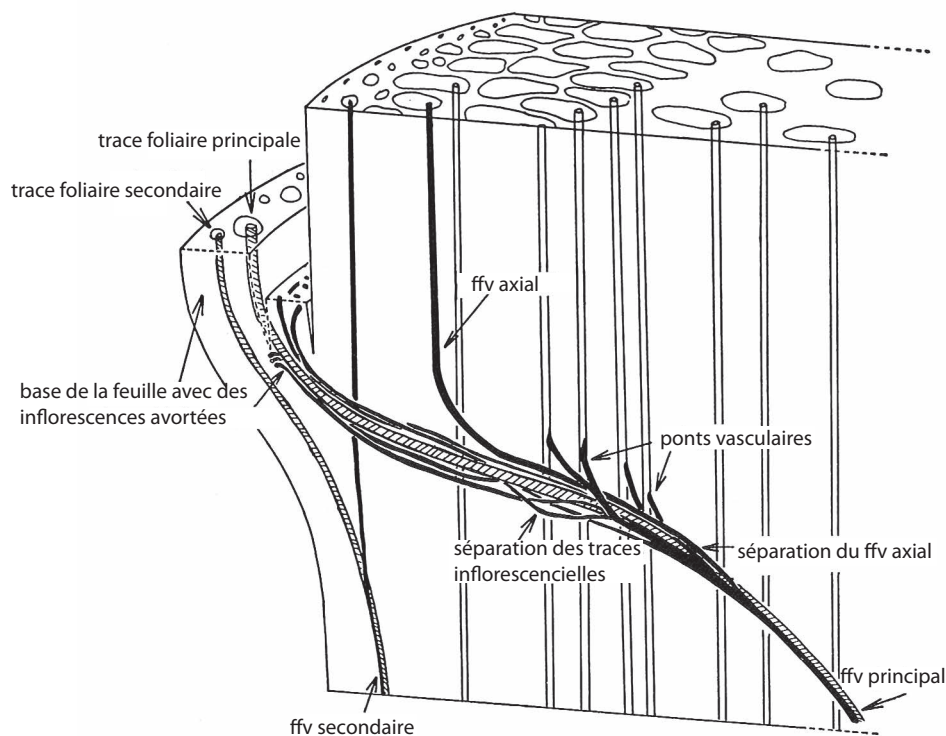


FIGURE 2.9 – *Rhapis excelsa*, schéma des connexions vasculaires entre une trace foliaire principale et ses faisceaux fibro-vasculaires voisins au niveau d'une insertion foliaire. Lignes noires : faisceau fibro-vasculaire à éléments de vaisseau, lignes hachurées : faisceau fibro-vasculaire à protoxylème. Cette figure représente les états 4-7 de la Fig. 2.10, extrait de Zimmermann et Tomlinson (1965). ffv : faisceau fibro-vasculaire.

Variation le long de l'axe Il existe une variation le long de l'axe de la tige d'un palmier qui est le résultat des processus de développement.

- Pendant le phase d'établissement, la tige a une forme conique et le nombre de faisceaux fibro-vasculaires augmente jusqu'à ce que le stipe ait atteint un diamètre à peu près constant. Les structures de cette partie sont très peu lignifiées et ses cellules de petites tailles. Le parenchyme fondamental ne présente pas de lacune.
- Variabilité radiale du cylindre central. Entre la zone subcorticale et la zone centrale,

la densité des faisceaux fibro-vasculaires diminue. La partie fibreuse dorsale est plus développée au niveau de la zone subcorticale. Les cellules du parenchyme peuvent subir une croissance ce qui a pour conséquence la formation des lacunes plus ou moins importantes au niveau de la zone centrale. . .

- Variabilité axiale du cylindre central. Certaines structures anatomiques sont en effet différentes en fonction de leur position axiale. Par exemple, les éléments de vaisseau sont plus courts et plus étroits au niveau de la partie apicale et les fibres sont plus courtes (Swamy et Govindarajalu 1961, Tomlinson 1990). De plus la lignification des fibres augmente avec l'âge de la partie de la tige. Le parenchyme fondamental peut aussi subir quelques modifications comme un allongement (ou élargissement) des cellules, de rares divisions ou un dépôt de lignine sur les parois. Ces modifications sont spécialement traitées dans le Chapitre 5.

Cette variation anatomique est bien connue pour le genre *Rhapis*. L'étude des larges stipes de plusieurs dizaines de mètres de hauteur n'est pas réalisable avec la même précision que pour ces espèces de petites tailles. Cependant, Zimmermann et Tomlinson (1974) ont néanmoins essayé d'étudier d'autres palmiers (Figs. 2.12, 2.14). Leur étude montre que le *Rhapis principle* décrit précédemment est différent et qu'il est extraordinairement plus compliqué. Eux-mêmes ne rentrent pas dans le détail. Ils définissent un système vasculaire « *Phoenix Type* » qui possède une organisation générale qui est très simplifiée dans les Figs. 2.12, 2.14 A. Une conséquence directe de ce type de trajet est que les faisceaux fibro-vasculaires ont une course beaucoup plus parallèle à l'axe de la tige.

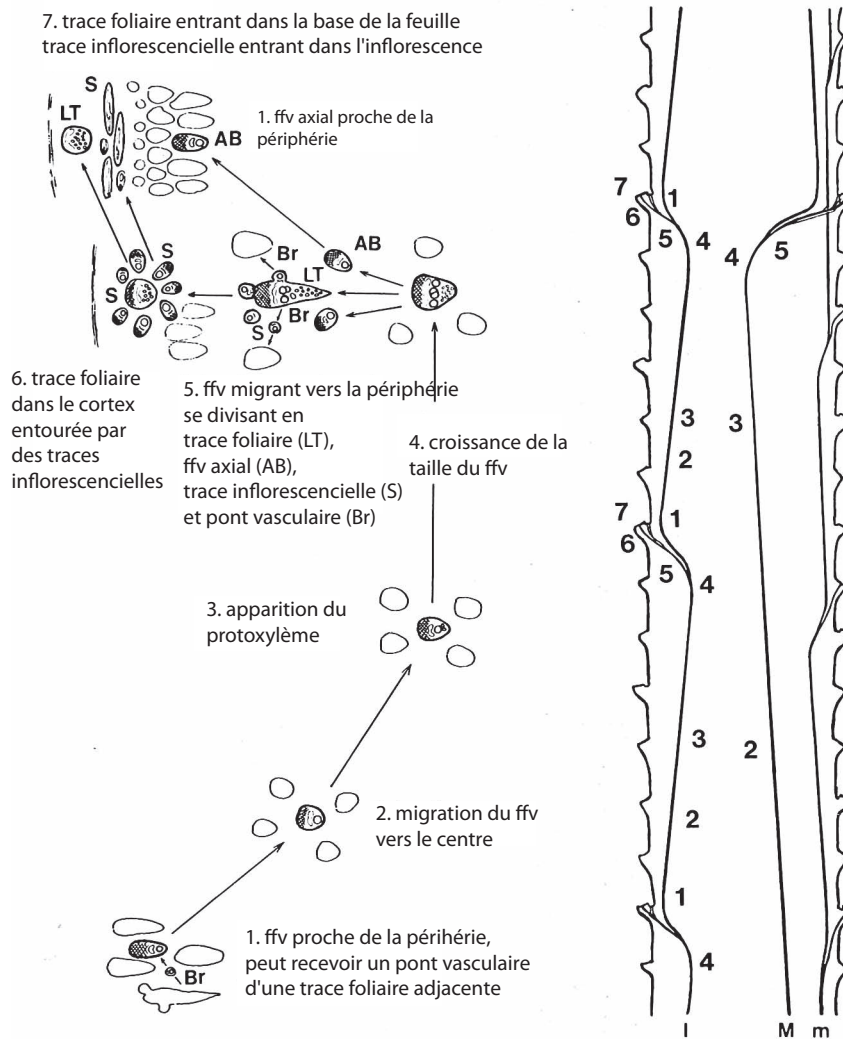


FIGURE 2.10 – *Rhaps excelsa*, trajet des faisceaux fibro-vasculaires dans le stipe et variations anatomiques. La figure de droite montre la course de trois types de faisceaux fibro-vasculaires : principal (M), secondaire (I), et mineur (m). Seul le secondaire et le mineur montrent une *leaf contact distance* complète. Les nombres correspondent aux éléments anatomiques illustrés en plan transversal dans la partie de gauche, extrait de Zimmermann et Tomlinson (1965).

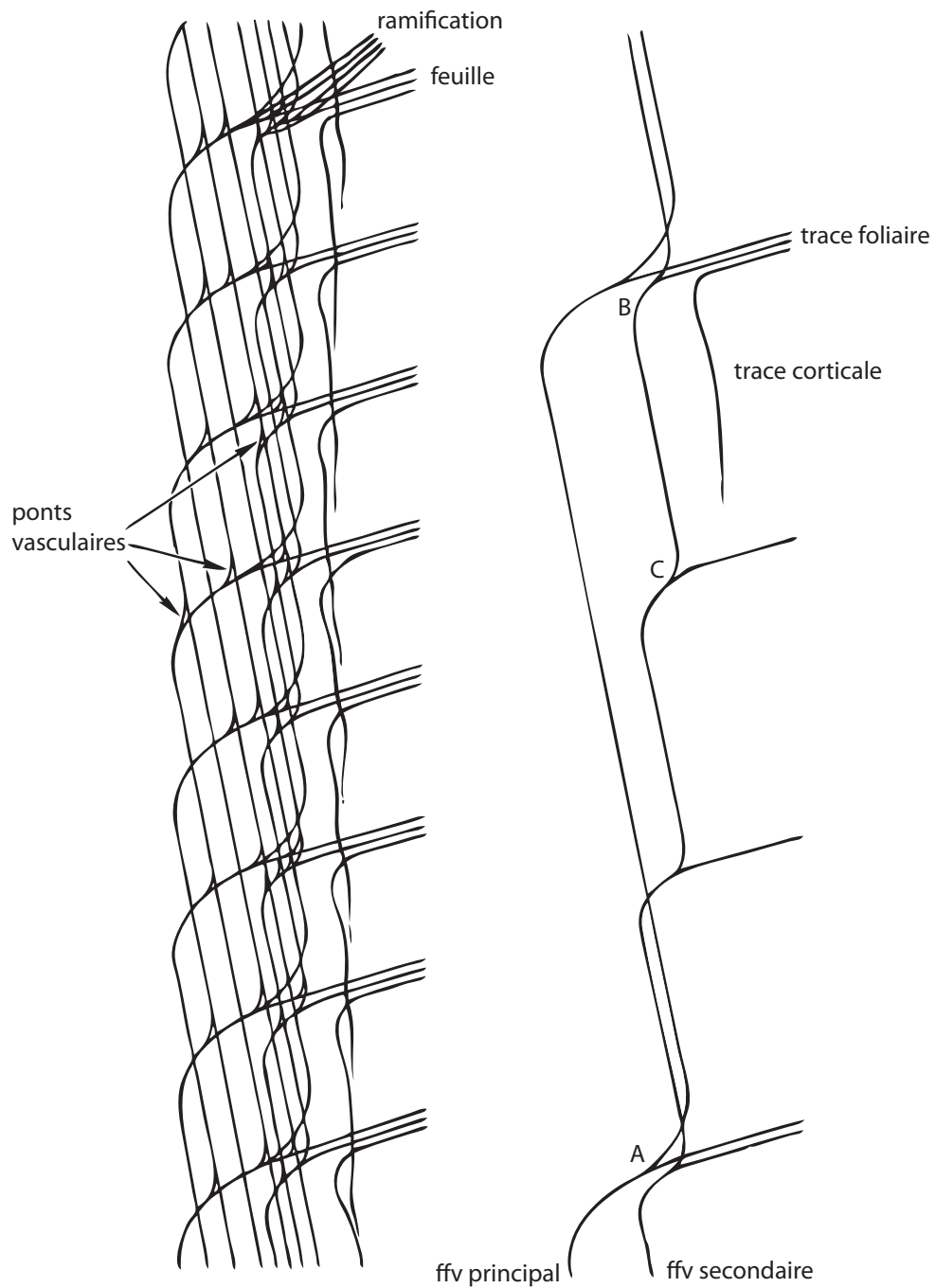


FIGURE 2.11 – Le schéma de droite montre ce que Zimmermann et Tomlinson (1972) appellent la *leaf contact distance* : c'est l'intervalle le long d'un faisceau fibro-vasculaire axial entre le départ de deux traces foliaires successives (entre A et B). Il existe des faisceaux fibro-vasculaires principaux, secondaires et corticaux qui se terminent aveuglément dans une direction proximale. La figure de gauche montre une tentative de complexification du schéma de droite sur plusieurs *leaf contact distance* avec l'ajout de ponts vasculaires, extrait de Zimmermann et Tomlinson (1972).

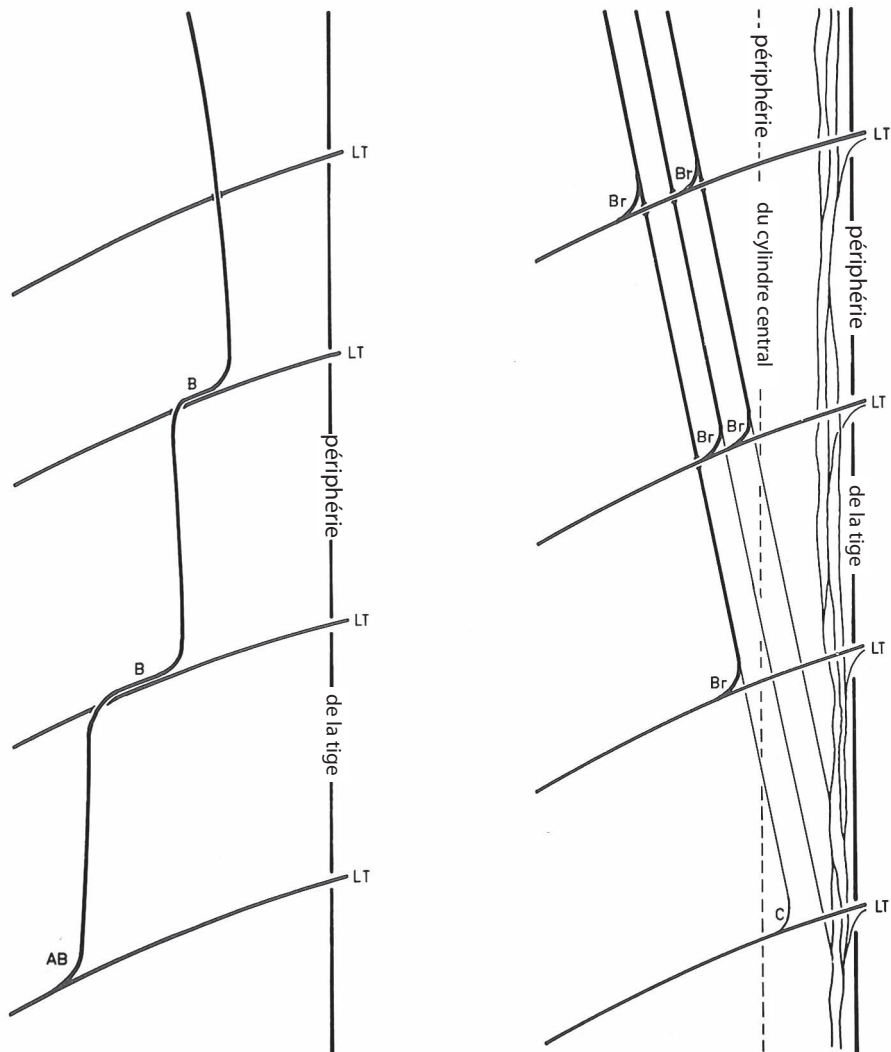


FIGURE 2.12 – Trajet des faisceaux fibro-vasculaires pour des palmiers à large diamètre. Le schéma de gauche montre un faisceau fibro-vasculaire axial (AB) se séparant d'une trace foliaire puis plus haut, s'associant temporairement à plusieurs traces foliaires (B) avant de continuer sa course vers le centre de la tige. Le schéma de droite montre la complexité de la continuité entre les traces foliaires et les faisceaux exclusivement fibreux du cortex (lignes fines) avec les faisceaux fibro-vasculaires du cylindre central. Les faisceaux du cortex entrent distalement dans le cylindre central et deviennent des faisceaux fibro-vasculaires types (faisceau fibro-vasculaire axial avec xylème) en recevant des ponts vasculaires. Une séparation entre une trace foliaire et un faisceau exclusivement fibreux axial peut parfois avoir lieu dans le cortex (C), extrait de Zimmermann et Tomlinson (1974). AB : faisceau fibro-vasculaire axial (principal), Br : pont vasculaire, LT : trace foliaire.

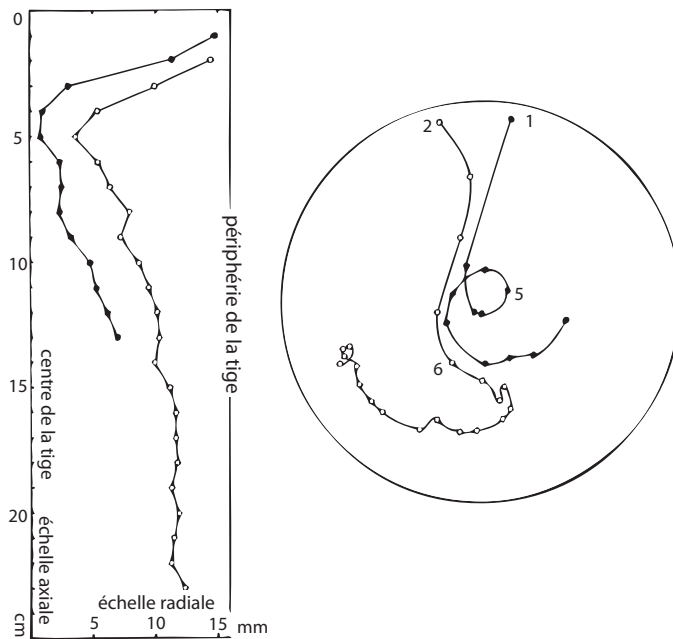


FIGURE 2.13 – Trajet des faisceaux fibro-vasculaires en deux dimensions montrant le parcours en hélice et en double courbe. Partie gauche : parcours des faisceaux fibro-vasculaires le long de l'axe longitudinal, double courbe ; Partie droite : parcours des faisceaux fibro-vasculaires dans un plan transversal (en hélice), les nombres donnent les centimètres sur l'axe longitudinal, extrait de Zimmermann et Tomlinson (1974).

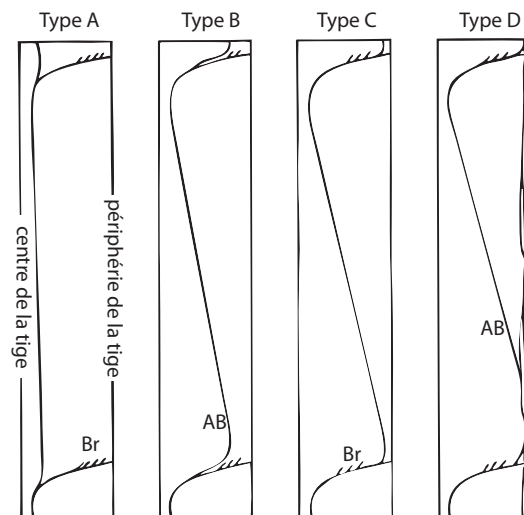


FIGURE 2.14 – Ces schémas montrent les différentes courses que peuvent avoir les faisceaux fibro-vasculaires chez les palmiers en fonction de leur séparation avec une trace foliaire. A : Rhaps-Rhizome-Type trouvé également chez les stipes de grande taille (*Phoenix*), B : Rhaps-Aérial-Stem-Type, C : Geonoma-Type, D : Chamaedorea-Type. Il peut exister des formes de transition au sein d'un même spécimen, extrait de Zimmermann et Tomlinson (1974).

2.3 La feuille

La feuille est composée de plusieurs parties : le limbe et l'axe foliaire. Ce dernier est lui-même divisé en une gaine encerclant la tige, un pétiole et un rachis portant les folioles. Les feuilles sont limitées au niveau de la cime du palmier. Leur insertion se fait suivant une spirale. Il convient de définir quelques termes nécessaires à la description : la partie **abaxiale** correspond à la partie dorsale ou inférieure de la foliole, du côté du phloème ; celle **adaxiale** à la partie ventrale ou supérieure de la foliole, du côté du xylème. Un limbe est **isolatéral** lorsque les parties adaxiale et abaxiale sont identiques, **dorsiventral** lorsque les deux faces sont différentes.

Il existe une très forte variabilité foliaire inter spécifique chez les palmiers qui est décrite par Tomlinson (1961), Uhl et Dransfield (1987) et Tomlinson *et al.* (2011).

2.3.1 L'axe foliaire

Morphologie générale. – Le pétiole est toujours strié sur sa face adaxiale à l'exception de la partie distale de quelques palmiers à feuilles palmées où il devient rhomboédrique. La gaine, au niveau de son insertion, encercle totalement la tige. Elle peut être plus ou moins confluyente avec le pétiole ou bien former un véritable fourreau tubulaire nettement distinguable du pétiole.

Anatomie générale. – L'anatomie de l'axe foliaire présente (Fig. 2.15) une forte variabilité lorsqu'on passe de la base à l'apex de la feuille. **L'épiderme** est fortement cutinisé et peut avoir une paroi externe beaucoup plus épaissie que les anticlinales. Les **stomates** sont fréquents et souvent dans des dépressions, ils peuvent parfois être avortés. Ils conservent leur structure et donc leur valeur diagnostique. **L'hypoderme** est également présent et repose sur un **chlorenchyme** plus ou moins palissadique à paroi plus fine que le parenchyme de fond. Les faisceaux exclusivement fibreux sont clairsemés dans la partie périphérique abaxiale du pétiole et sont beaucoup plus denses du côté adaxial. La vascularisation du pétiole consiste en une série de faisceaux parallèles connectés par des commissures transverses (faisceaux libéro ligneux non fibreux). Les larges vaisseaux de **métaxylème** sont solitaires ou regroupés par deux ou plus. Le **phloème** peut être divisé en deux bandes par une partition sclérotique. Le support mécanique du pétiole se trouve principalement dans la zone périphérique où les gaines fibreuses sont le plus développées et associées à un sclérenchyme. Les faisceaux de la partie centrale ont une orientation aléatoire. Ceux de la partie périphérique présentent une gaine fibreuse plus développée que ceux de la partie interne et sont normalement orientés au niveau de la partie abaxiale (i.e. phloème à l'extérieur) et aléatoirement orientés au niveau de la partie adaxiale. Le parenchyme

fondamental se compose de cellules très uniformes (circulaires en coupe transversale) et présente quelquefois des cellules subissant une extension de leur diamètre suivant un axe passant par le rayon des faisceaux fibro-vasculaires. Celles se situant à proximité de ces faisceaux fibro-vasculaires ont un diamètre plus petit et constituent la gaine externe riche en amidon (Tomlinson 1961). Il n'y a presque jamais de faisceaux exclusivement fibreux sauf à la base de l'axe où ils se retrouvent fréquemment.

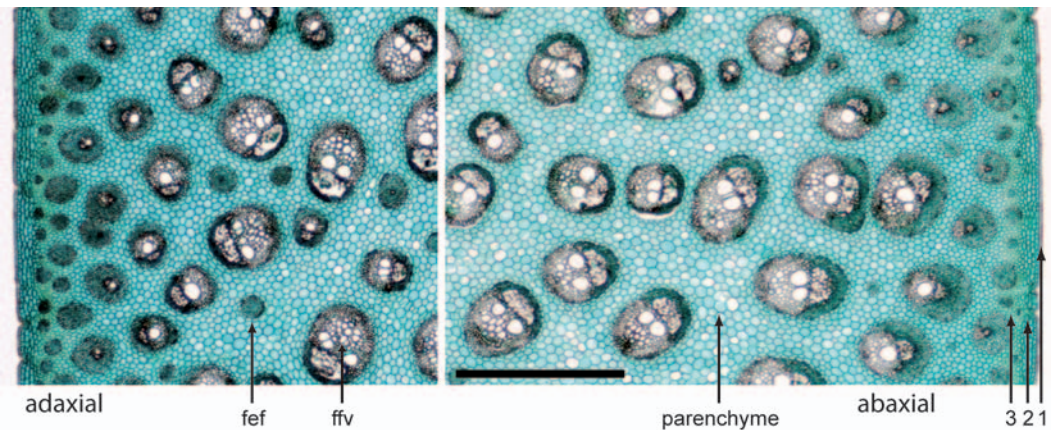


FIGURE 2.15 – Coupe transversale d'un pétiole de *Nannorrhops*, vert d'iode. 1 : épiderme, 2 : hypoderme, 3 : chlorenchyme, fef : faisceau exclusivement fibreux, ffv : faisceau fibro-vasculaire. Échelle : 1 mm.

2.3.2 Le limbe

Morphologie générale. – Les limbes sont toujours plissés. C'est une caractéristique morphologique de la feuille de palmier. Ces plis suivent toujours les nervures principales. Les limbes prennent différentes formes en fonction des divisions qu'ils subissent : palmés, costopalmés ou pennés. Ils ne sont entiers que dans de très rares cas ou bien bifides à l'apex (persistance du feuillage juvénile). Les unités résultant de ces divisions sont appelées segments chez les formes palmées et costapalmées, et folioles chez les formes pennées. Le phénomène de division du limbe est un événement indépendant qui fait suite à celui qui est à l'origine des plis.

Deux formes générales de feuilles peuvent être définies en fonction du limbe.

- Les « **feather-palms** » ou palmiers plumeux ou à feuilles pennées. – Ces limbes peuvent se diviser en deux groupes morphologiques. Cette dichotomie est fondée sur la façon dont la division du limbe s'effectue. (i) Limbes pennés à segments **indupliqués** : la première division se fait le long de la nervure adaxiale (ventrale). Les feuilles sont imparipennées avec une simple foliole terminale. (ii) Limbes pennés à segments **redupliqués** : la première division se fait le long de la nervure abaxiale (dorsale).

- Les « **fan-palms** » ou palmiers en éventail (palmés et costapalmés). – Ces limbes sont plissés et présentent une nervure dominante à chaque pli. Le limbe se fend le long des plis adaxiaux (partie supérieure) mais n'atteint que très rarement la base du limbe. De ce fait, la partie centrale est pleine alors que la partie périphérique est découpée suivant les nervures ventrales. Ces segments sont donc **indupliqués** avec une nervure abaxiale distincte. La jonction entre la partie distale du pétiole et le limbe permet de différencier les palmés des costapalmés. Si la partie distale se termine brusquement sans prolongement et sans pénétrer le limbe, alors les nervures abaxiales ont toutes pour origine l'extrémité du pétiole : le limbe est **palmé**. Si la partie distale se prolonge dans le limbe formant ainsi un axe de symétrie à l'intérieur de ce dernier (une sorte de rachis, côte), alors les nervures principales prennent leur origine sur ce prolongement : le limbe est **costapalmé**. Le type costapalmé est une transition entre le type palmé et penné. Chez certains genres à feuilles palmées, une sorte de crête apparaît sur la face adaxiale du pétiole au niveau de la jonction avec le limbe (ainsi que sur la face abaxiale mais toujours moins bien développée). Cette partie est appelée **hastula**.

Anatomie générale. – (Figs. 2.16–2.17) En vue paradermale (Fig. 2.17), un épiderme présente une alternance de **bandes costales** (situées au-dessus des faisceaux fibro-vasculaires, correspond aux nervures) dépourvues de stomates et constituées de cellules plus ou moins allongées et de **bandes intercostales** (entre les faisceaux fibro-vasculaires) contenant des files de stomates. Les **poils**, lorsqu'ils sont présents, se situent au niveau des bandes costales des deux faces pour les limbes isolatéraux ou bien uniquement du côté abaxial pour les limbes dorsiventraux.

Le **stomate** est un élément important de description puisqu'une forte variabilité a été observée. De plus, sa conformation particulière permet d'identifier un épiderme comme étant un épiderme de palmier Dunn *et al.* (1965). Cette structure permet de différencier assez facilement les différents genres. Les stomates de palmiers sont de type tétracytique (Figs. 2.18–2.19) : cellules de gardes entourées par quatre cellules annexes, deux polaires (CAP) et deux latérales (CAL) (Metcalfé 1961). Mais ce terme n'est vrai que dans un sens descriptif, car d'un point de vue du développement du stomate, la situation est plus complexe et ne doit pas être confondue avec la simple structure tétracytique rencontrée chez les autres Monocotylédones où les divisions obliques des CAL n'ont pas lieu (Tomlinson 1990). Un tel type de stomate serait un caractère plésiomorphe (Stebbins et Khush 1961).

Le limbe est recouvert d'une **cuticule** plus ou moins épaisse selon les genres qui peut recouvrir entièrement le stomate. Celle-ci repose sur un **épiderme** à cellules généralement à sections carrées ou quelquefois dressées sur le plan transversal. La paroi extérieure de ces

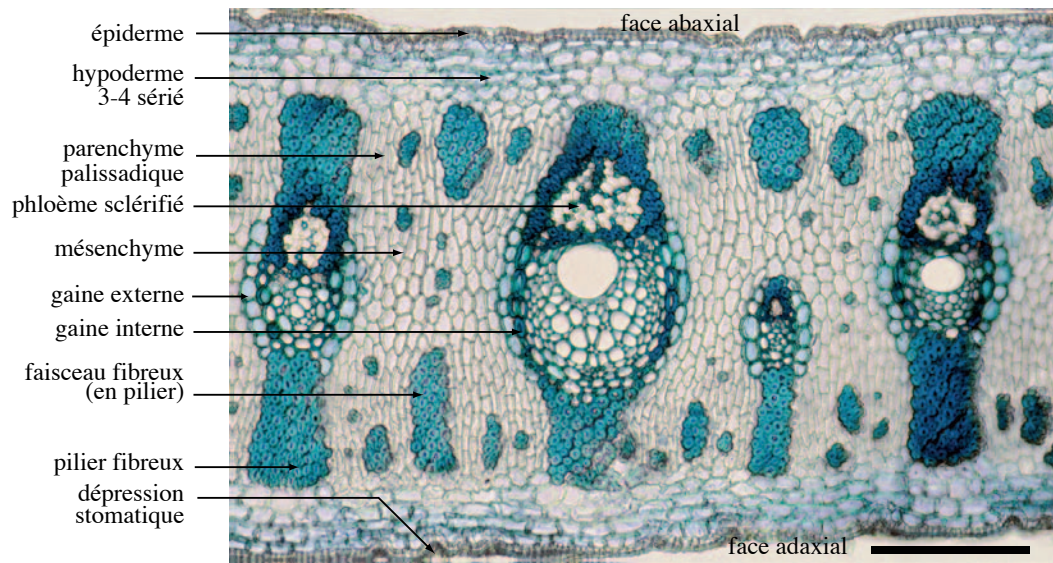


FIGURE 2.16 – Coupe transversale d'un foliole de *Medemia*, vert d'iode. Échelle : 200 μ m.

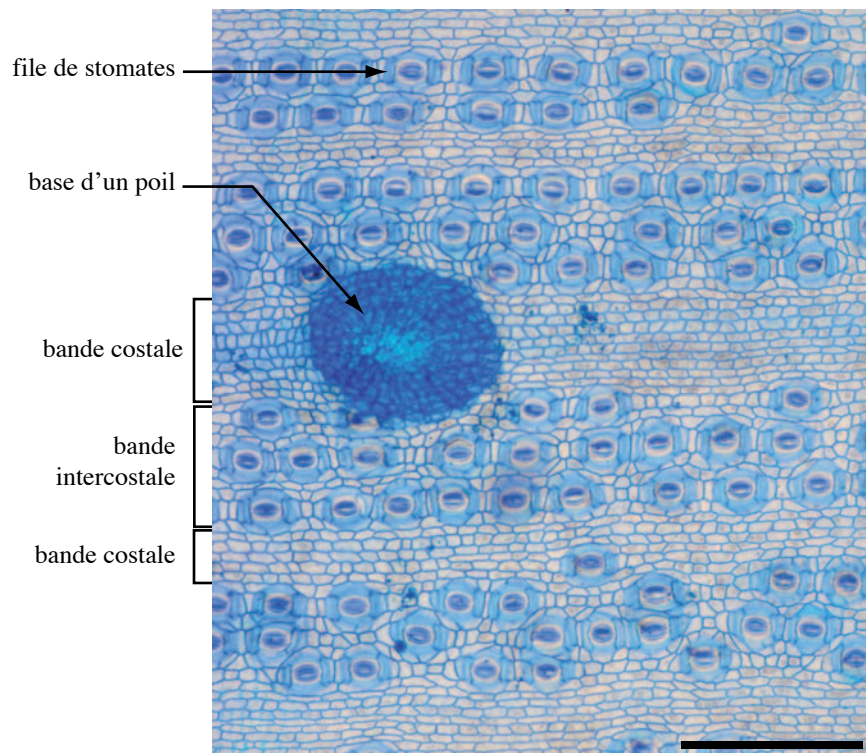


FIGURE 2.17 – Vue paradermale d'un limbe d'*Hyphaene*, vert d'iode. Échelle : 200 μ m.

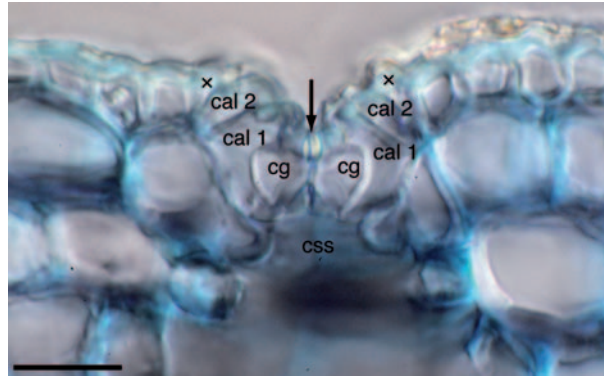


FIGURE 2.18 – Coupe transversale d'un stomate de *Nannorrhops*, vert d'iode. cal : cellule annexe latérale, cg : cellule de garde, css : chambre sous stomatique, flèche : épaissement cutinisé. Échelle : 20 μm .

cellules peut être très épaisse. Sous cet épiderme se trouve un **hypoderme** ayant une à quatre assises de cellules. Ces cellules ont un diamètre plus grand que celles de l'épiderme et une paroi généralement moins épaisse. Cette assise est interrompue sous chaque stomate pour former la chambre sous stomatique. L'hypoderme repose sur un **chlorenchyme** (tissu chlorophyllien et d'assimilation). Ce tissu se repère facilement sur du matériel non vidé et non coloré par le fait que les cellules, de forme aléatoire, contiennent des chloroplastes. Le chlorenchyme peut être palissadique ou lacuneux. Lorsque le limbe est isolatéral, le chlorenchyme est palissadique, lorsque le limbe est dorsiventral, il est palissadique du côté adaxial et lacuneux du côté abaxial. Un **mésophylle** (mésenchyme ou parenchyme fondamental) constitue la partie centrale du limbe. Il existe de longs faisceaux fibro-vasculaires qui parcourent le limbe longitudinalement et d'autres plus petits le parcourant transversalement. Ces derniers sont parfois dépourvus de gaine fibreuse. L'allure générale de la vascularisation d'un limbe est composée de faisceaux fibro-vasculaires parallèles.

L'organisation générale d'un faisceau mixte est très similaire à celle décrite plus haut. Le phloème est souvent composé de cellules sclérotiques, et est toujours séparé du xylème par une ou plusieurs couches de cellules de parenchyme sclérotique. La gaine interne (ou fibreuse) peut être continue ou interrompue au niveau du métaxylème par des cellules sclérotiques. La gaine externe, très évidente, est composée de cellules de parenchyme assez allongées anticlinalement.

Au niveau des folioles ou segments foliaires se trouve une nervure centrale bien distincte. Elle est en position abaxiale pour les feuilles indupliquées et adaxiale pour les feuilles redupliquées. La structure est très similaire à celle qui vient d'être décrite. Cependant les faisceaux fibro-vasculaires principaux ne sont jamais associés à des piliers. Un type cellulaire caractéristique s'y trouve au niveau adaxial : les **cellules bulliformes** responsables des mouvements foliaires.

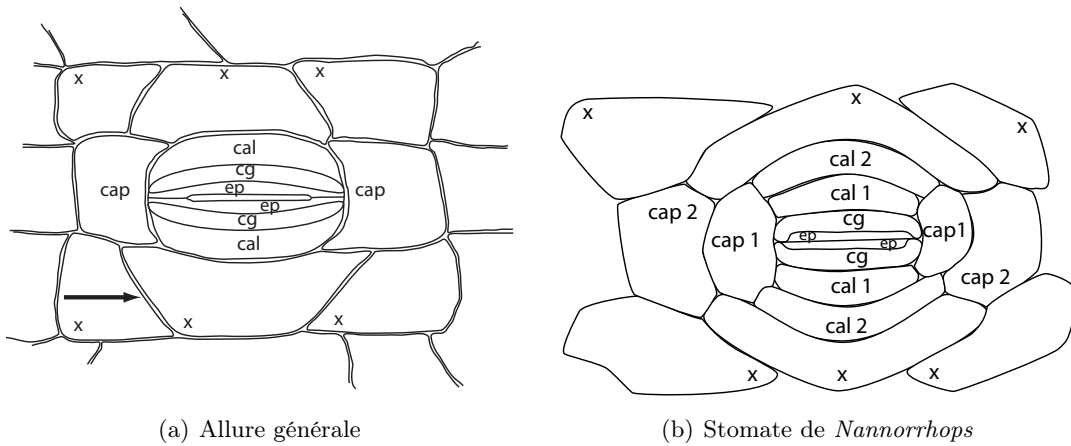


FIGURE 2.19 – Vues paradermales de stomate de palmier. cal : cellule annexe latérale; cap : cellule annexe polaire; cg : cellule de garde; ep : épaissement cutinisé de la cellule de garde; x : cellule du complexe stomatique; flèche : division cellulaire oblique.

Dans cette première partie j'ai essayé de présenter, de façon synthétique, les palmiers, leur phylogénie et leur anatomie. Bien sûr, les descriptions qui ont pu être données ne sont que des exemples ou des généralités et il faut rappeler que les palmiers présentent une extraordinaire diversité qui peut être déclinée en un nombre important de spécificités à partir du modèle anatomique présenté dans cette partie.

Dans la partie suivante je décris le matériel étudié ainsi que les méthodes utilisées pour la réalisation de l'étude anatomique présentée dans la troisième partie.

Deuxième partie

MATÉRIEL ET MÉTHODES

MATÉRIEL

Sommaire

3.1	Échantillonnage des spécimens	52
3.2	Problème de l'identification taxinomique des stipes de palmier	53

IL M'A semblé important de consacrer un chapitre sur le matériel actuel échantillonné qui a servi à la réalisation du référentiel sur l'anatomie des stipes. Le lecteur pourra trouver une certaine redondance avec les parties du même nom dans l'article présenté au chapitre 7.1 (Thomas et De Franceschi soumis b). Néanmoins, l'approche est ici différente et plus approfondie. Un récapitulatif de l'échantillonnage actuel et fossile est présenté afin d'en avoir une vision globale. L'ensemble des spécimens étudiés est détaillé au niveau de chaque tribu dans les chapitres 7 à 11 afin de permettre au lecteur de connaître avec précision les spécimens qui ont permis la réalisation de l'étude anatomique de chaque tribu.

3.1 Échantillonnage des spécimens

L'échantillonnage de stipes de palmiers est assez délicat en raison des caractéristiques de leur croissance et de leur anatomie. En effet, contrairement à un tronc véritable (avec cambium secondaire), il n'est pas possible de réaliser des prélèvements sur pied comme l'expliquent Boura et De Franceschi (2008), et ceci pour plusieurs raisons exposées ci-dessous.

1. Les palmiers ne possédant pas de cambium secondaire, un prélèvement à la tarière à bois ne permettrait pas à la plante de cicatriser¹ aussi rapidement que les plantes qui en sont pourvues.
2. Il existe, comme mentionné précédemment, une grande variabilité de la tige des palmiers, le long de deux axes : (i) l'axe longitudinal ou **variation axiale**, de la région apicale vers la région basale ; (ii) l'axe radial ou **variation radiale**, de la zone subcorticale vers la zone centrale du cylindre central².

Afin de considérer le polymorphisme sur ces deux axes, il est préférable d'avoir une section transversale englobant au moins un rayon du cylindre central avec le cortex. Si le matériel est disponible, plusieurs sections le long de l'axe du stipe (base, milieu, apex) permettent de mieux comprendre la variation axiale.

Il est facile de comprendre qu'un échantillonnage exhaustif (section transversale *intégrale* de la base et de l'apex d'un stipe) est impossible à réaliser. En effet, les stipes de palmiers ne sont que rarement prélevés et, lorsqu'ils le sont, seule une petite partie du stipe est échantillonnée. Il existe néanmoins quelques collections au sein de certaines institutions qui m'ont permis d'obtenir un échantillonnage conséquent. Ces institutions sont les suivantes :

- Fairchild Tropical Botanic Garden, FTG (Coral Gables, Floride).
- Montgomery Botanical Center, MBC (Coral Gables, Floride).
- Kew Economic Botany Collection, K, EBC (Kew, Royaume-Uni).
- Musée royal de l'Afrique centrale, MRAC, Tw (Tervuren, Belgique).
- Samuel J. Record Collection (SJRw) de Madison wood collection (MADw) (Madison, Wisconsin).

Les deux jardins botaniques de Floride m'ont permis d'obtenir des sections transversales entières provenant à la fois de la base et de l'apex d'un même stipe sur plusieurs spécimens.

1. J'ai pu observer des stipes de palmiers présentant des cicatrices. En revanche, il n'existe pas d'étude concernant ce mécanisme au sein de cette famille.

2. Sur ces deux variations, se reporter au Chapitre 5.

Enfin, une mission dans le Sultanat d'Oman m'a également permis d'échantillonner dans une palmeraie plusieurs stipes de palmiers dattiers à différentes hauteurs.

3.2 Problème de l'identification taxinomique des stipes de palmier

Une vérification de l'identification taxinomique du stipe a été réalisée en recherchant, lorsqu'elle existait, la part d'herbier correspondante. Lorsque ceci a été possible, plusieurs spécimens de la même espèce et plusieurs espèces au sein du même genre ont été collectés afin d'avoir un aperçu du polymorphisme (Appendix 1 de l'article sur les tiges actuelles au Chapitre 7.1 et Tableau 3.1). Pour plus de clarté, les spécimens étudiés seront cités lors de la description de chaque tribu.

Les échantillons cités dans cette thèse sont uniquement ceux pour lesquels l'identification ne fait aucun doute. En effet, certains spécimens (notamment ceux des xylothèques) ont parfois été mis en collection sous une mauvaise identification. Ainsi, lorsqu'un doute planait sur l'identification d'un spécimen, il n'a pas été retenu pour la réalisation du référentiel sur l'anatomie des palmiers actuels. Comme il n'est pas évident de faire la différence entre tel ou tel échantillon de stipe conservé dans une xylothèque, j'ai décidé de prélever, lorsque c'était possible, plusieurs échantillons du même genre dans différentes institutions. Lorsque le prélèvement a eu lieu sur des parts d'herbier avec échantillon de stipe, ou sur des palmiers après qu'ils ont été coupés (en serres ou palmeraies)³, dans la plupart des cas il n'y avait *aucun* doute sur l'identification. Ainsi, il a été possible de réaliser des vérifications anatomiques pour les stipes dont les identifications me semblaient douteuses. Dans la description anatomique des chapitres 7–11 il est précisé lorsque persiste un doute sur l'identification ou qu'un seul spécimen d'un genre n'a pu être prélevé.

Le Tableau 3.1 indique que toutes les tribus des *Coryphoideae* ont été échantillonnées. Les tribus les moins bien échantillonnées sont les *Cryosophileae* (50 % des genres) et les *Trachycarpeae* (55 % des genres). En ce qui concerne les *Chuniophoeniceae*, deux des quatre genres ont été échantillonnés mais les deux restants ne sont pas évidents à échantillonner. *Kerriodoxa* n'est connu que dans une petite localité de la péninsule thaïlandaise et la seule population de *Tahina* est composée de 91 individus au Nord-Ouest de Madagascar. Toutes les tribus des *Calamoideae* et des *Ceroxylodeae* ont également été échantillonnées ainsi que le genre *Nypa*. La sous-famille des *Arecoideae* est relativement bien représentée même s'il

3. Que le lecteur se rassure, dans cette thèse, aucun palmier n'a été coupé dans le but unique d'en prélever quelques centimètres de section. Les ouragans en Floride m'ont rendu un grand service ainsi que l'éclaircissement nécessaire dans les palmeraies. Pour ce qui est des serres, les palmiers qui ont servi à cette étude provenaient de l'entretien de celles-ci.

Tableau 3.1 – Échantillonnage des spécimens actuels

Groupe taxinomique	Nombre de	
	genres/total	espèces(spécimens)
Coryphoideae	28/46	48 (65)
Borasseae	5/8	8 (15)
Caryoteae	3/3	6 (7)
Chuniophoeniceae	2/4	2 (2)
Corypheae	1/1	1 (1)
Cryosophileae	5/10	6 (10)
Phoeniceae	1/1	3 (4)
Sabaleae	1/1	3 (4)
Trachycarpeae	10/18	19 (23)
Calamoideae	8/22	10 (14)
Calameae	3/14	3(6)
Eugeissoneae	1/1	3(3)
Lepidocaryeae	4/7	4(5)
Nypoideae	1/1	1 (1)
Ceroxyloideae	4/8	6 (8)
Cyclospatheae	1/1	2 (3)
Ceroxyleae	2/4	4 (4)
Phytelepheae	1/3	1 (1)
Arecoideae	40/107	49 (66)
Areceae	14/59	16 (24)
Chamaedoreae	2/5	2 (3)
Cocoseae	10/18	15 (20)
Euterpeae	3/5	4 (6)
Geonomateae	2/6	2 (2)
Iriarteae	4/5	4 (4)
Leopoldinieae	1/1	1 (1)
Manicarieae	1/1	1 (1)
Oranieae	1/1	2 (3)
Pelagodoxeae	0/2	0
Podococceae	1/1	1 (1)
Reinhardtiae	0/1	0
Roystoneae	1/1	1 (1)
Sclerospermeae	0/1	0
Total	81/184	114 (154)

n'est pas évident d'en obtenir un échantillonnage représentatif. En effet, c'est la sous-famille la plus importante en nombre de tribus (14) de genres (107) et d'espèces (environ 1 500). Dans cette sous-famille, trois tribus n'ont pas été échantillonnées (les *Pelagodoxeae*, les *Reinhardtiae* et les *Sclerospermeae*). À part la tribu des *Areceae* qui est composée de 59

3.2. Problème de l'identification taxinomique des stipes de palmier

genres et où 14 genres ont été échantillonnés (24 %), les autres tribus sont composées d'un nombre de genres beaucoup moins important et sont ainsi mieux représentées.

Je tiens à signaler que les collections de lames du Jodrell Anatomy Laboratory (Kew), et de la xylothèque du Musée Royal de l'Afrique Central (Tervuren) ont également servi à vérifier l'homogénéité des genres étudiés ainsi que la robustesse des descripteurs mis en place dans les chapitres suivants.

MÉTHODES

Sommaire

4.1	Préparation des spécimens actuels	58
4.1.1	Niveaux standards d'observation pour les lames de références . . .	58
4.1.2	Conservation et préparations préliminaires des échantillons . . .	58
4.1.3	Pour les racines, stipes et pétioles homogènes et non fibreux . . .	59
4.1.4	Pour les stipes et pétioles hétérogènes, fibreux ou très sclérotiques	61
4.1.5	Dilacération	63
4.1.6	Préparation pour l'étude anatomique du limbe	63
4.1.7	Protocole d'inclusion d'échantillon dans du PEG 1 500	65
4.1.8	Protocole d'extraction des phytolithes	65
4.2	Préparation des spécimens fossiles	66
4.3	Avantages et désavantages des techniques d'inclusion et de polissage	67
4.4	Observation, mesure et traitements d'image	68
4.5	Formalisation de la description taxinomique	69
4.6	Le logiciel Xper	70
4.6.1	Présentation	70
4.6.2	Calcul du pouvoir discriminant des descripteurs dans Xper	74

LES DIFFÉRENTES techniques utilisées lors de la réalisation des lames minces des spécimens actuels et fossiles sont présentées dans ce chapitre. Le détail des méthodes de mesure sera également abordé. Comme pour le chapitre précédent une certaine redondance avec les articles associés à cette thèse peut apparaître. Mais il m'a paru important de fournir plus de détails dans le présent travail afin que les divers protocoles qui ont été élaborés lors de cette thèse soient clairement explicités pour des travaux futurs.

4.1 Préparation des spécimens actuels

Plusieurs manuels m'ont été utiles (Langeron 1949, Geneves 1962, Locquin et Langeron 1978, Ruzin 1999) ainsi que de nombreuses expérimentations ont été nécessaires afin de trouver des techniques de préparation qui puissent donner des résultats optimum pour les différents organes de palmier que j'ai étudiés. Même si aucune technique ne peut être décrite avec précision pour réussir à coup sûr sa préparation, j'en présenterai quelques-unes qui permettent, avec quelques ajustements au cas par cas, d'obtenir une lame mince exploitable. L'ensemble des techniques utilisées en fonction de la nature de l'échantillon, est présenté Fig. 4.2.

4.1.1 Niveaux standards d'observation pour les lames de références

Pour permettre une comparaison entre les organes, il faut si possible effectuer les préparations anatomiques sur les parties suivantes :

Racine – Essayer de réaliser les coupes transversales dans les différentes ramifications racinaires. La racine peut être préparée avec les techniques suivantes : préparation classique (4.1.3), inclusion dans de la résine (4.1.4) ou du PEG 1 500 (4.1.7).

Tige – Si le matériel le permet, réaliser des sections à des hauteurs différentes pour étudier la variation des structures en fonction de l'âge de la tige. Pour une étude anatomique détaillée et complète, il est impératif de décrire une section transversale entière : des parties les plus externes au centre du cylindre central. Sinon se procurer la partie disponible. Techniques utilisées : préparation classique (très rarement) (4.1.3), inclusion dans de la résine (4.1.4).

Pétiole – La coupe transversale doit être réalisée immédiatement sous l'insertion du limbe. Technique utilisée : préparation classique (4.1.3).

Limbe – Pour les feuilles pennées, faire la coupe transversale dans la partie médiane de la foliole (à mi-chemin entre la base et l'apex), elle-même étant inséré dans la partie médiane du rachis. Pour les feuilles palmées ou costapalmées, effectuer la coupe transversale à mi-chemin entre la base et l'apex d'un segment foliaire. Technique utilisée : inclusion dans du PEG 1 500 (4.1.7).

4.1.2 Conservation et préparations préliminaires des échantillons

Matériel frais. –

Pétioles, limbes, racines. – Conserver ces parties dans une solution (2 : 1 : 1) éthanol à 95 % : glycérol : eau. Le glycérol sert à ramollir les échantillons. Les échantillons préparés

ainsi, sont directement exploitables pour une préparation classique (section 4.1.3) ou une inclusion dans du PEG 1 500 (4.1.7).

Stipe. – Si la tige est très spongieuse, utiliser la même technique que précédemment. Si le parenchyme fondamental est très compact ou que le stipe est déjà plus ou moins sec, il est possible de conserver l'échantillon sans précaution spécifique après l'avoir fait sécher dans une étuve à basse température (40 °C – 50 °C). La méthode de conservation dans la solution (2 :1 :1) – éthanol à 95 % : glycérol : eau – permet une utilisation directe pour la technique de préparation classique (4.1.3). En revanche, pour une inclusion dans de la résine (araldite ou polyester, 4.1.4), il faut un échantillon totalement sec (sans aucune humidité). Deux méthodes peuvent alors être envisagées. La première consiste à faire sécher à l'étuve l'échantillon, en risquant de modifier sa structure anatomique. Un séchage sous presse est également envisageable. La seconde méthode consiste à supprimer l'eau d'un échantillon de faible épaisseur (1,5 cm au maximum) en le faisant passer dans des bains successifs d'éthanol 95 % puis dans un bain terminal d'éthanol absolu (les temps sont très variables mais il faut compter 2 à 3 jours pour une déshydratation complète après passage dans cinq à six bains). Un nouveau problème apparaît alors : les résines (polyester ou epoxy) sont très solubles dans l'éthanol (et non compatibles avec) et un peu moins dans l'acétone. Il faut donc réaliser un dernier bain dans de l'acétone absolue afin de pouvoir inclure l'échantillon dans la résine. Cette technique a permis d'inclure certains échantillons conservés dans la solution 2 :1 :1, mais est assez délicate à réaliser.

Matériel sec. – Le matériel sec est conservé à température ambiante dans des boîtes contenant du silicagel afin d'éviter une réhydratation des spécimens.

4.1.3 Pour les racines, stipes et pétioles homogènes et non fibreux

1. Préparer des petits cubes de 1 cm de côté environ, orientés selon les plans transversal et longitudinal¹.
2. Ramollir le cube en le faisant bouillir dans l'eau jusqu'à ce qu'il coule au fond du récipient. La durée est très variable (de quelques heures à plusieurs jours).

Coupes au microtome (20 à 30 µm)

3. Utiliser un rasoir usagé pour les premières coupes.
4. Comme le stipe (et le pétiole) est très siliceux, il est possible de mettre l'échantillon à tremper une à deux semaines dans l'acide fluorhydrique très dilué, ensuite faire

1. Un seul plan longitudinal est réalisé pour l'étude du stipe de palmier dans cette étude : le plan longitudinal radial.

agir de l'acide chlorhydrique dilué et rincer à l'eau distillée. Cette technique est très longue et comme l'observation des phytolithes *in situ* est impossible par la suite, cette étape n'a pas été réalisée.

Coloration : (attention, pour obtenir des lames non vidées, supprimer les étapes 5, 6, 7, 8 et 9)

5. Hypochlorite de sodium dilué : pendant 30 min minimum. Surveiller les coupes durant toute la durée du traitement. En effet, le traitement peut dans certains cas être plus rapide. Cette étape permet d'éliminer tous les contenus cellulaires et de décolorer les parois cellulaires.
6. Rinçage à l'eau distillée : 5 min.
7. Bain dans de l'eau acétique : 10 min. C'est un mordant qui permet au colorant de prendre (ou mordancer, fixation du colorant sur les parois).
8. Vert d'iode en solution alcoolique : bain de 15 à 30 min (ou safranine en solution alcoolique : quelques secondes).
9. Alcool à 95 °C : bain de 5 min (à faire deux fois). Permet le rinçage et le début de la déshydratation.
10. Alcool absolu : bain de 10 min minimum. Poursuite de la déshydratation.
11. Toluène : bain de 5 min. Solvant du baume du Canada qui permet d'éviter la formation de bulles d'air. Attention : si un voile blanchâtre se forme, la déshydratation n'est pas suffisante. Il faut remettre les coupes dans l'alcool absolu pendant quelques instants.

Montage entre lame et lamelle

12. Placer les trois coupes (une de chaque plan) sur une lame.
13. Étaler du baume du Canada.
14. Appliquer la lamelle.
15. Poser des poids sur les lames 2 jours après le montage pour chasser les bulles d'air.
16. Placer la préparation dans une étuve pendant 3 à 5 semaines. Régler entre 50 et 60 °C.

Nettoyage des lames

17. Gratter le surplus de baume du Canada à l'aide d'une lame de rasoir, nettoyer à l'alcool, puis faire les finitions avec du liquide vaisselle dilué.

4.1.4 Pour les stipes et pétioles hétérogènes, fibreux ou très sclérotiques

Il faut ici rappeler que Messieurs Michel Lemoine, Vincent Rommeveaux et Lilian Cazes, experts en litholamellage², ont fait preuve d'une grande ingéniosité pour faire face aux exigences requises pour l'étude des stipes de palmiers. En effet, une préparation classique comme celle présentée ci-dessus, ne permet presque jamais d'obtenir des surfaces assez grandes pour étudier la variabilité anatomique des différentes structures.

Une méthode qui n'a pas été utilisée mais qui mérite d'être citée (puisque parfois utilisée par différents auteurs) est celle qui consiste à assouplir les tissus en les désilicifiant dans de l'acide fluorhydrique (HF) pendant plusieurs semaines. Étant donné les contraintes de temps imposées et la taille importante des sections transversales nécessaires, cette technique n'a pas été utilisée mais mériterait d'être testée. Il faut souligner que l'utilisation d'HF rend impossible l'observation des phytolithes *in situ*.

En fonction des spécimens (homogénéité, dureté...) plusieurs techniques ont été employées.

L'observation directe par polissage

Ceci permet de réaliser une observation d'une tige préalablement polie. Cette technique a donné d'excellents résultats. Elle est rapide à mettre en œuvre et permet un très bon niveau d'observation au microscope épiscopique (résolution de 5 μm environ).

Cette technique peut être appliquée sur des échantillons secs. Elle nécessite l'utilisation un plateau rotatif et de disques de polissage (type papier de verre). Un polissage préliminaire est réalisé à l'aide d'un macrograin grossier de taille 80 (standard international ISO 6344, équivalent à 200 μm), puis il faut descendre en grain progressivement. Le polissage final est réalisé à l'aide d'un micrograin de taille 2 400 (7 μm).

Les résines d'inclusion

Plusieurs types de résines peuvent être utilisés en fonction des caractéristiques l'échantillon (au cas par cas). Il est impossible d'associer un type d'échantillon à un type de résine tant les résultats sont aléatoires.

- 1. araldite 2020.** Résine époxy, fabricant : Huntsman (Bâle). Résine utilisée à chaud (80 °C), prise en 1 heure avec les proportions données par le fabricant. La réaction est une polymérisation de monomères époxyde avec un agent de réticulation (appelé parfois durcisseur).

2. Au sein de l'UMR 7207 MNHN-UPMC-CNRS

- 2. araldite AY103.** Résine époxy, fabricant : Huntsman. Résine utilisée à froid (40 °C), prise en 48 heures avec les proportions données par le fabricant.
- 3. polyester insaturée.** Polymérisation obtenue par l'ajout d'un catalyseur et d'un accélérateur (proportion : 100 mL de résine, 20 gouttes de catalyseur, 1 goutte d'accélérateur). Il est possible d'ajouter jusqu'à 12 % de styrène pour augmenter la fluidité de la résine et permettre une meilleure imprégnation de l'échantillon. La polymérisation est complète après une semaine à 40 °C (étuve).

L'inclusion classique

Cette technique, lorsqu'elle réussit sur des stipes séchés, est de loin la meilleure, mais elle est aussi la plus longue. C'est pourquoi je ne l'ai que très peu utilisée. En effet, la stochasticité des résultats (prise de la résine, présence de bulle d'air, pour des raisons pas toujours connues) ne se voit souvent qu'à la fin de la préparation. Les différentes étapes peuvent être visualisées avec la Fig. 4.1.

- L'inclusion est réalisée à partir avec une résine polyester insaturée à l'intérieur d'un moule (cf. ci-dessus). La préparation d'un fond de moule avec la même résine permet de faire reposer l'échantillon sur de la résine et ainsi de l'inclure totalement. Une fois la résine coulée sur l'échantillon, un passage sous vide pendant une à deux minutes permet de supprimer les nombreuses bulles d'air provenant des vaisseaux. Placer ensuite à l'étuve pendant une semaine à 40 °C, c'est à cette étape que la résine durcit.
- Couper dans le plan désiré une section d'environ 2 cm. Aplanir la surface à coller sur la lame à l'aide d'une rectifieuse et travailler cette surface à l'aide de carbure de Silicium sur plateau rotatif (grains dégressifs de 70 µm à 5 µm).
- Coller l'échantillon sur une lame de taille appropriée à l'aide d'une résine époxy (cf. ci-dessus, araldite 2020 ou AY103 en fonction de l'échantillon) avec un passage sous vide pour l'élimination de l'air.
- Couper ensuite au plus proche de la lame.
- À l'aide d'une rectifieuse, diminuer l'épaisseur jusqu'à 50–60 µm.
- Finir par polir sur une plaque de verre avec des passages dégressifs au carbure de Silicium (de 13 à 5 µm) pour obtenir l'épaisseur souhaitée.
- La couverture se fait avec de l'araldite 2020 à 40 °C.

L'inclusion rapide

L'inclusion rapide permet de réaliser des lames minces sans inclure totalement les échantillons dans la résine. En effet, uniquement les premiers millimètres sous la section transversale, préalablement polie grossièrement et aplanie, sont inclus dans la résine (araldite



FIGURE 4.1 – Exemple d'inclusion dans la résine polyester.

2020, mélange standard). Ces échantillons sont placés avec la résine encore liquide sous vide pendant quelques minutes afin d'éliminer les bulles d'air. Puis une lame mince est placée sur la section transversale. Après la prise de la résine, il est ainsi possible d'obtenir, à l'aide d'une scie circulaire (diamantée), une section de quelques millimètres en préservant ainsi l'intégrité du stipe. Cette technique évite l'éclatement ou le déchetage des fibres dus à la texture fibreuse du stipe. Par la suite, plusieurs passages au carbure de Silicium (taille des grains dégressive) permet d'obtenir une épaisseur adéquate à l'observation (15 – 30 μm). La couverture finale (lamelle) est réalisée avec la même résine.

Cette technique donnent de bons résultats mais de manière aléatoire. En effet, il peut rester beaucoup trop de bulles d'air qui rendent l'observation impossible. Malgré l'inclusion dans la résine, il est arrivé que les sections se décolent localement de la lame.

4.1.5 Dilacération

Faire un mélange de 50 % d'eau oxygénée (H_2O_2) de concentration égale à 70–90 %, avec 50 % d'acide acétique. Mettre dans ce mélange des copeaux de stipe coupés au cutter dans le sens longitudinal pour obtenir des éléments de vaisseaux et des fibres dans leur totalité. Placer 48 heures à l'étuve (50 °C), remuer si la masse de bois reste compacte, rincer puis monter entre lame et lamelle.

4.1.6 Préparation pour l'étude anatomique du limbe

Idéalement, l'anatomie de cette structure se fait à partir de segments prélevés à environ 2–3 cm de la base de la partie médiane du limbe.

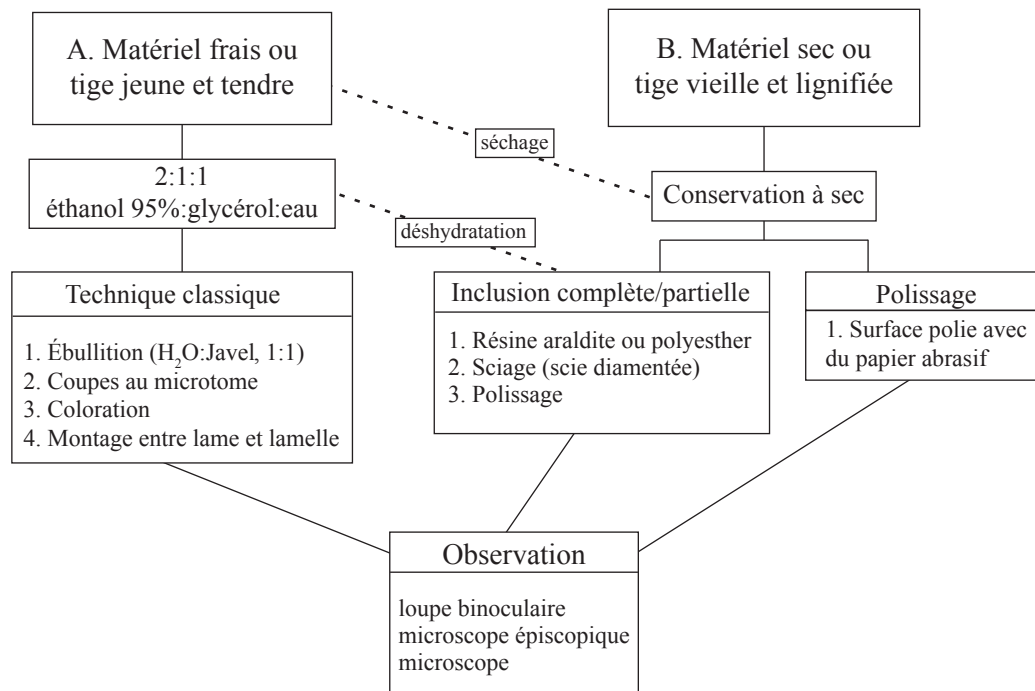


FIGURE 4.2 – Les techniques utilisées.

Épiderme

1. Découper 1 cm² du limbe tout en faisant bien attention de conserver son orientation (face adaxiale et abaxiale) tout au long de la manipulation.
2. Javel diluée (hypochlorite de sodium) : pendant 30 min minimum. Cette étape permet d'éliminer tous les contenus cellulaires et de décolorer les parois cellulaires. Pour les limbes épais, il est possible de chauffer légèrement pendant quelques dizaines de minutes (au bain marie à 70 °C). À la fin de cette étape, le fragment doit impérativement être entièrement décoloré.
3. Rinçage à l'eau distillée : 5 min.
4. Décoller l'épiderme (sous loupe binoculaire).
5. Récupérer l'épiderme et le passer au bain dans de l'eau acétique : 10 min (mordant).
6. Vert d'iode en solution alcoolique : 15 à 30 min.
7. Rinçage à l'eau pendant 5 min.
8. Montage entre lame et lamelle.

Il est plus efficace de décoller les épidermes avant de les colorer. En effet, étant donné l'épaisseur de certains limbes, le colorant peut avoir du mal à mordancer.

Coupe transversale des folioles

1. Découper quelques cm² du limbe à préparer.
2. Inclure les échantillons dans du PEG.
3. Coupe au microtome (10 à 20 µm).
4. Coloration : faire les étapes 2, 3, 5–7 de l'épiderme.
5. Montage entre lame et lamelle.

4.1.7 Protocole d'inclusion d'échantillon dans du PEG 1 500

Certains échantillons (petites tiges ou structures souples comme les racines ou les limbes) ont été inclus dans du polyéthylène glycol 1 500 afin d'obtenir un bloc rigide contenant l'échantillon pour pouvoir réaliser des coupes au microtome.

1. Ramollir les échantillons de la façon habituelle (mélange eau chaude, glycérine 10 %, pendant 2 à 3 heures).
2. Préparer une solution de PEG à 20 %.
3. Mettre les échantillons dans la solution de PEG à 20 %, à l'étuve à ± 50 °C pendant 24 à 48 heures.
4. Mettre les échantillons orientés dans des petits cubes.
5. Remplir les cubes d'une solution de PEG à 100 % et laisser à l'étuve, à 40 °C, pendant 24 heures.
6. Démouler les cubes.
7. Conserver à 4–6 °C.
8. Couper au microtome sans eau.
9. Monter les échantillons au baume du Canada ou à la gélatine glycinée.

4.1.8 Protocole d'extraction des phytolithes

1. Une portion de la partie à analyser (2 cm² suffisent largement pour le limbe) est découpée puis déposée dans un récipient en porcelaine. Hacher le plus finement possible le contenu.
2. Le récipient est ensuite placé au four à moufle pendant 2 à 4 heures (en fonction de la nature du tissu) à une température de plus de 500 °C.
3. Après refroidissement, le résidu de cuisson est décarbonaté à l'aide d'une toute petite quantité d'acide chlorhydrique.
4. Le culot obtenu est ensuite rincé à l'eau puis centrifugé plusieurs fois consécutives.

5. Après la dernière centrifugation, un volume d'éthanol est ajouté au résidu. Si l'oxalate de calcium doit être conservé, ne pas faire les étapes 3 et 4, ajouter seulement de l'éthanol.
6. Après évaporation d'un volume d'environ 100 mL de culot sur une lame porte-objet, un montage classique au baume du Canada est utilisé pour réaliser la préparation microscopique.

4.2 Préparation des spécimens fossiles

Lames minces. – Les spécimens fossiles ne présentent pas de difficulté technique particulière et le protocole utilisé pour leur préparation est le suivant.

1. Déterminer le plan de coupe.
2. Couper sur ce plan de coupe à l'aide d'une scie diamantée (à fil ou circulaire).
3. Travailler la surface sur un plateau rotatif à l'aide d'un abrasif à base de carbure de Silicium en passant d'un grain à 70 μm à un grain à 5 μm par plusieurs paliers. Obtenir une surface la plus plane possible.
4. Coller l'échantillon sur une lame de taille appropriée à l'aide d'une résine époxy (araldite 2020).
5. Couper ensuite l'échantillon au plus près de la lame à l'aide de la scie diamantée.
6. Diminuer l'épaisseur à la rectifieuse jusqu'à une épaisseur proche de l'épaisseur finale (50–60 μm).
7. Finir le polissage sur une plaque de verre avec du carbure de Silicium (grains de 13 à 5 μm).
8. La couverture s'effectue avec une lamelle et la même résine époxy.

Polissages des surfaces. – La technique précédente donne de très bons résultats mais il se peut qu'un polissage s'avère suffisant. Cette technique consiste à polir la surface du fossile pour une observation en épiscopie. Le protocole est le suivant.

1. Répéter les étapes précédentes 1 à 3.
2. Sur un plateau rotatif, utiliser des draps de polissage (alumine en suspension $\frac{1}{4}$ μm et oxyde de Cérium).

4.3 Avantages et désavantages des techniques d'inclusion et de polissage

Les avantages des techniques décrites sont multiples. En effet, elles permettent d'obtenir rapidement des coupes transversales de grandes surfaces, ce qui rend l'observation de la variabilité du plan transversal et la prise de mesure très efficaces. Un autre atout est aussi de pouvoir définir des descripteurs indépendamment de la coloration et qui pourront ainsi être utilisés lors des identifications de stipes fossiles. En effet, certaines différences peuvent apparaître entre une préparation polie ou incluse dans une résine et une préparation classique (coloration puis coupe au microtome). Par exemple, la partie fibreuse ventrale n'est souvent pas visible en préparation classique alors qu'elle est clairement visible en polissage (Fig. 4.3). Dans cette étude anatomique, une attention particulière a été apportée à la distribution des phytolithes. Si la technique de préparation classique (HF, coloration, coupe au microtome) est utilisée, alors l'HF dissout l'ensemble des corps siliceux ce qui rend la coupe plus facile mais enlève une partie de l'information. C'est pour ces raisons que la technique par polissage a été largement utilisée afin de pouvoir comparer certains caractères anatomiques avec les préparations fossiles ou l'étude des charbons qui donnent des résultats beaucoup plus proches de ces préparations que des techniques classiques (par coloration).

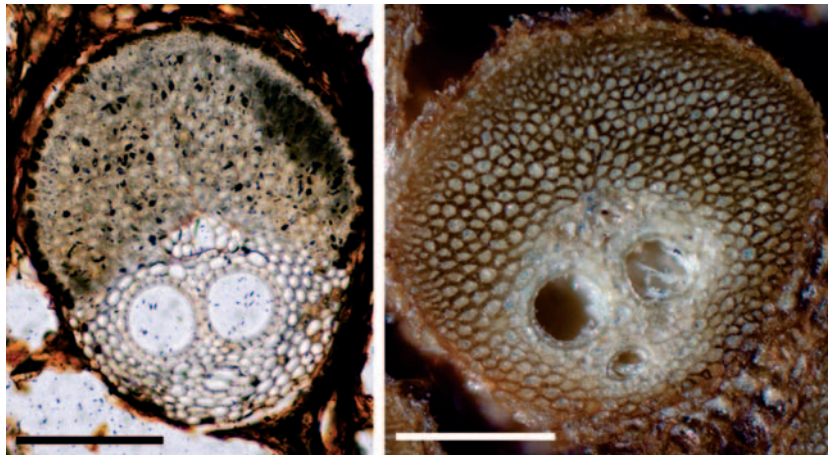


FIGURE 4.3 – Différents résultats obtenus avec les deux techniques de préparation (inclusion et polissage). Les deux faisceaux fibro-vasculaires proviennent du même échantillon de *Nannorrhops*. Celui de gauche est obtenu avec une inclusion dans de la résine, celui de droite est obtenu par polissage. La principale différence se trouve au niveau de la partie fibreuse qui, à gauche, est limitée à la zone dorsale (au dessus du phloème) et à droite, engaine complètement la zone vasculaire. Dans ce cas-là, il faut remarquer que la zone fibreuse du côté du xylème (partie fibreuse ventrale) n'est pas à proprement parler constitué de fibres mais plutôt de cellules associées au xylème devenues sclérotiques. Échelle : 250 μm .

Le seul inconvénient de ces techniques sans coloration réside dans le fait que la structure anatomique du parenchyme peut parfois être assez abîmée ou assez peu visible en raison de la présence de bulles d'air lors des inclusions dans les résines. D'une manière générale, une coupe au microtome après désilicification et inclusion (PEG, pour garder la structure très fragile du parenchyme fondamental intègre) donne toujours d'excellents résultats, comme en attestent les figures présentées par Tomlinson *et al.* (2011). Néanmoins, les préparations réalisées grâce à cette technique sont toujours d'une surface assez limitée. La meilleure des solutions consisterait à avoir beaucoup de temps et à réaliser les deux types de préparation pour chaque échantillon.

4.4 Observation, mesure et traitements d'image

Observations. – Elles ont été réalisées à partir de trois types d'optique.

- Microscope optique. Modèle Nikon Eclipse 80i (Nikon, Tokyo) équipé d'un Nikon D300.
- Microscope épiscopique (à lumière réfléchi). Modèle Olympus BXFM (Olympus, Tokyo) équipé d'un capteur photographique CCD³ Olympus DP12.
- Stéréo microscope. Modèle Olympus SZH. Ce type d'optique permet une observation des surfaces polies avec une grande amplitude de grossissement. Équipé d'un capteur CCD Olympus DP12.

Mesures. – Toutes les mesures ont été réalisées à partir de photographies avec le logiciel ImageJ, version Fiji 1.44A, Rasband (1997-2008).

Traitements d'image. – Les photographies ont uniquement subi un ajustement du contraste et des couleurs (niveau) à l'aide de la suite logiciel d'Adobe CS (San Jose, Californie). Seules les zones d'arrière-plan, extérieures à l'objet considéré, ont été éclaircies (transparence) pour améliorer la compréhension de l'image.

L'ensemble des observations ont été incluses dans une base de connaissance à l'aide du logiciel Xper². Le reste de ce chapitre sera consacré à la description de ce logiciel et des concepts qui y sont associés.

3. CCD ou Charge-Coupled Device, ou dispositif à transfert de charge.

4.5 Formalisation de la description taxinomique

En systématique, l'identification nécessite d'être formalisée afin de concevoir les programmes informatiques. Identifier, c'est associer un objet inconnu à un concept préexistant, afin de déterminer sa nature (Lebbe 1998).

Nous savons tous identifier la plupart des objets qui nous entourent et donc mettre un nom dessus. Nous le faisons par une synthèse globale de l'objet et de son environnement sans le décomposer en caractères. C'est une identification par méthode synthétique. Dans la nature, lorsqu'un objet nous est inconnu, il faut le décomposer afin de savoir de quoi il est fait et ainsi, en se référant à une description déjà réalisée, comparer notre description à celle du concept. Le but est de mettre un nom dessus et donc de l'associer à un concept déjà défini. C'est une identification par méthode analytique. Si ce concept n'a jamais été défini, il faut alors le créer : nous avons alors identifié un nouveau concept.

En biologie, c'est cette deuxième méthode qui nous intéresse, bien que l'expert puisse fréquemment, et c'est son rôle, identifier de manière synthétique.

Le terme de classification est parfois relatif à des problèmes d'identification. En effet, le fait d'identifier nécessite d'avoir prédéfini des concepts, ou plutôt des classes, organisées en une structure classificatoire (Lebbe 1998). Le fait d'identifier devient alors clair : c'est l'exploitation d'une méthode qui associe une ou plusieurs classes d'une structure classificatoire à un objet à classer.

Identifier nécessite :

1. une classification préalable (structuration des observations, création de classes),
2. la construction d'une méthode d'identification (discrimination des différentes classes, création de connaissances sur ces classes),
3. l'identification (identifier un spécimen par la méthode de discrimination).

Il est nécessaire d'aborder ici différentes notions : le descripteur et l'état de descripteur. Une description taxinomique se décompose comme ceci (Fig. 4.4) :

Qualité – Ensemble comparable de manière d'être des spécimens.

Attribut – Ce qu'un observateur exprime en réponse à la question que permet de formuler un descripteur.

État – Symbole désignant une manière d'être pour un spécimen. L'ensemble des états associés à une qualité est un référentiel.

4.6 Le logiciel Xper²

4.6.1 Présentation

La base de connaissance (PaIm-ID) a été éditée avec le logiciel Xper² (Ung *et al.* 2010, Vignes-Lebbe *et al.* 2011). C’est un logiciel libre d’identification-assistée par ordinateur (IAO) développé par le Laboratoire Informatique et Systématique de l’Université Paris 6, disponible sur <http://www.infosyslab.fr>, site proposant une aide en ligne. Il ne sera pas question de réaliser ici une étude détaillée et complète du logiciel et de son utilisation. Néanmoins, l’Annexe E présente en détail ses capacités et un mode d’emploi du logiciel.

Xper² est composé de plusieurs bases de connaissances qui correspondent à trois matrices (taxons, descripteurs, états des descripteurs) éditées à l’aide de ce logiciel. Trois *modules* peuvent être définis :

Édition des descripteurs qui permet de définir les descripteurs et leurs états (Fig. 4.5) ;

Édition des taxons qui permet de décrire les Items (taxons) avec les descripteurs définis ci-dessus (Fig. 4.6) ;

Identification qui permet à l’utilisateur de décrire le spécimen qu’il possède en fonction des descripteurs définis dans la base et de le comparer avec les taxons contenus dans celle-ci (Fig. 4.7).

Les deux premiers modules ne sont pas disponibles en ligne, en effet, pour que la base ne puisse pas être modifiée par n’importe qui, les utilisateurs de la base PaIm-ID n’ont accès qu’au module *identification*.

L’IAO présente plusieurs avantages par rapport aux clefs papier traditionnelles. Ces clefs offrent une démarche imposée et posent problème si la structure anatomique est inobservable, il est donc difficile de douter, et les réponses floues ou imprécises ne sont pas permises. L’IAO permet de surmonter ces limites. En effet, elle rend possible une approche assez libre : il n’y a pas d’ordre préétabli, ainsi l’utilisateur peut analyser le descripteur

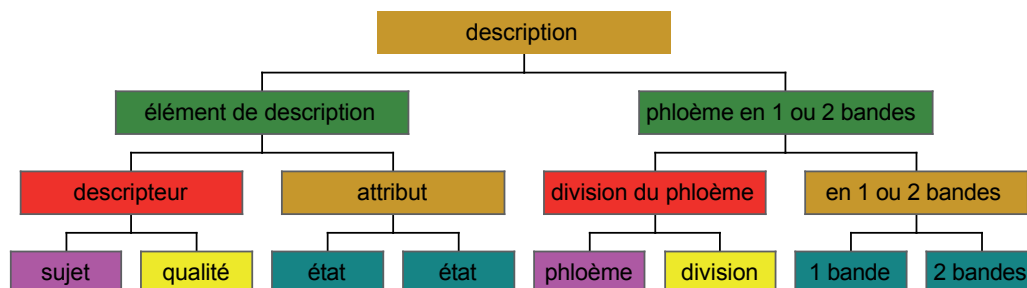


FIGURE 4.4 – Décomposition d’une description taxinomique.

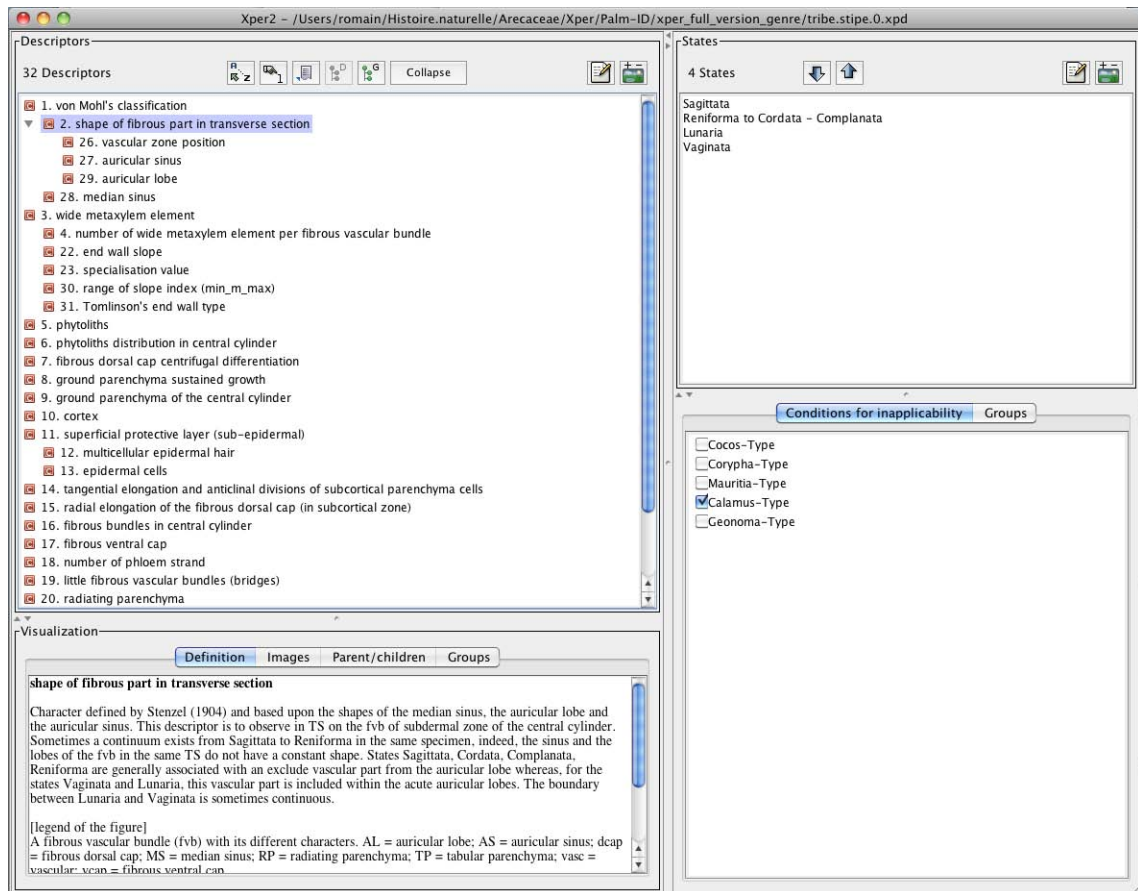


FIGURE 4.5 – Édition des descripteurs avec Xper². La partie gauche présente les différents descripteurs organisés par liste alphabétique, groupe ou relation de dépendance avec leurs définitions et illustrations. La partie de droite présente les états des différents descripteurs ainsi que leur définitions et illustrations associées.

qu'il souhaite et commencer par répondre à n'importe quelle question posée. Cette approche est intéressante lorsque tous les descripteurs ne sont pas disponibles ou sont difficilement observables comme cela peut être le cas pour du matériel fossile ou archéologique. De plus, l'utilisateur peut à tout moment changer l'état d'un descripteur qu'il a précédemment défini sans pour autant devoir recommencer, le doute est donc permis. Xper² permet en plus de définir un seuil d'erreur lors de l'identification. Ainsi il est possible de garder des Items (ou taxons) candidats à l'identification qui peuvent présenter un nombre défini d'erreurs. L'IAO permet de créer des relations de dépendance entre un descripteur père et ses descripteurs fils. Par exemple, si l'utilisateur identifie un cortex sans épiderme, aucune question sur la forme des cellules de l'épiderme ou sur la présence de poils épidermiques ne lui sera posée. Grâce à sa structure informatique, l'IAO facilite l'édition et ainsi permet

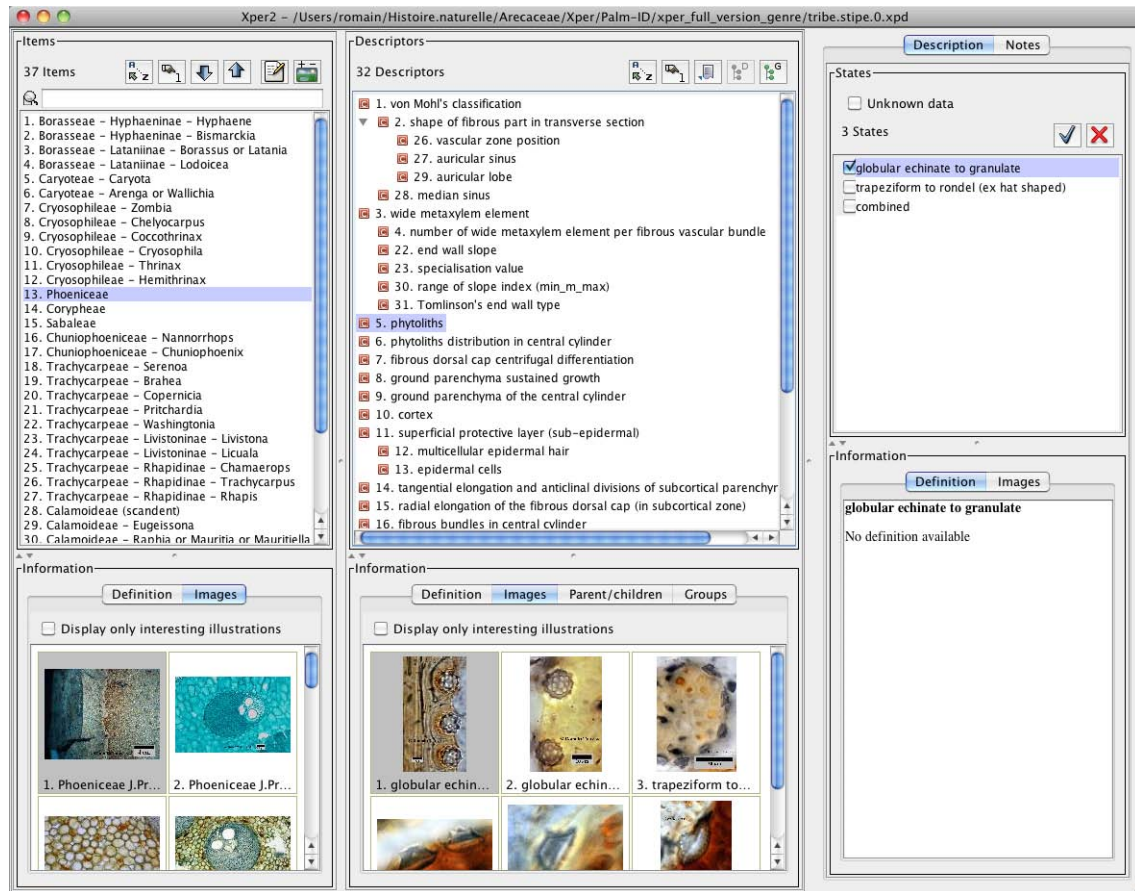


FIGURE 4.6 – Édition des taxons avec Xper². La partie de gauche présente les différents taxa de la base (définitions et illustrations). La partie centrale présente les descripteurs (définitions et illustrations). La partie de droite présente les états du descripteur de la partie centrale associés au taxon de la partie de gauche (définition, illustrations).

de modifier les bases en fonction de l'évolution des connaissances (ajout de taxons ou d'éléments de descriptions).

Cette base de connaissance (Thomas 2011) est disponible en ligne (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>) et permet d'identifier les genres – tribus – sous-familles de palmier au niveau du stipe. Les descripteurs sont organisés en groupes de descripteurs permettant à l'utilisateur de sélectionner la structure qu'il souhaite décrire. Des définitions, des illustrations ou des schémas sont disponibles pour chaque descripteur afin d'aider l'utilisateur.

L'utilisateur a donc à répondre à autant de questions que possible. Si au terme des questions posées, aucun taxon n'est identifié, il peut revenir aux pas précédents et changer les réponses. À chaque pas, plusieurs réponses peuvent être cochées en même temps, et entre chaque descripteur, plusieurs liens logiques sont disponibles (or, and, not...).

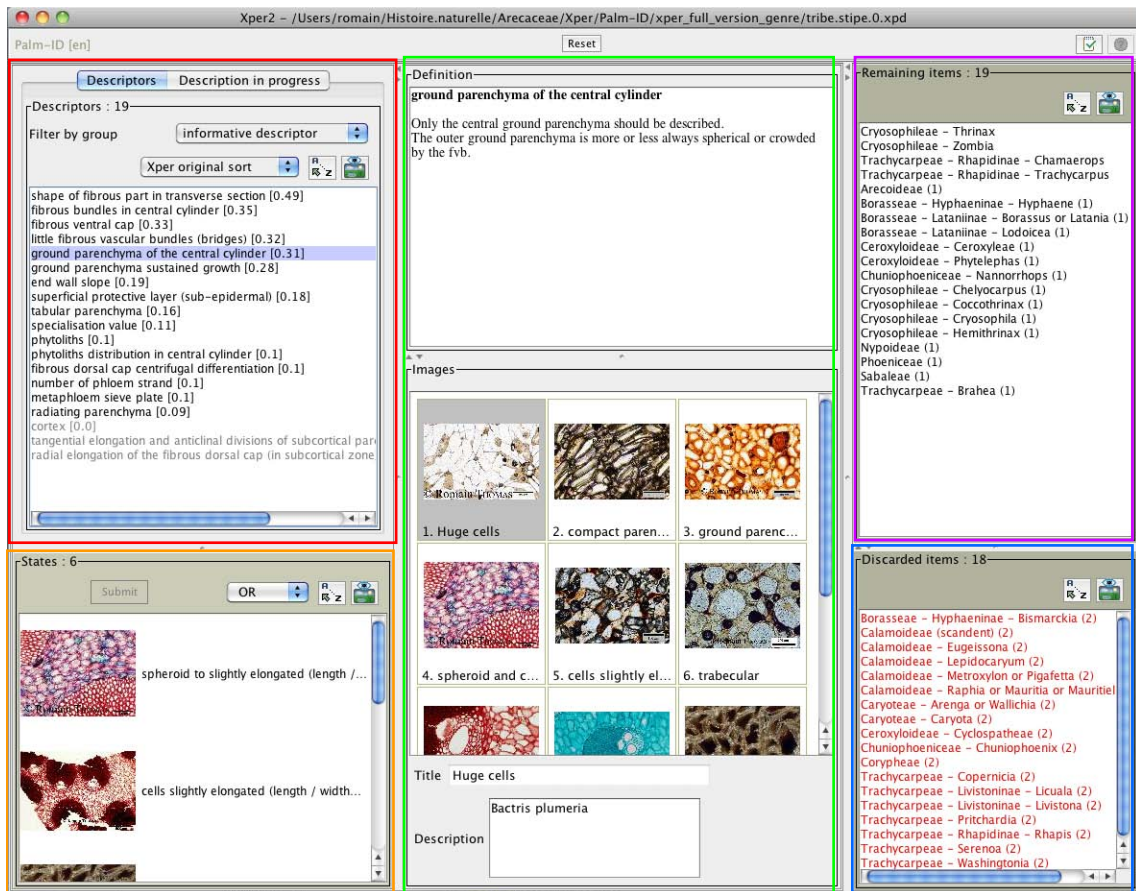


FIGURE 4.7 – Le module *identification* de Xper². Cadre supérieur gauche (rouge) : descripteurs classés selon leur pouvoir discriminant. Cadre inférieur gauche (orange) : états associés au descripteur considéré. Partie centrale (cadre vert) : définitions et illustrations des descripteurs et de leurs états. Partie de droite : taxons éliminés (cadre bleu) par la description ainsi que les taxons en accord avec la description donnée (cadre violet).

de l'identification, les descripteurs peuvent être regroupés par groupes de descripteurs. Ces descripteurs peuvent également être classés par leur pouvoir discriminant (4.6.2). L'utilisateur se verra alors proposer les descripteurs allant du plus discriminant au moins discriminant en fonction des Items qu'il reste à identifier, ce qui lui évitera de décrire le spécimen qu'il observe avec des descripteurs non informatifs. En ce qui concerne le calcul des différents pouvoirs discriminants, se reporter à la section 4.6.2.

Parfois, lorsque les critères anatomiques ne permettent pas de discriminer deux taxons trop proches anatomiquement, le résultat de l'identification mène à plusieurs taxons : le résultat précis ne peut être donné. À la fin d'une identification réalisée avec ce logiciel, et comme avec tout autre aide à l'identification automatisée, un retour aux descriptions originales des taxons est souhaitable, voire impérative. En effet, même si les bases de

connaissances qui structurent les logiciels d'aide à l'identification sont réalisées par des experts, l'IAO ne remplace pas l'oeil du naturaliste.

4.6.2 Calcul du pouvoir discriminant des descripteurs dans Xper

Cette partie reprend un document disponible sur le site internet d'Xper² qui fait le point sur les différents pouvoirs discriminants des descripteurs qu'il est possible de trouver avec Xper².

Pour trier la liste des descripteurs, Xper² propose trois mesures de leur pouvoir discriminant, c'est-à-dire trois évaluations quantitatives de leur capacité à distinguer les taxons entre eux. Voici les formules et les références correspondant à ces mesures. Les trois pouvoirs discriminants résultent de la somme, pour tous les couples de taxons, d'une mesure de dissimilarité entre taxons pour le descripteur dont on évalue le pouvoir discriminant.

Dans le cas du pouvoir discriminant d'Xper², la dissimilarité entre deux taxons pour un descripteur est soit de 0 soit de 1 selon la présence ou non d'états de descripteur en commun. Dans les cas du pouvoir discriminant basé sur l'indice de dissimilarité Jaccard ou basé sur l'indice de Sokal et Michener, la dissimilarité entre deux taxons pour un descripteur est comprise entre 0 et 1 et dépend du nombre d'états en commun pour ce descripteur.

On notera :

n_{11} les états de descripteurs présents c'est-à-dire possibles pour les deux taxons,
 n_{10} les états de descripteurs possibles pour seulement le premier taxon,
 n_{01} les états de descripteurs possibles pour seulement le second taxon,
 n_{00} les états de descripteurs impossibles pour les deux taxons.

La dissimilarité selon Xper (Lebbe 1991) est basée sur l'incompatibilité entre descriptions. Deux taxons sont incompatibles (ou dissimilaires ou discriminés) pour un descripteur s'ils n'ont aucun état de descripteur possible en commun c'est-à-dire si $n_{11} = 0$.

$$d_{\text{Xper}} = 1 \text{ si } n_{11} = 0 \text{ sinon } d_{\text{Xper}} = 0 \quad (4.1)$$

Les coefficients de Jaccard (Jaccard 1901) ne prennent en compte que les états de descripteurs au moins possédés par un des deux taxons comparés.

$$d_{\text{Jaccard}} = \frac{n_{01} + n_{10}}{n_{01} + n_{10} + n_{11}} \quad (4.2)$$

La similarité étant (1-la dissimilarité), deux taxons sont d'autant plus similaires selon Jaccard que le nombre de leurs états de descripteur possibles en commun augmentent.

$$S_{\text{Jaccard}} = \frac{n_{11}}{n_{01} + n_{10} + n_{11}} \quad (4.3)$$

Les coefficients de Sokal et Michener (Sokal et Michener 1958) La dissimilarité entre deux taxons pour un descripteur est mesurée en tenant compte de tous les états existants pour le descripteur et non seulement ceux possibles pour au moins un des deux taxons.

$$d_{\text{SM}} = \frac{n_{01} + n_{10}}{n_{00} + n_{01} + n_{10} + n_{11}} \quad (4.4)$$

La similarité étant (1- la dissimilarité), deux taxons sont d'autant plus similaires selon Sokal et Michener qu'ils partagent des états présents et absents.

$$S_{\text{SM}} = \frac{n_{00} + n_{11}}{n_{00} + n_{01} + n_{10} + n_{11}} \quad (4.5)$$

Troisième partie

ANATOMIE DU STIPE DES PALMIERS

LES DIFFÉRENTS MODES D'ACCROISSEMENT DIAMÉTRAL DES PALMIERS

Sommaire

5.1 Les variations du stipe	81
5.1.1 La variation axiale	81
5.1.2 La variation radiale	81
5.2 Étude de deux palmiers à croissance différente	84
5.2.1 <i>Phoenix dactylifera</i>	84
5.2.2 <i>Gaussia</i> sp.	90
5.3 Discussion sur ces deux différents modes de croissance	93
5.4 La croissance des cellules du parenchyme fondamental	94
5.5 La différenciation de la partie fibreuse dorsale	101
5.5.1 La lignification centrifuge	101
5.5.2 La différenciation centrifuge	102
5.6 Conséquence de ces deux caractéristiques anatomiques	109
5.6.1 Les différents modes de croissance	109
5.6.2 Conséquence sur la prise de mesure	109

UN rapide aperçu de l'anatomie de quelques palmiers m'a permis de constater que tous les stipes n'ont pas le même mode de croissance. Dans ce chapitre je présente donc certaines hypothèses élaborées lors de cette thèse sur ces différents modes. En effet, des études approfondies sont nécessaires afin de confirmer les différentes hypothèses présentées ci-dessous. Les observations ont mis au jour que deux mécanismes étaient responsables de l'accroissement diamétral. Le premier implique les cellules du parenchyme fondamental et a déjà largement fait l'objet de discussions et de publications depuis le début du XIX^e siècle. Le deuxième implique la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires. En effet, j'ai observé que certains faisceaux fibro-vasculaires présentent une modification spécifique de leur partie fibreuse lorsqu'ils passent de la zone centrale à la zone subcorticale.

Dans ce chapitre, j'essaierai donc de proposer des explications relatives aux différents modes de croissance des palmiers. Comme l'objectif de cette thèse n'est pas d'essayer de résoudre le problème de ces différents modes de croissance mais bien de délimiter certains descripteurs pour l'identification, ce qui suit ne représente que certaines idées, qui ont vu le jour pendant mes observations et qui demanderaient à être étudiées dans le détail. Deux palmiers seront détaillés : *Phoenix dactylifera* et *Gaussia* H.Wendl. afin d'en dégager les principales différences avant de présenter ces deux mécanismes du point de vue anatomique.



FIGURE 5.1 – Quelques palmiers à croissance post-primaire. a. *Gaussia attenuata* (O.F.Cook) Becc. (Photo : John Dransfield, Palmweb). b. *G. maya* O.F.Cook) H.J.Quero & Read (Photo : Carl Lewis, Palmweb). c. d. *Pseudophoenix vinifera* (Mart.) Becc. (Photo : John Dransfield, Palmweb).

5.1 Les variations du stipe

Si deux coupes transversales sont réalisées, l'une au niveau de l'apex et l'autre au niveau de la base d'un stipe, nous pouvons remarquer que l'anatomie de ces deux régions diffère. Il en est de même pour deux coupes réalisées, l'une au niveau de la zone subcorticale et l'autre au niveau de la zone centrale. C'est que ce je vais appeler : (i) *variation axiale* (de l'apex vers la base) et (ii) *variation radiale* (de la zone subcorticale vers la zone centrale). Comme je l'ai rappelé dans la première partie (Chapitre 2.2, Fig. 2.6), il existe différents types de palmiers qui ont été définis en fonction du type de croissance du diamètre : ceux avec une croissance post-primaire du parenchyme (Type B, Fig. 5.1) et ceux qui en sont dépourvus (Type A). Ces différences anatomiques sont plus importantes pour les palmiers de Type B que pour les palmiers de Type A et sont résumées ci-dessous.

5.1.1 La variation axiale

Cette variation concerne l'évolution des structures anatomiques le long de l'axe longitudinal de la tige en partant de l'apex vers la base du stipe (Tableau 5.1). Elle est relativement bien connue et a été étudiée par Waterhouse et Quinn (1978) pour *Archontophoenix cunninghamiana* (H.Wendl.) H.Wendl. & Drude, en partie par Ambwani (1985) pour *Trachycarpus* et finalement par Rich (1986, 1987a,b) pour *Welfia regia* H.Wendl. et *Iriarteia deltoidea* Ruiz & Pav. Il est possible de la résumer ainsi pour les différentes structures anatomiques :

- Cellules du parenchyme fondamental : leur taille (diamètre général ou longueur maximale) augmente ;
- Lacunes (si présentes) : leur taille (diamètre général ou longueur maximale) augmente ;
- Nombre de faisceaux fibro-vasculaires : constant ;
- Taille des fibres de la partie fibreuse dorsale : le diamètre augmente légèrement ;
- Lignification des fibres de la partie fibreuse dorsale : elle augmente, plus les fibres sont proches de la base du stipe, plus elles sont lignifiées et présentent une paroi à plusieurs couches concentriques (parfois cinq et plus).

5.1.2 La variation radiale

Cette variation concerne l'évolution des structures anatomiques dans le plan transversal le long de l'axe radial, de la périphérie vers l'intérieur de la tige (Tableau 5.1). Elle est également relativement bien connue et a été étudiée par les mêmes auteurs précédemment mentionnés. Il est possible de la résumer ainsi pour les différentes structures anatomiques :

Tableau 5.1 – Les variations anatomiques (axiale et radiale). Ce tableau indique la variabilité des structures anatomiques le long des deux variations : la variation axiale (de la partie apicale vers la partie basale) et la variation radiale (de la zone subcorticale vers la zone centrale) pour les palmiers avec (Type B) ou sans (Type A) croissance post-primaire du parenchyme. ↗ indique une croissance et ↘ indique une diminution de la variable mesurée associée à la structure anatomique concernée.

Structures anatomiques		Variation axiale (de l'apex vers la base)		Variation radiale (de la zone subcorticale à la zone centrale)	
2 : mise en évidence de la croissance de la partie fibreuse					
1 : mise en évidence de la croissance du parenchyme					
0 : pas de croissance post-primaire					
		Tige de Type A	Tige de Type B	Tige de Type A	Tige de Type B
A (partie fibreuse dorsale) zone subcorticale	2	↗	↗	—	—
A (partie fibreuse dorsale) zone centrale	0	↗	Constant	—	—
A (partie fibreuse dorsale) dans un plan transversal	2	—	—	Constant	↘
f/v	2	Constant	↗	Constant	↘
d(ffv) de la zone subcorticale	1	↘	↘	—	—
d(ffv) de la zone centrale	1	↘	↘	—	—
d(ffv) dans un plan transversal	1	—	—	Faible ↘	↘
l_{max} (cellule du parenchyme fondamental)	1	Léger ↗	↗	Constant	↗
∅(lacune de la zone centrale)	1	—	↗	—	↘
Épaississement de la paroi des fibres ¹	0	Faible ↗	↗	Constant	↘
∅(fibres de la zone subcorticale)	2	Léger ↗	Forte ↗	Constant	↘
l(éléments de vaisseau)	0	↗	↗	↗	↗

¹ Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale sont lignifiés avant ceux de la zone centrale ; les fibres adjacentes au phloème sont lignifiées avant les fibres périphériques de la partie fibreuse dorsale.

- Cellules du parenchyme fondamental : leur taille (diamètre général ou longueur maximale) augmente ;
- Lacunes (si présentes) : leur taille (diamètre général ou longueur maximale) augmente ;
- Nombre de faisceaux fibro-vasculaires : en fonction du type de cylindre central étudié, peut être constant chez les *Cocos-Type* ou bien peut diminuer légèrement pour les *Corypha-Type* ou plus fortement pour les *Mauritia-Type* ;

5.1. Les variations du stipe

- Taille des fibres de la partie fibreuse dorsale : le diamètre diminue ;
- Lignification des fibres de la partie fibreuse dorsale : elle diminue, plus les fibres sont proches de la périphérie du stipe, plus elles sont lignifiées et présentent une paroi à plusieurs couches concentriques (parfois cinq et plus).

Les vaisseaux (longueur et diamètre) peuvent présenter une variation. Cette variation a été étudiée par Tomlinson (1964, 1965, 1969), Tomlinson et Zimmermann (1967), Parthasarathy et Tomlinson (1967) et Parthasarathy (1968) et est résumée dans le Tableau 5.1. La longueur des éléments de vaisseau s'accroît avec l'âge du palmier et augmente légèrement le long de la variation radiale.

Je vais maintenant présenter deux palmiers différents : un de Type A (*Phoenix*) et un de Type B (*Gaussia*) afin d'en dégager les principales différences.

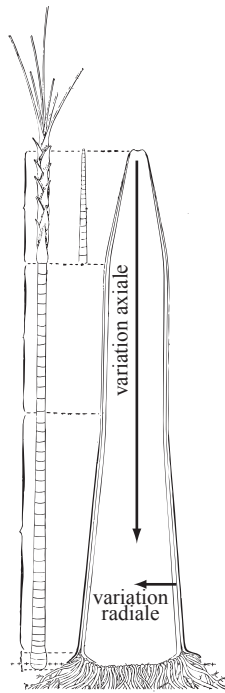


FIGURE 5.2 – Les différentes variations, modifiée d'après Monoyer (1924).

5.2 Étude de deux palmiers à croissance différente

5.2.1 *Phoenix dactylifera*

La croissance post-primaire des cellules du parenchyme fondamental permet aux tiges d'accroître leur diamètre. Mais il faut rappeler que certains palmiers aux stipes de diamètre important ont un parenchyme compact, sans lacune et avec de petites cellules de parenchyme n'ayant subi aucune croissance post-primaire (les genres *Phoenix* et *Hyphaene* en sont de bons exemples). Lors d'une mission sur le terrain dans le Sultanat d'Oman, j'ai pu réaliser sur plusieurs palmiers dattiers (*Phoenix dactylifera*, Fig. 5.3), qui avaient été coupés lors de l'entretien d'une palmeraie, une série de coupes transversales entre la base et l'apex de ces palmiers. Je vais présenter ici les mesures prises sur un spécimen.



FIGURE 5.3 – Palmeraie traditionnelle du village d'Adam, Sultanat d'Oman.

Les Figs. 5.4-5.5 présentent les parties apicales de deux palmiers dattiers. La Fig. 5.6 présente les coupes transversales réalisées dans l'apex (à 10 cm du méristème apical, cylindre central de 15 cm de diamètre) et à la base (à un mètre du sol, diamètre du cylindre central \approx 40 cm) du spécimen de la Fig. 5.4. Pour des compléments sur l'anatomie de ce genre il est possible de se reporter au Chapitre 7.8. Les résultats sont présentés dans le Tableau 5.2. La taille des cellules du parenchyme fondamental entre les parties apicale et basale a été multipliée par un facteur $\alpha = 2,5$, les moyennes donnent : 37 μm à l'apex et 93 μm à la base. La surface de la partie fibreuse dorsale a été multipliée d'un facteur 10,7 (apex : 0,08 mm^2 , base : 0,75 mm^2), le diamètre approximatif de ces parties fibreuses a donc été multiplié par un facteur $\beta = 3,3$. La densité des faisceaux fibro-vasculaires est passé de 330/ cm^2 à 40 (50)/ cm^2 . Le diamètre du stipe a été multiplié par 2,7, il est

5.2. Étude de deux palmiers à croissance différente

passé de 15 cm à 40 cm entre les deux parties considérées (la surface est donc passée de 177 cm² à 1257 cm²). Ces valeurs montrent et confirment (Zimmermann et Tomlinson 1972, Tomlinson 1990) que le nombre de faisceaux fibro-vasculaires dans le cylindre central est constant quelle que soit la hauteur du stipe : les valeurs obtenues par approximation donnent pour l'apex 58410 et pour la base : 50280 à 62850 faisceaux fibro-vasculaires. Ces facteurs d'accroissement (α et β) sont assez proches du facteur d'accroissement du diamètre ce qui suggère que ces deux structures sont responsables de l'accroissement du diamètre de la tige.

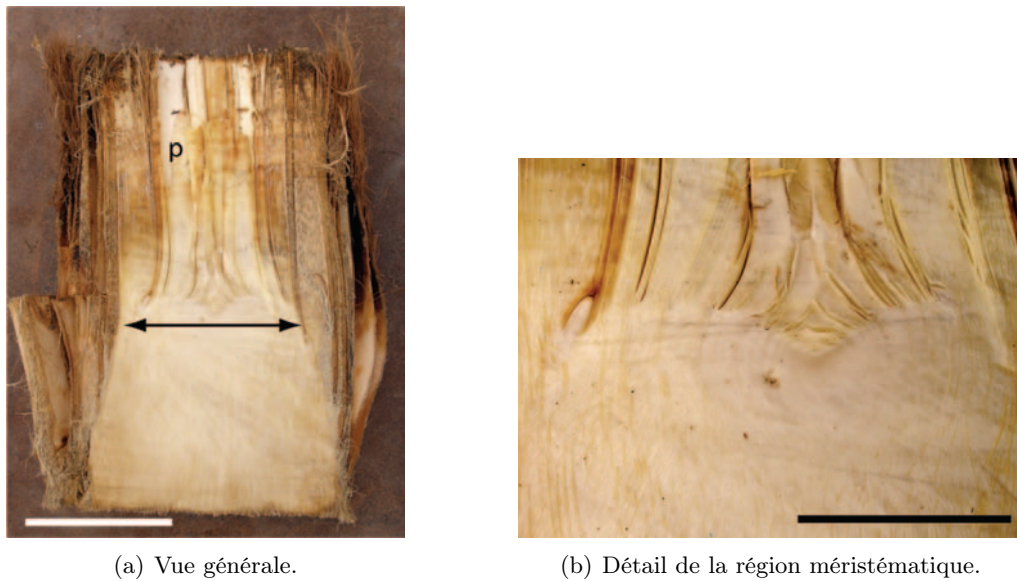
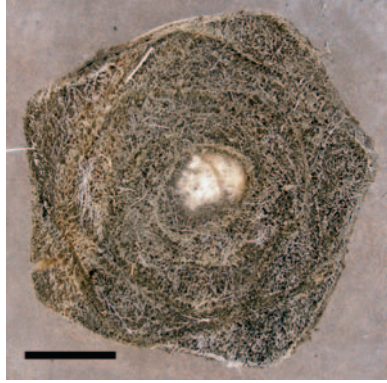


FIGURE 5.4 – Coupe longitudinale dans l'apex de *Phoenix dactylifera* à partir duquel ont été réalisées les mesures. Cette coupe longitudinale met en évidence la très rapide mise en place du cylindre central : à 5 cm du méristème, il mesure 10 cm de diamètre. La double flèche indique le plateau méristématique très large où les divisions cellulaires sont intenses. p : pétiole. Échelle : 5 cm.

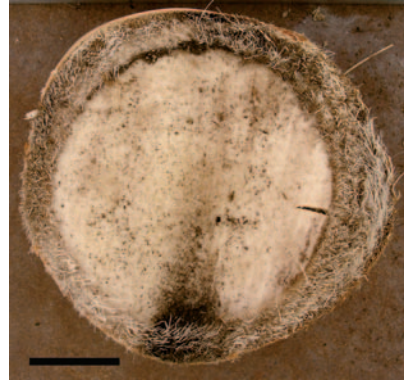
Une formule peut être appliquée pour définir le diamètre du cylindre central à partir des cellules du parenchyme fondamental et de la taille de la partie fibreuse dorsale. Cette formule part des conditions suivantes :

- Le diamètre du cylindre central est le résultat de la somme du diamètre des cellules du parenchyme fondamental ($\sum(\varnothing_{cel})$) additionnée à la somme du diamètre de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires ($\sum(\varnothing_{ffv})$).
- La densité des cellules du parenchyme fondamental présentée dans le Tableau 5.2 est considérée comme étant la densité de cellules entre les faisceaux fibro-vasculaires.

Ces deux approximations étant faites, il est possible de définir le diamètre de la partie



(a) Partie supérieure, le cylindre central n'est pas encore visible.



(b) Partie inférieure, le cylindre central a déjà un diamètre de 15 cm.

FIGURE 5.5 – Formation du cylindre central au niveau de l'apex de *Phoenix dactylifera*. Les deux vues proviennent d'une section transversale de 10 cm d'épaisseur. Le cylindre central n'est pas visible au niveau de la partie supérieure alors qu'il est déjà fortement développé 10 cm plus bas. Échelle : 5 cm.

apicale noté \varnothing_f et de la partie basale noté \varnothing_i :

$$\varnothing_f = \sum(\varnothing_{cel_f}) + \sum(\varnothing_{ffv_f}) \quad (5.1)$$

$$\varnothing_i = \sum(\varnothing_{cel_i}) + \sum(\varnothing_{ffv_i}) \quad (5.2)$$

Il est également possible de définir le diamètre des cellules (ou des faisceaux fibro-vasculaires) de la partie basale en fonction du diamètre des cellules (ou des faisceaux fibro-vasculaires) de la partie apicale puisque ces derniers subissent un accroissement d'un certain facteur :

$$\begin{aligned} \varnothing_{cel_i} &= \alpha \varnothing_{cel_f} \\ \sum(\varnothing_{cel_f}) &= \varnothing_{cel_f} \sum(cel_f) \end{aligned}$$

Et, si on fait l'hypothèse que le nombre de cellules de parenchyme est constant sur toute la longueur du stipe ($\sum(cel_f) = \sum(cel_i)$) :

$$\sum(\varnothing_{cel_i}) = \alpha \varnothing_{cel_f} \sum(cel_f) \quad (5.3)$$

Il en est de même pour la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires :

$$\varnothing_{ffv_i} = \beta \varnothing_{ffv_f}$$

5.2. Étude de deux palmiers à croissance différente

$$\sum(\varnothing_{ffv_f}) = \varnothing_{ffv_f} \sum(ffv_f)$$

Et, si on fait l'hypothèse que le nombre de faisceaux fibro-vasculaires est constant sur toute la longueur du stipe la ($\sum(ffv_f) = \sum(ffv_i)$) :

$$\sum(\varnothing_{ffv_i}) = \beta \varnothing_{ffv_f} \sum(ffv_f) \quad (5.4)$$

Le taux d'accroissement du diamètre du stipe entre la partie apicale et la partie basale est donné par le ratio suivant : $\frac{\varnothing_i}{\varnothing_f}$, ce qui revient à (d'après les équations 5.1–5.2) :

$$\frac{\varnothing_i}{\varnothing_f} = \frac{\sum(\varnothing_{cel_i}) + \sum(\varnothing_{ffv_i})}{\sum(\varnothing_{cel_f}) + \sum(\varnothing_{ffv_f})}$$

et est finalement identique à :

$$\frac{\varnothing_i}{\varnothing_f} = \frac{\varnothing_{cel_i} \sum(cel_i) + \varnothing_{ffv_i} \sum(ffv_i)}{\varnothing_{cel_f} \sum(cel_f) + \varnothing_{ffv_f} \sum(ffv_f)} \quad (5.5)$$

Ou, en remplaçant par les valeurs de l'équation 5.5 par 5.3 et 5.4, on obtient :

$$\frac{\alpha \varnothing_{cel_f} \sum(cel_f) + \beta \varnothing_{ffv_f} \sum(ffv_f)}{\varnothing_{cel_f} \sum(cel_f) + \varnothing_{ffv_f} \sum(ffv_f)} \quad (5.6)$$

Sachant que nous connaissons la densité et la surface des structures dans la partie apicale le nombre total des cellules du parenchyme fondamental et des faisceaux fibro-vasculaires peut être approximativement trouvé.

Ici $\alpha = 2,5$ et $\beta = 3,3$ (la surface a été multipliée par 10,7) et le résultat de l'équation 5.6 (ou 5.5) est de 2,5. Avec ces approximations il est donc possible d'estimer et d'approcher la valeur calculée à partir du simple diamètre du cylindre central dans les deux parties (apicale et basale) qui est en fait égal à 2,7. La différence trouvée (7,5 %) est certes non négligeable mais ceci permet néanmoins de montrer que l'accroissement du diamètre n'est vraisemblablement que le résultat de l'accroissement des structures anatomiques. La simulation précédente part de l'hypothèse que les cellules du parenchyme fondamental ne se divisent pas et que le nombre de faisceaux fibro-vasculaires est constant le long de l'axe du stipe. Puisque le résultat ($\frac{\varnothing_i}{\varnothing_f}$) est le même entre l'estimation faite à partir des facteurs d'accroissement et la mesure directement réalisée à partir des diamètres, il est possible de déduire que les cellules du parenchyme fondamental ne subissent pas de division une fois qu'elles sont formées. Des études complémentaires permettraient d'affiner le résultat et ainsi de vérifier si ces approximations peuvent être confirmées.

Tableau 5.2 – Les variations anatomiques chez *Phoenix*. Ce tableau indique la variabilité des structures anatomiques le long des deux variations : la variation axiale (de la partie apicale vers la partie basale) et la variation radiale (de la zone subcorticale vers la zone centrale). ↗ indique une croissance et ↘ indique une diminution de la variable mesurée associée à la structure anatomique concernée.

Structures anatomiques	Mesure des structures dans la		Variation radiale	
	partie apicale	partie basale	Partie apicale	Partie basale
A (partie fibreuse dorsale)	0,08 mm ²	0,75 mm ²	—	—
A (partie fibreuse dorsale) dans un plan transversal	—	—	Constant	Constant
f/v	≈ 1	≈ 5	Constant	Constant
d(ffv)	330/cm ²	40 (50)/cm ²	—	—
d(ffv) dans un plan transversal	—	—	Constant	Constant
d(cellule du parenchyme fondamental)	650/mm ²	90/mm ²	Constant	Constant
l_{max} (cellule du parenchyme fondamental) (μm)	max : 50 moy : 40 min : 25	max : 170 moy : 110 min : 65	Constant	Léger ↗
Épaissement de la paroi des fibres	Inexistant	Important	Constant	Constant
∅(fibres) (μm)	max : 20 moy : 14 min : 8	max : 40 moy : 28 min : 18	Constant	Constant
∅(éléments de vaisseau) (μm)	max : 151 moy : 109 min : 83	max : 248 moy : 186 min : 111	Constant	Constant

Discussion générale sur ce mode de croissance

D'après cette étude, la formation du parenchyme fondamental (divisions cellulaires) a lieu dans la zone située entre le méristème et la zone étudiée ici (à 10 cm du méristème). Dans cette zone, se développe une forte activité méristématique qui permet la mise en place d'un grand nombre de cellules. Le diamètre du stipe peut ainsi augmenter sans que les cellules du parenchyme aient à subir une croissance post-primaire importante. Le stipe de cette espèce présente un diamètre quasiment constant de la base jusqu'au niveau de l'insertion des premières feuilles. Celles-ci, par leurs gaines foliaires, protègent et engainent toute la zone méristématique.

C'est ce mécanisme qui fait que quelques centimètres sous la zone méristématique, le diamètre du cylindre central a presque atteint une taille mature (le plateau méristématique).

Bien sûr, cette modélisation n'est valable que pour des cylindres centraux sans différence

5.2. Étude de deux palmiers à croissance différente

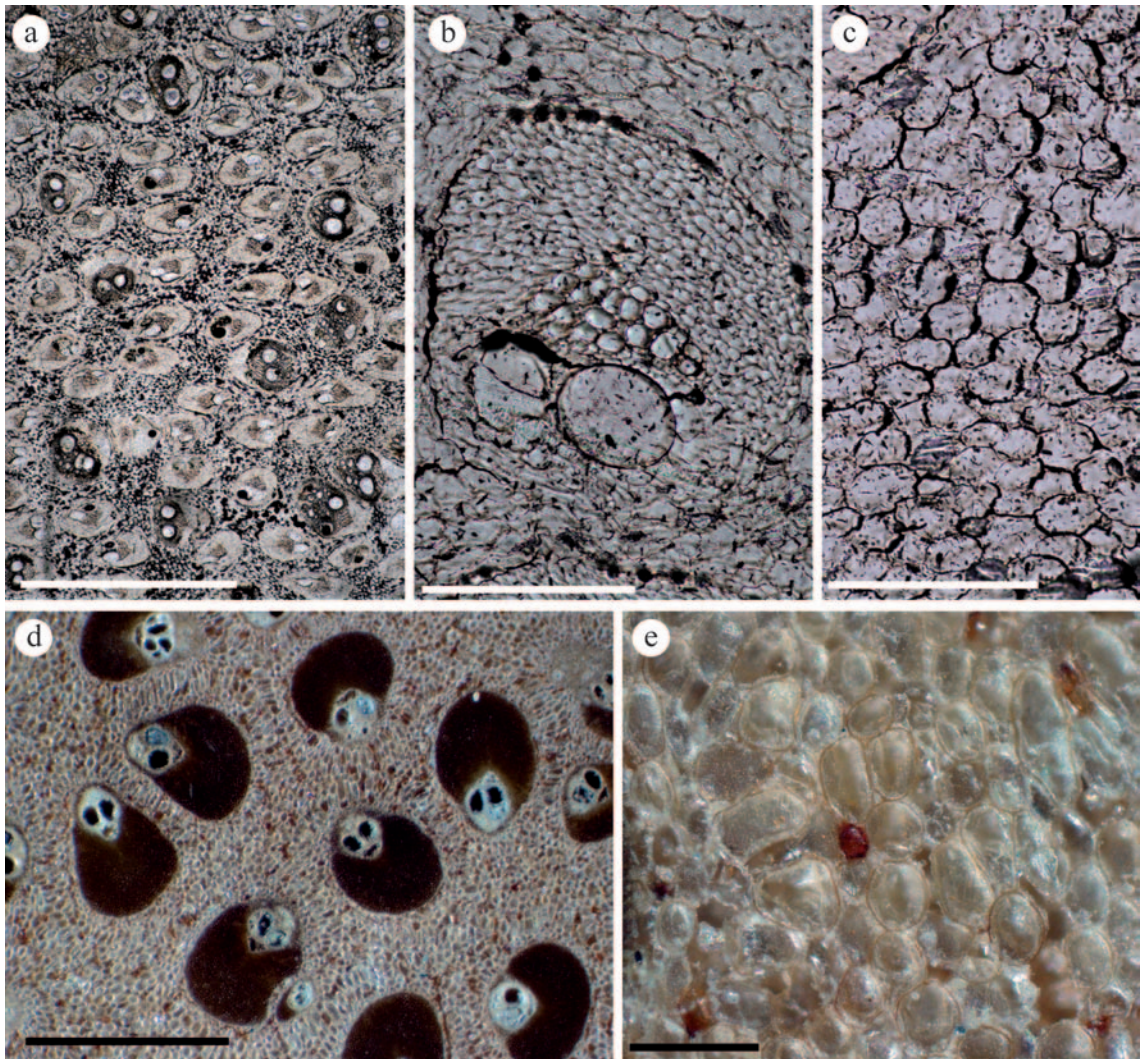


FIGURE 5.6 – Anatomie de l'apex (a. b. c., coupes transversales non colorées) et de la base (d. e. polissages transversaux) du stipe de *Phoenix dactylifera*. a. Vue générale du cylindre central de l'apex : les faisceaux fibro-vasculaires sont de petites tailles et de densité importante. b. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : la partie vasculaire est bien développée (particulièrement le phloème), les fibres sont à parois minces et d'aspect comprimé (dégonflé), les phytolithes sont présents tout autour. c. Parenchyme fondamental à cellules sphéroïdes, isodiamétriques, parenchyme compact. d. Cylindre central de la base du stipe : la partie fibreuse ventrale est développée et la partie fibreuse dorsale présente des fibres à parois plus épaissies. e. Détail du parenchyme fondamental : cellules sphéroïdes, parenchyme compact et légèrement sclérifié. Échelle : a, d, 2mm ; b, c, e, 200 μm.

entre la zone subcorticale et la zone centrale et avec un parenchyme fondamental sans lacune, ce qui n'est pas le cas pour le deuxième exemple étudié (*Gaussia*).

5.2.2 *Gaussia*

Un spécimen de *Gaussia* sp. provenant des serres du Jardin des plantes (Fig. 5.7) a pu être étudié sur toute la longueur de son stipe (230 cm entre les premières racines et le méristème apical). Cependant, je n'ai pas pu réaliser le même type de mesures que précédemment mais il est néanmoins possible d'en tirer quelques conclusions. Comme le montrent les Figs. 5.7–5.8, le stipe de ce spécimen paraît assez cylindrique mais un examen rigoureux de celui-ci permet de le décrire comme légèrement conique. En effet, à sa base (à 200 cm de l'apex) il a un diamètre de 15,5 cm (Fig. 5.9(f), diamètre à 176 cm de l'apex), diamètre qui diminue progressivement jusqu'à 25 cm de l'apex où il mesure 8 cm (Fig. 5.9(e)). Ensuite malgré la proximité avec le méristème, cette diminution continue assez lentement : entre 12 cm de l'apex (Fig. 5.9(c)) et 15,5 cm de l'apex (Fig. 5.9(d)) le diamètre reste constant (7 cm). C'est donc surtout dans une zone se situant entre la zone méristématique (Figs. 5.9(a)–5.9(b)) où le diamètre est égal à 2,7 cm, à 2 cm du méristème, et une zone à une quinzaine de centimètres du méristème (Fig. 5.9(c)) qu'a lieu la mise en place du diamètre adulte du stipe. Cette zone peut être repoussée jusqu'à 25 cm là où les



(a) Vue générale.

(b) Détail du houppier.

FIGURE 5.7 – *Gaussia* des serres du Jardin des plantes. La flèche est un repère et indique le même entre-nœud dans les figures suivantes. Échelle : 15 cm.

5.2. Étude de deux palmiers à croissance différente

premières lacunes apparaissent et où l'anatomie définitive est acquise. Ces figures montrent que le plateau méristématique est d'une taille moins importante que pour *Phoenix*.

Des coupes transversales ont été réalisées dans un autre spécimen (*Gaussia maya* O.F.Cook) H.J.Quero & Read) au niveau de la partie médiane de la tige (Planche II, 1–6). Celles-ci permettent de mettre en évidence une variation radiale très importante qui révèle les deux processus suivants : la croissance post-primaire du parenchyme avec la présence de *cellules géantes* ainsi qu'un autre processus encore jamais décrit, la *différenciation de la partie fibreuse dorsale* (ces deux processus sont décrits en 5.4 et 5.5). En effet, il existe une forte différence entre la partie fibreuse dorsale de la zone centrale et celle de la zone subcorticale : le nombre de fibres augmente de façon significative entre le centre et la périphérie. Ceci peut être considéré comme une modification anatomique permettant également un accroissement du diamètre du stipe. En effet, dans la zone subcorticale, il n'y a quasiment pas de parenchyme et ce sont donc les fibres qui assurent, avec une augmentation de leur taille et de leur nombre, la croissance en épaisseur au niveau de cette zone. Comme le montre la Planche I, 11–13, il se peut que dans certains cas, des modifications du parenchyme existent, mais ce n'est pas le cas ici.



(a) Zone apicale avec les gaines foliaires.



(b) Zone apicale sans les gaines foliaires.

FIGURE 5.8 – Zone apicale de *Gaussia*. La flèche indique le même entre-nœud que dans la Fig. 5.7(b). m : zone apicale du méristème. ct : cortex, cc : cylindre central, cz : zone centrale, f : feuille, ls : gaine foliaire, sz : zone subcorticale, tz : zone de transition. La flèche indique le même entre-nœud que dans la Fig. 5.7. Échelle : 10 cm.

Je n'ai pas réalisé de coupe dans la partie apicale de ce spécimen, mais la Fig. 5.9 montre que la partie la plus apicale n'est pas constituée de cellules géantes et qu'elle doit avoir un parenchyme fondamental à cellules de petites tailles sûrement sphéroïdes lors de leur mise en place.

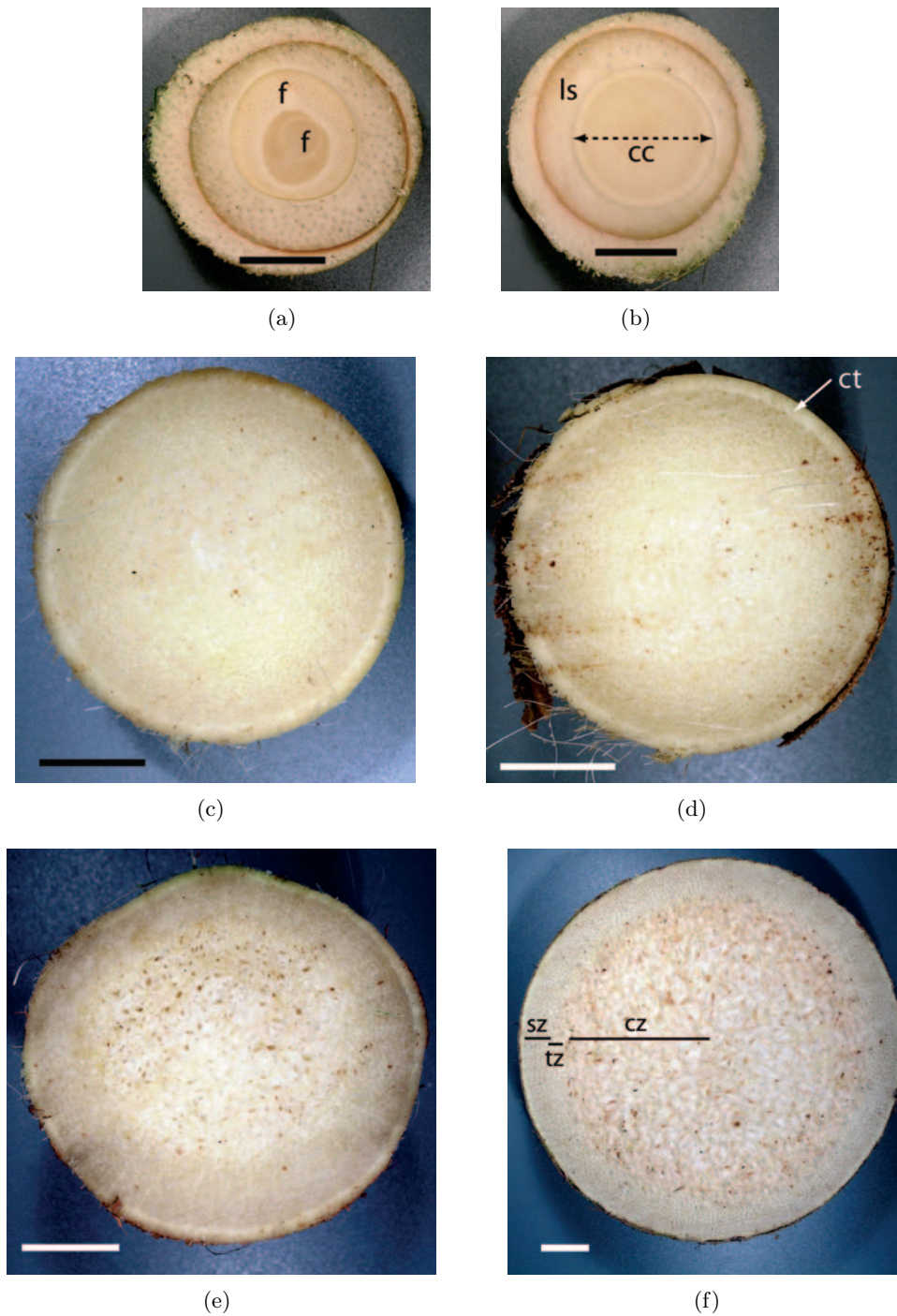


FIGURE 5.9 – Évolution du stipe de *Gaussia* en fonction de sa position longitudinale. *a-b* : correspond à la zone m de la Fig. 5.8(b), *a* partie supérieure, *b* partie inférieure, c'est dans cette zone que se trouve le bourgeon apical, 2,5 cm séparent *a* et *b* ; *c* : coupe transversale à 12 cm de *a* ; *d* : coupe transversale à 15,5 cm de *a* ; *e* : coupe transversale à 25 cm de *a*, apparition des premières lacunes ; *f* : coupe transversale à 176 cm de *a*. Abréviations utilisées – cc : cylindre central, ct : cortex, cz : zone centrale, f : feuille, ls : gaine foliaire, sz : zone subcorticale, tz : zone de transition. Échelle : 2 cm.

5.3 Discussion sur ces deux différents modes de croissance

En comparant les deux genres étudiés il est possible de dégager plusieurs différences :

La région du plateau méristématique. – Entre les deux palmiers décrits il existe une variation concernant la région du plateau méristématique (Fig. 5.4) qui est beaucoup plus large chez *Phoenix*. Ceci peut s'expliquer par une activité mitotique beaucoup plus importante chez ce genre que chez *Gaussia*. Il en résulte que le stipe aura atteint un diamètre adulte (définitif) plus rapidement chez *Phoenix* et que la variation du diamètre en deçà de la zone méristématique sera donc plus importante chez *Gaussia*.

Variation radiale. – En comparant l'anatomie du cylindre central de la région basale du stipe de ces deux spécimens (Fig. 5.6 et Planche X pour *Phoenix* et Planche II, 1–6 pour *Gaussia*) il se dégage nettement deux types de cylindre central. Alors que la variation radiale est inexistante pour *Phoenix* (stipe de Type A), elle est très importante pour *Gaussia* (stipe de Type B) : les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale très développée dans la zone subcorticale et une densité très importante alors que dans la zone centrale la partie fibreuse est très peu développée et la densité des faisceaux fibro-vasculaires est très faible.

Variation axiale. – Cette variation s'observe chez les deux genres mais a des conséquences différentes. Pour *Phoenix* il s'agit de variations légères liées à la taille des structures et à leur lignification : les cellules de parenchyme ont un diamètre qui a été multiplié par 2,5 et la surface de la partie fibreuse a été multipliée par 10,7 (donc le diamètre par 3,3). En ce qui concerne *Gaussia*, même si l'apex n'a pas été étudié anatomiquement, il est évident qu'entre la partie apicale et la partie basale de la tige, les cellules du parenchyme ont subi une très forte croissance au niveau de la zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont eux gardé leur structure originelle. En revanche, au niveau de la zone subcorticale, les cellules du parenchyme ne se sont pas modifiées alors que la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires a considérablement augmenté.

La différence entre les palmiers à croissance post-primaire (sous-entendu du parenchyme fondamental) et les palmiers qui en sont dépourvus doit se trouver au niveau du méristème. Les palmiers sans cette croissance ont, sans doute, une intense activité mitotique ce qui a la conséquence suivante : le nombre de cellules de parenchyme est important et le diamètre adulte est atteint sans croissance post-primaire du parenchyme fondamental. Ceci est en partie confirmé par les Figs. 5.4–5.5 qui montrent que le stipe de *Phoenix* atteint un diamètre adulte très rapidement. En effet, nous pouvons constater que sur un spécimen

(Fig. 5.4, celui sur lequel ont été réalisées les mesures) le cylindre central mesure 10 cm de diamètre à 5 cm du méristème et que sur un autre spécimen son diamètre est de 15 cm à 10 cm du méristème. Il faut rappeler que le diamètre à un mètre du sol était de 40 cm. Le cylindre central continue donc à s'accroître lentement sous la partie étudiée pour atteindre un diamètre définitif à quelques dizaines de centimètres sous l'apex.

L'apparition d'une croissance post-primaire du parenchyme fondamental pourrait compenser une activité mitotique moins importante qui n'aboutit pas à un nombre de cellules permettant au palmier d'atteindre un diamètre adulte (*Gaussia*). En effet, si les cellules, à partir d'une certaine distance du méristème perdent leur capacité à se diviser, étant donné que le nombre de cellules mises en place par *Gaussia* (*Mauritia-Type*, Type B) est inférieur au nombre de cellules mises en place par *Phoenix* (*Cocos-Type*, type A), le seul moyen d'augmenter le diamètre du stipe (pour permettre une croissance en hauteur) est donc d'augmenter la taille des cellules du parenchyme fondamental.

Cette croissance post-primaire n'a donc rien à voir avec l'importance du diamètre des stipes atteint à la fin de la phase d'établissement et il ne faut pas confondre certains cas spécifiques où le parenchyme met en place des réserves comme pour *Acrocomia crispera* (Kunth) C.F. Baker ex Becc. (Fisher *et al.* 1996). Ce diamètre peut être important pour des palmiers sans croissance post-primaire ou bien peut être de relative petite taille et parfaitement cylindrique pour des palmiers avec croissance post-primaire comme c'est le cas pour *Gaussia* ou *Iriarteia* Ruiz & Pav., à la différence de *Pseudophoenix* (Fig. 5.1). Ce qui doit être pris en compte pour cette définition est donc l'aspect des cellules du parenchyme fondamental.

J'ai ici présenté une étude préliminaire sur les deux principaux modes de croissance retrouvés chez les palmiers. La complexité du mécanisme et le nombre important de mesures à réaliser requièrent des analyses supplémentaires afin de pouvoir connaître ces variations dans toute la partie apicale et ainsi connaître la mise en place du stipe chez ces deux types de palmiers. L'étude de ces deux exemples met donc en évidence les différences anatomiques entre ces deux types de palmiers. Deux processus sont à l'origine des modifications observées chez *Gaussia* :

1. La croissance des cellules du parenchyme fondamental.
2. La différenciation de la partie fibreuse dorsale.

5.4 La croissance des cellules du parenchyme fondamental

Cette croissance des cellules du parenchyme fondamental a été décrite et étudiée pour la première fois par Schoute (1912) puis par Monoyer (1924), Kaul (1960), Waterhouse et Quinn (1978) et Rich (1987a). J.C. Schoute mesura le diamètre de plusieurs palmiers en fonction de leur hauteur (ou plus exactement en fonction de la distance à l'apex) et

5.4. La croissance des cellules du parenchyme fondamental

établit une classification des palmiers en fonction de leur croissance en épaisseur (das Dickenwachstum), cf. Annexe C.2. Il étudia l'anatomie de quelques palmiers et ainsi put discuter des relations entre anatomie et accroissement diamétral du stipe des palmiers. Cet accroissement a été nommé pour la première fois par Monoyer (1924) comme *accroissement post-primaire* et c'est ce terme qui sera retenu dans le reste du texte. La traduction anglaise a été réalisée par Waterhouse et Quinn (1978) : *sustained primary growth*. Ces auteurs (Schoute 1912, Waterhouse et Quinn 1978) définissent deux types de stipes en fonction de la croissance :

- les stipes de type A qui cessent leur accroissement diamétral après la phase d'établissement. Ainsi, le diamètre obtenu chez ces palmiers ne varie que très peu pendant la phase adulte (*Phoenix, Cocos*). La variation de ces stipes a été étudiée par Swamy et Govindarajalu (1961) et Ambwani (1985) ;
- les stipes de type B qui présentent un accroissement post-primaire. Ceci implique que le diamètre des tiges continue de s'accroître après la phase d'établissement, cette variation a été étudiée par Schoute (1912), Monoyer (1924), Tomlinson (1969), Waterhouse et Quinn (1978) et Rich (1987a).

Ces deux types ont été définis d'après la croissance des cellules du parenchyme fondamental qui peuvent, en fonction des genres, présenter une forte modification. Après avoir été formées dans l'apex du stipe, ces cellules, sphéroïdes et isodiamétriques (Planche I, 1–2) au départ subissent une croissance supplémentaire d'où le terme de croissance post-primaire. Cette croissance se définit sur un critère de taille et parfois de forme des cellules. Lorsqu'il n'y a que la taille qui entre en jeu, il n'est pas évident de définir rigoureusement cette croissance puisque c'est une croissance primaire qui prolonge la phase de mise en place des cellules du parenchyme dans l'apex. Dans les deux cas, il est nécessaire de souligner que pratiquement aucune division cellulaire n'a lieu : le nombre de cellules à la base du stipe est quasiment identique au nombre de cellules à l'apex. Lorsque cette croissance post-primaire a lieu, il est possible de définir plusieurs formes de cette croissance post-primaire (Tomlinson *et al.* 2011, Thomas et De Franceschi soumis b) :

Cellules géantes – La taille des cellules augmente fortement et atteint des tailles de l'ordre du millimètre (Planche I, 3–4). Le parenchyme fondamental reste le plus souvent compact, c'est à dire sans lacune. Le genre *Pseudophoenix* H.Wendl. ex Sarg. (Chapitre 10) illustre parfaitement ce type de parenchyme. J'ai donc nommé ces cellules, des cellules géantes ou *huge cells* dans l'article Thomas et De Franceschi (soumis b).

Cellules lobées / rhomboédriques avec de petites lacunes – Les cellules subissent une très légère croissance dans plusieurs directions ($< 200 \mu\text{m}$, longueur/largeur $< 3-4$), ce sont des cellules lobées ou rhomboédriques qui forment de petites lacunes

(généralement inférieures à 250 μm) en réseaux irréguliers entre les lobes de ces cellules. Les genres *Borassus* (Chapitre 7.1) et *Licuala* (7.10) illustrent ce type de parenchyme (Planche I, 5–6).

Cellules trabéculaires – Les cellules sont en étoile et forment un réseau très régulier de lacunes sphéroïdes. Ce type de parenchyme est retrouvé chez les *Calamoideae* (Chapitre 8, Planche I, 7–8).

Cellules *en-bâton* – Les cellules subissent une croissance unidirectionnelle (Planche I, 9). Elles ont été nommées *rod-like* dans Thomas et De Franceschi (soumis b) de par leur aspect en-bâton très allongé ($> 200 \mu\text{m}$, longueur/largeur $> (3)–5$). Des lacunes assez importantes se forment dans ce type de parenchyme ($> 250 \mu\text{m}$).

Parenchyme connectif – Il peut également se développer une sorte de parenchyme connectif (ou *appendicular parenchyma*). Il a été nommé de cette façon de par son aspect. En effet, il relie les parties conductrices des faisceaux fibro-vasculaires en émettant de très longs prolongements entre ces faisceaux fibro-vasculaires (Planche I, 10).

Cellules à croissance / divisions tangentielles – Lorsqu'une croissance post-primaire a lieu, il y a, à la base du stipe, une modification spéciale des cellules du parenchyme fondamental au niveau de la zone subcorticale. Ces cellules présentent une très forte croissance tangentielle (plus d'un millimètre) et peuvent également subir plusieurs divisions anticlines donnant ainsi des files de cinq à quinze cellules (Planche I, 11–13).

Il faut rajouter à cela une tendance générale à tout parenchyme situé dans une zone basale et vieille d'un stipe : il peut se lignifier fortement (Planche I, 14).

Légende de la planche I

Planche photographique des différents types de parenchyme fondamental
Coupes (CT) / polissages transversaux

1–2 : Cellules sphéroïdes isodiamétriques. Ce type de parenchyme peut devenir légèrement allongé (longueur/largeur $< 3-4$) au niveau de la base des stipes, [1 (CT lumière polarisée analysée)–2 (CT safranine O fast green FCF) : *Hyphaene thebaica*]. **3–4** : Cellules géantes (*huge cells*). Ces cellules subissent une très forte croissance post-primaire et leur diamètre est souvent supérieur à 500 μm , [3 : *Bactris plumeriana* (CT non colorée). 4 : *Pseudophoenix sargentii* (CT lumière polarisée analysée)]. **5–6** : Cellules lobées / rhomboédriques avec de petites lacunes. Diamètre généralement $< 200 \mu\text{m}$ et longueur/largeur $< 3-4$, petites lacunes en réseau irrégulier (généralement inférieures à 250 μm) entre les lobes de ces cellules, [5 : *Borassus aethiopicum* (polissage). 6 : *Pritchardia minor* (polissage)]. **7–8** : Cellules trabéculaires ou en étoile formant un réseau très régulier de lacunes plus ou moins sphéroïdes, [7 : Représentation schématique. 8 : *Mauritia flexuosa* (CT non colorée)]. La différence entre 6 et 8 est indiquée par les flèches. **9** : Cellules « en-bâton » ou *rod-like* de par leur très forte croissance post-primaire unidirectionnelle, longueur généralement $> 200 \mu\text{m}$, longueur/largeur $> (3)-5$. Des lacunes assez importantes se forment dans ce type de parenchyme ($> 250 \mu\text{m}$), [*Acrocomia crispa* (polissage)]. **10** : Parenchyme connectif (*appendicular parenchyma*). Un réseau de cellules très étirées se forme entre les faisceaux fibro-vasculaires, [*Heterospatha elata* (polissage)]. **11–13** : Parenchyme à croissance / divisions tangentielle(s). Au niveau de la zone subcorticale, chez les *Mauritia-Type*, les cellules du parenchyme fondamental sont responsables de l'accroissement du diamètre du stipe : soit par divisions anticlines (11–12) soit par un allongement important (13). Une combinaison des deux est parfois présente, [11 (polissage)–12 (CT non colorée). *Syagrus sancona*. 13. *Veitchia arecina* (polissage)]. **14** : Lignification du parenchyme (avec quelques recloussonnements) chez les vieilles tiges (partie basale), [*Caryota mitis* (CT non colorée)].

Échelle — 2 mm : 10–11. 400 μm : 1–5, 9, 12–14. 200 μm : 6, 8.

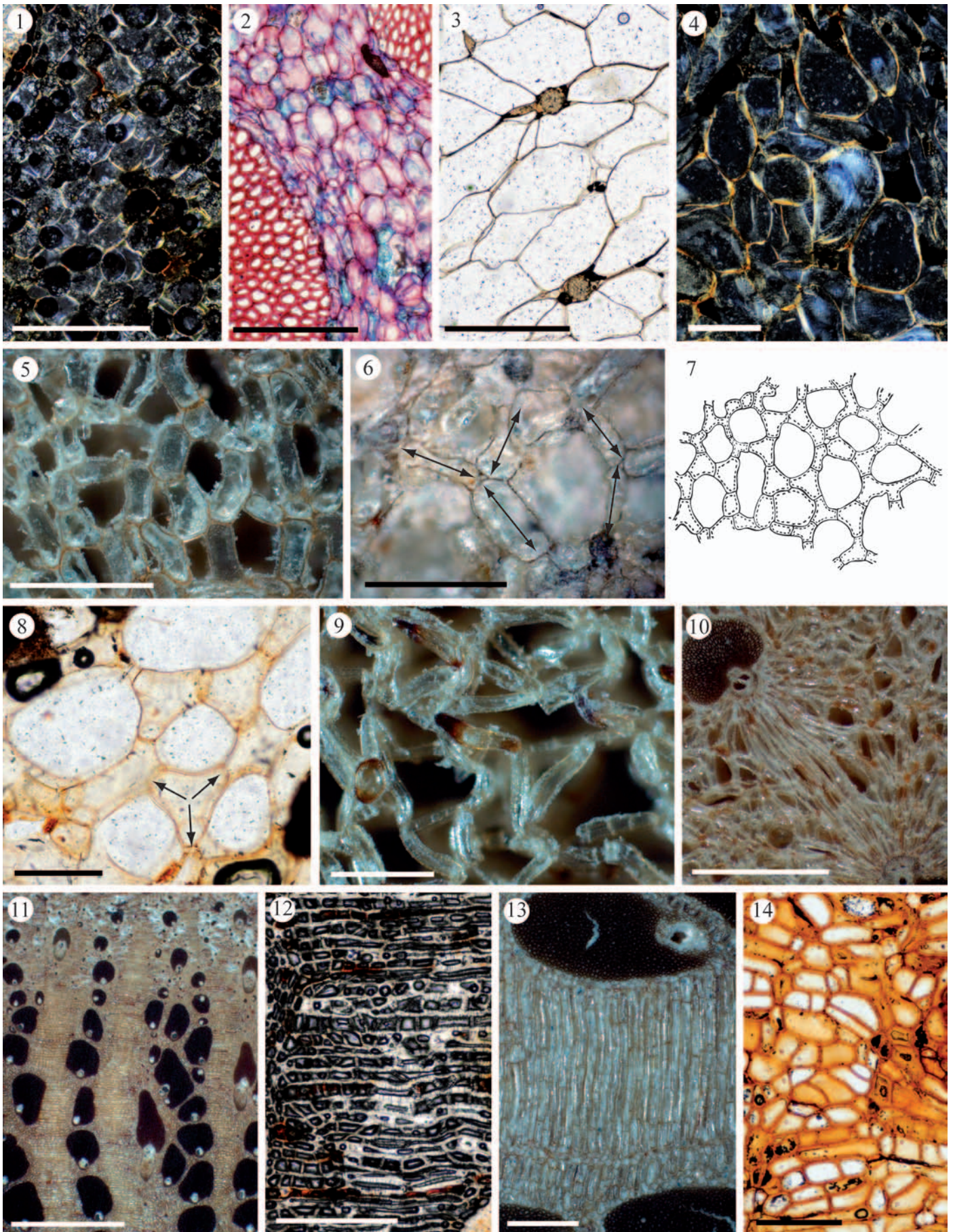


PLANCHE I – Les différents types de parenchyme fondamental

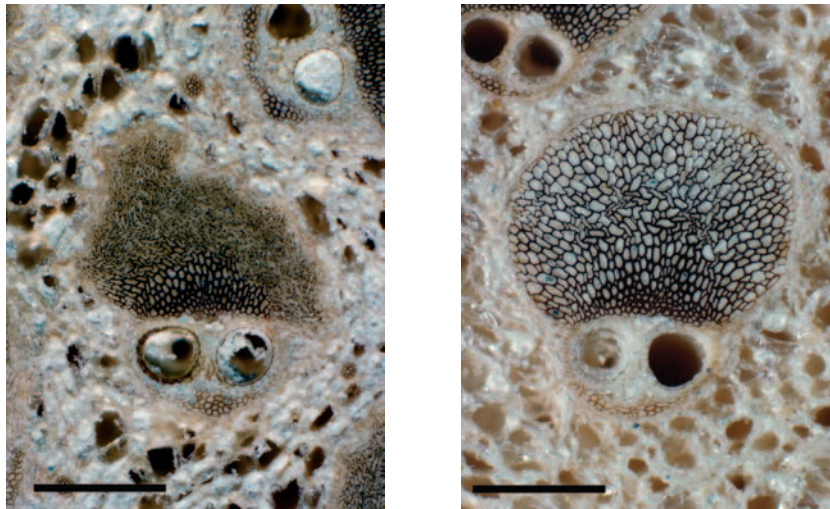
5.5 La différenciation de la partie fibreuse dorsale

Une modification de la partie fibreuse a été notée par Rich (1987a) et n'a jamais été étudiée depuis. J'ai également remarqué cette modification et l'ai étudié afin d'essayer de mieux la comprendre. Ce qui suit provient de toutes les observations que j'ai réalisées et il serait nécessaire d'entreprendre des analyses complémentaires afin d'interpréter plus dans le détail les faits qui sont détaillés ci-après. Certains palmiers (ceux de Type A, *Cocos-Type*) ne présentent pas de différence de la partie fibreuse dorsale entre la zone subcorticale et la zone centrale. Les fibres sont développées de la même façon dans les deux zones et le nombre de fibres par partie fibreuse dorsale est sensiblement identique. En revanche, il existe des palmiers (Type B, *Mauritia-Type*) dans lesquels s'observe des parties fibreuses fortement différentes en fonction de leurs positions. Une première observation à l'intérieur de ce groupe révèle que certaines tiges présentent une variation de la partie fibreuse entre la zone subcorticale et la zone centrale. Il est possible de distinguer deux types des modifications : la lignification centrifuge et la différenciation centrifuge.

5.5.1 La lignification centrifuge

Ce mécanisme est responsable de la modification des cellules de la partie fibreuse dorsale. Cette modification est définie d'après la lignification des fibres. En plus de cette lignification, un *gonflement* des fibres est observé alors qu'elles n'ont encore qu'une paroi très faiblement lignifiée et sans doute encore non rigide. Cette modification est illustrée avec le genre *Washingtonia*. Dans la zone centrale, les faisceaux fibro-vasculaires ont la même structure que dans la zone subcorticale mais la partie fibreuse dorsale n'est pas encore développée (Fig. 5.10). Les fibres ont un aspect dégonflé par rapport aux fibres classiques (circulaire en coupe transversale). Leur paroi est très mince. La forme de la partie fibreuse dorsale a elle aussi un aspect dégonflé et a donc une surface moins importante que celle des faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale alors que le nombre de fibres est sensiblement identique. Plus les faisceaux fibro-vasculaires se rapprochent de la périphérie, plus les fibres se développent (gonflement – lignification) et plus cette partie fibreuse dorsale possède une grande surface. Il faut ajouter à cela que la lignification de la partie fibreuse se fait de manière centrifuge : les fibres proches du phloème (appelées fibres proximales) se lignifient avant celles de la périphérie (fibres distales).

Cette lignification centrifuge se retrouve chez plusieurs genres et il semble, d'après mes observations, qu'elle soit assez répandue dans cette famille.



(a) Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale avec des fibres d'aspect dégonflé.

(b) Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale avec une partie fibreuse bien développée et une lignification progressive des fibres de la partie proximale (phloème) vers la partie distale (périphérie).

FIGURE 5.10 – La lignification centrifuge chez *Washingtonia robusta* H.Wendl. Échelle : 500 μm .

5.5.2 La différenciation centrifuge

Description du processus. – Ce mécanisme intervient uniquement pour les tiges de Type B (*Mauritia-Type*) et est responsable de l'augmentation du nombre de fibres au sein de la partie fibreuse dorsale lorsqu'un faisceau fibro-vasculaire passe de la zone centrale à la zone subcorticale (Chapitre 2.2, Figs. 2.9-2.10). Ce mécanisme a été observé chez plusieurs genres et notamment chez : *Gaussia* (avec *G. maya*), *Iriartella* H.Wendl. (avec *I. setigera* (Mart.) H.Wendl.) et *Veitchia* H.Wendl. in B.Seemann. L'observation peut se résumer de la façon suivante (Planche II) :

1. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale présentent une partie fibreuse dorsale très réduite avec un $f/v \approx 1$ ¹. Des phytolithes sont également observés à la périphérie de la partie fibreuse. Les fibres sont bien développées et peuvent présenter un épaissement de leur paroi (Planche II, 3–4, 10).
2. Au niveau de la zone de transition, le nombre de fibres de la partie fibreuse dorsale augmente assez rapidement. La partie fibreuse de ces faisceaux possède une structure

1. Le ratio fibro-vasculaire (f/v) est le ratio entre la surface de la partie fibreuse d'un faisceau fibro-vasculaire et la surface de la partie vasculaire (phloème, xylème et parenchyme associé) de ce même faisceau. Ce descripteur est défini dans l'article Thomas et De Franceschi (soumis b).

5.5. La différenciation de la partie fibreuse dorsale

différente de celle des faisceaux de la zone centrale. En effet, il semble que la partie fibreuse possède une zone proximale (proche du phloème, notée *a* dans la Planche II) équivalente à celle de la zone centrale (Planche II, 5, 8–14) et une zone distale (en allant vers la périphérie de la partie fibreuse, notée *b* et *c* dans la Planche II). Les fibres de cette zone semblent avoir le même comportement que dans la différenciation centrifuge : plus elles s'éloignent de la zone proximale, moins elles sont lignifiées. Il n'est observé aucun phytolithe autour de la partie fibreuse des faisceaux fibro-vasculaires des zones de transition et subcorticale.

Comme le montre la Planche II, 8–9, 11–14, la limite entre le parenchyme et la périphérie de la partie fibreuse n'est pas nette et il n'est souvent pas possible de faire la différence entre une cellule de parenchyme et une cellule fibreuse (les cellules de la zone *c* illustrent particulièrement bien ce propos). Ceci donne l'impression que les cellules de parenchyme, à proximité de la partie fibreuse, prennent un aspect de plus en plus lignifié pour finalement ressembler à des fibres au niveau de la zone subcorticale.

3. Au niveau de la zone subcorticale, la partie fibreuse devient de plus en plus importante et de plus en plus lignifiée (Planche II, 7). Les phytolithes se retrouvent au niveau des faisceaux fibro-vasculaires en contact avec le cortex. Les fibres sont toutes lignifiées avec parfois une paroi à plusieurs couches concentriques. Les cellules situées à l'extrémité de cette partie fibreuse sont très allongées dans une direction passant par le centre de cette partie fibreuse et sans paroi à plusieurs couches concentriques.

Tentative d'explication. – Il faut rappeler que ce mécanisme a été étudié à un seul niveau de la tige et que pour en avoir une meilleure description il faudrait réaliser des coupes à différentes hauteurs pour voir la modification des structures décrites ci-dessus. Une évolution de la lignification de cette partie fibreuse le long de la variation longitudinale est probable et des coupes longitudinales devraient être réalisées afin de mieux comprendre ce mécanisme.

La Planche II permet de faire une première tentative d'explication. Si les figures 9 et 10 sont comparées, il semble que le faisceau de la figure 9 (zone de transition) possède la même organisation proximale que celui de la figure 10 (zone centrale). En revanche, il possède une partie distale alors que celui de la figure 10 n'en possède pas. Cette partie distale est bien délimitée au niveau de la partie proximale et présente des cellules dont l'aspect diffère des fibres classiques et fait fortement penser à des cellules de parenchyme allongées. Les figures Planche II, 11–14 permettent d'apporter quelques précisions. Sur ces figures, il est possible de trouver des phytolithes intercalés entre la zone proximale *a* et la zone *b*. Habituellement, les phytolithes ne sont jamais visibles à l'intérieur d'une partie fibreuse, ils sont restreints

au niveau des stigmata accolés aux fibres en périphérie de la partie fibreuse dorsale. Le fait de trouver des phytolithes au milieu de la partie fibreuse permet de penser qu'à l'origine ceux-ci devaient se trouver en périphérie puis que de nouvelles fibres se sont formées encore plus en périphérie. Peut-on proprement parler de fibres en ce qui concerne les cellules des zones *b* et *c* ? Pour résoudre ce problème, il faudrait réaliser des coupes longitudinales sur ce type de palmier. Mais il n'est pas évident de suivre un faisceau fibro-vasculaire dans un tel plan en raison de son trajet sinueux.

Je ne suis néanmoins pas capable de dire si ces cellules sont déjà différenciées en fibres, ni même si se sont de véritables fibres ou si ce sont des cellules de parenchyme qui, par un jeu de gradient au sein de la partie fibreuse dorsale, reçoivent un signal pour se lignifier ou devenir des *pseudo-fibres* lors de leur formation dans l'apex au niveau de la zone subcorticale comme le montre la Planche II, 7.

Contrairement au phénomène précédent, celui-ci semble plus caractéristique de certains genres. Par exemple, les *Calamoideae* arborescents ainsi que les *Ceroxyloideae* et la grande majorité *Arecoideae* possèdent cette caractéristique. Les *Coryphoideae* (excepté les *Caryoteae*) ne développent apparemment jamais ce type de croissance spécifique de la partie fibreuse dorsale.

Légende de la planche II

Planche photographique sur la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale
Coupes transversales non colorées

1–6 : *Gaussia maya*. 1. Zone subcorticale. 2. Zone de transition. 3. Zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires de la partie centrale sont nettement différents de ceux de la partie subcorticale : plus espacés et à la partie fibreuse dorsale réduite. 4. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. 5. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition montrant les 3 zones de la partie fibreuse dorsale. a. *zone proximale* avec fibres développées ; b. *zone médiane* avec un stade cellulaire intermédiaire entre la partie fibreuse et le parenchyme : des cellules commencent une différenciation en fibre. c. *zone distale* où les cellules de parenchyme sont de même forme qu'en b. mais non lignifiées. 6. Détail de la transition entre ces 3 zones. **7–14** : *Iriartella setigera*. 7. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale avec les trois régions différenciées (a. fibres, b. cellules intermédiaires, c. cellules de type parenchyme). Les cellules des zones b. et c. sont souvent allongées et alignées dans un plan radial passant par le centre du faisceau fibro-vasculaire. 8. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition. 9. Faisceau fibro-vasculaire à la limite de la zone de transition et de la zone centrale avec les zones a. et b. bien développées (lumière polarisée analysée). 10. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. La partie fibreuse est réduite et possède des phytolithes (flèches) à sa périphérie (lumière polarisée analysée). 11–14 Détail de plusieurs parties fibreuses au niveau de la zone de transition. La transition entre la zone a. et la zone b. est plus ou moins graduelle : au niveau de cette transition il n'est pas possible de faire la différence entre une cellule de type intermédiaire et une cellule fibreuse. Des phytolithes sont intercalés entre ces deux zones (cercles, flèches). Ils se trouvent dans la partie fibreuse dorsale entre les fibres ce qui tend à prouver l'ajout de fibres, par différenciation des cellules de parenchyme, à la partie fibreuse originelle (en zone centrale).

Échelle — 1 mm : 1–3. 200 µm : 4–9. 100 µm : 10–14.

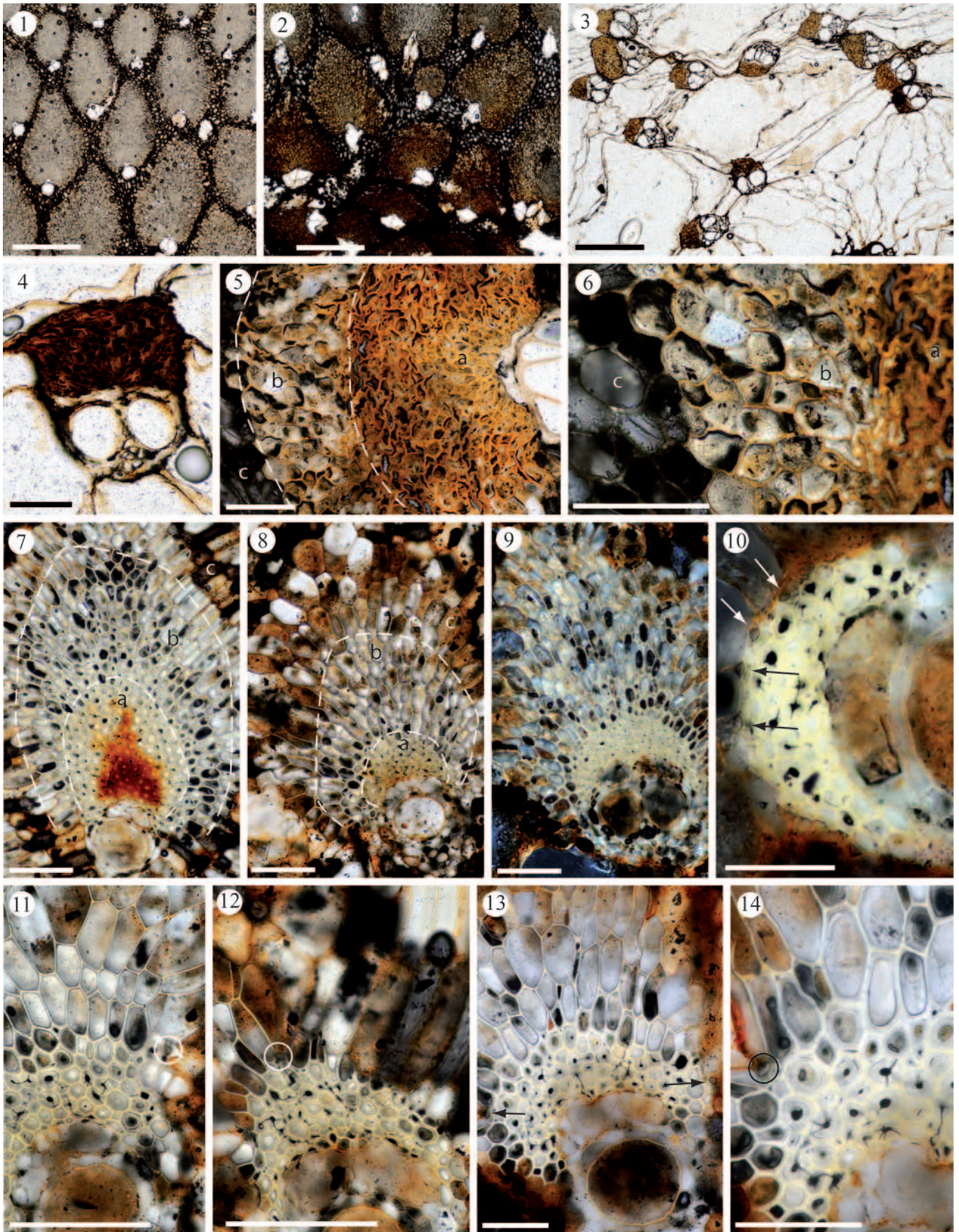


PLANCHE II – Différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale

5.6 Conséquence de ces deux caractéristiques anatomiques

5.6.1 Les différents modes de croissance

Dans l'article Thomas et De Franceschi (soumis b) nous avons défini à partir de ces deux mécanismes (croissance post-primaire et différenciation centrifuge de la partie fibreuse) trois modes de croissance :

1. Le premier mode est défini lorsque le parenchyme ne présente pas de croissance post-primaire et que la différenciation centrifuge est absente ;
2. Le deuxième mode est défini sur la présence de la croissance post-primaire du parenchyme fondamental et une différenciation centrifuge absente ;
3. Le troisième mode de croissance présente à la fois une croissance post-primaire et une différenciation centrifuge de la partie fibreuse.

Cette différenciation centrifuge de la partie fibreuse a d'importantes conséquences sur la répartition et la taille de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires et donc sur la répartition des structures de soutien. Pour les deux premiers modes, les structures de soutien sont équitablement réparties dans tout le cylindre central alors que pour le troisième mode, ces structures sont restreintes au niveau de la zone subcorticale.

Une croissance en hauteur n'est possible que si le diamètre est suffisamment large. J'ai démontré dans ce chapitre que cette croissance du diamètre résulte de deux stratégies : une avec croissance post-primaire des cellules du parenchyme fondamental et une sans. De plus, la tige doit présenter une rigidité minimum pour permettre cette croissance en hauteur. Deux stratégies, sûrement liées à la précédente, permettent cette rigidité : une rigidité équitablement répartie ou une rigidité localisée à la périphérie du cylindre central (différenciation centrifuge).

J'ai présenté ci-dessus une étude préliminaire sur ces différents modes mais, à ce stade, je ne suis pas en mesure d'approfondir l'interprétation de ces résultats. En effet, des études approfondies sont nécessaires afin de décrire et d'interpréter ces différents modèles.

5.6.2 Conséquence sur la prise de mesure

Cette partie détaille la variabilité des structures anatomiques des stipes de palmiers et ces résultats me permettent d'affirmer que la prise de mesures quantitatives des structures anatomiques (densité, taille, degré de lignification) est inutile d'un point de vue d'identification. En revanche, ces indications quantitatives peuvent fournir d'importants renseignements pour la détermination du degré de maturation approximative du stipe lorsqu'aucune autre information qu'une coupe transversale n'est disponible. Par degré de

maturation j'entends la possibilité de déterminer la position axiale approximative d'une coupe transversale (Tableau 5.1) :

- Partie apicale : la densité des faisceaux fibro-vasculaires est importante (c'est-à-dire qu'ils sont congestionnés), les fibres sont à parois très minces. . .
- Partie médiane : les faisceaux fibro-vasculaires sont espacés (du moins dans le cylindre central), les fibres sont à parois épaissies,
- Partie basale : les cellules du parenchyme fondamental ont une structure très lignifiée et sclérifiée, la densité des faisceaux fibro-vasculaires est relativement faible.

Dans ce chapitre, je me suis intéressé aux différentes modifications que peut subir une tige de palmier lors de sa croissance. Il m'a semblé important de décrire ces mécanismes avant de décrire l'anatomie des différentes sous-familles de palmiers. Cette étude préliminaire demande certes des approfondissements mais elle a été réalisée dans le souci d'identifier les variations anatomiques liées aux modes de croissance et ainsi de pouvoir dégager les descripteurs taxinomiques.

FORMALISATION D'UNE DESCRIPTION ANATOMIQUE

Sommaire

6.1	Organisation générale d'une description	112
-----	---	-----

L'ORGANISATION générale d'une description qui sera utilisée dans les chapitres suivants est présentée ici. Dans cette thèse, la description littéraire des taxons (présentée dans les chapitres suivants) a été couplée à une description informatique. Cette dernière a été réalisée à l'aide du logiciel Xper² (Vignes-Lebbe *et al.* 2011) développé par le Laboratoire d'Informatique et Systématique¹. Afin d'éviter une certaine répétition avec l'article Thomas et De Franceschi (soumis b), la présentation détaillée des descripteurs est réalisée avec cette publication dans le chapitre suivant. Néanmoins, tous les descripteurs et leurs états sont définis et disponibles en ligne (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>). La base Xper² est traitée dans un chapitre spécifique (Chapitre 13).

Pour rendre la lecture plus facile lors des descriptions présentées dans les Chapitres 7–11, j'ai placé en Annexe D un feuillet A3 dépliant qui rappelle les principaux descripteurs anatomiques et la phylogénie des tribus.

1. Université Pierre et Marie Curie, UMR 7207 MNHN - UPMC - CNRS. Programme gratuit non open source soumis à la licence Creative Commons Paternité-Pas d'Utilisation Commerciale-Pas de Modification 2.0 France et disponible sur le site internet : <http://www.infosyslab.fr/lis/>.

6.1 Organisation générale d'une description

Dans les chapitres suivants (Chapitres 7 à 11), les descriptions des stipes seront formalisées et organisées à la manière exposée ci-dessous. Tous les descripteurs cités ici sont définis dans l'article Thomas et De Franceschi (soumis b) (7.1).

Aspect général et macroscopique du stipe. – Pour chaque tribu présentée, des vues générales (polissage transversal à faible grossissement) de quelques genres sont proposées. Lorsqu'elle est connue, la position (approximative) des échantillons étudiés est donnée : (i) apicale, représentant une tige juvénile avec une anatomie assez commune et peu informative; (ii) médiane, tige mature avec des structures anatomiques développées; (iii) basale, où les structures anatomiques sont fortement lignifiées.

Le cortex. – Les caractéristiques du cortex sont présentées ici.

◦ **Description du cortex**

- Développé ou non (nombre de zones),
- Présence / absence d'un épiderme permanent (forme des cellules)...

Il est à souligner que l'anatomie du cortex est assez particulière. En effet, un système vasculaire plus ou moins indépendant du cylindre central (Zimmermann et Tomlinson 1972) se développe. En raison de son extrême variabilité, une description rapide sera donnée sans qu'il soit possible de dégager tout autre descripteur que celui de son développement présent ou absent.

Le cylindre central. – L'organisation générale du cylindre central est détaillée.

◦ **Organisation générale de la tige**
(ex classification de von Mohl)

- *Calamus-Type*,
- *Geonoma-Type*,
- *Mauritia-Type*,
- *Cocos-Type*,
- *Corypha-Type*.

◦ **Ratios**

- $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [min; max]$,
- $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [min; max]$,
- $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [min; max]$,
- $f/v \subset [min; max]$.

$\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}}$: c'est le ratio entre la densité des faisceaux fibro-vasculaires (ffv) au niveau de la zone subcorticale (ext) et la densité de ceux de la zone centrale (int) (Fig. 2.6).

f/v : c'est le ratio entre la surface de la de la partie fibreuse (Fig. 2.7) et celle de la partie vasculaire (protoxylème, xylème, phloème et parenchyme paravasculaire). $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}}$ est donc le ratio de ce ratio fibro-vasculaire de la zone subcorticale calculé sur 10–30

6.1. Organisation générale d'une description

faisceaux fibro-vasculaires et du ratio fibro-vasculaire de la zone centrale calculé sur un même nombre de faisceaux fibro-vasculaires.

R est le taux de recouvrement fibreux. Soit a , la surface de l'ensemble des parties fibreuses examinées dans une surface A , $R = \frac{a}{A} \cdot \frac{R_{ext}}{R_{int}}$ est donc le ratio entre le R de la zone subcorticale et celui de la zone centrale.

L'ensemble des types de von Mohl se basent sur ces ratios et sont définis dans Thomas et De Franceschi (soumis b).

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Le type de faisceau fibro-vasculaire rencontré est décrit dans cette section. La répartition générale des faisceaux fibro-vasculaires et des faisceaux exclusivement fibreux le long d'une section radiale est détaillée. Les faisceaux fibro-vasculaires décrits dans le reste du document sont ceux qui sont distalement éloignés de la sortie du cylindre central, c'est à dire, comme il a été indiqué dans le Chapitre 2.2, les faisceaux fibro-vasculaires qui n'ont que très peu d'éléments de protoxylème et qui présentent des descripteurs diagnostiques.

- **Faisceau fibro-vasculaire** (*ffv*)
 - Classification de Stenzel (aspect de la partie fibreuse dorsale, Fig. 2.7)
 - > *Reniforma* (*Cordata*, *Complanata*, *Sagitata*),
 - > *Lunaria*,
 - > *Vaginata*.
 - Les quatre premiers types sont regroupés en seul (*Reniforma*) en raison de la variabilité qui peut exister au sein du même spécimen.
 - Répartition dendritique des *ffv* dans la zone subcorticale
 - Partie fibreuse dorsale
 - > Étirement radial (zone subcorticale, zone de transition),
 - > Différenciation centrifuge.
 - Partie fibreuse ventrale (P/A)
- Zone vasculaire
 - > Nombre d'éléments de vaisseau,
 - > Partie incluse/exclue du sinus median,
 - > Division du phloème.
- Ponts vasculaires (*bridges*),
- Parenchyme paravasculaire
 - > Développé,
 - > Bande circumvasculaire.
- **Parenchyme para-ffv**
 - Tabulaire,
 - Rayonnant.
- **Faisceaux exclusivement fibreux dans le cylindre central**
 - Présence / Absence.
- **Phytolithes**
 - Sphériques échinulés, en chapeau, mixtes.

Descripteurs liés au phloème et au xylème. – En raison de l'existence de plusieurs études concernant ces deux structures, aucune référence ne sera faite aux perforations

du xylème ni à certains aspects anatomiques du phloème. Les résultats concernant les perforations sont résumés dans Thomas et De Franceschi (soumis b) et proviennent de Cheadle (1943a), Tomlinson (1965), Cheadle et Kosakai (1975) et Klotz (1977, 1978a,b). Pour le phloème, le lecteur pourra se reporter à Parthasarathy et Tomlinson (1967), Parthasarathy (1968, 1974a,b,c, 1980). Mais l'étude de ces structures n'est pas évidente (surtout pour le phloème) et quasiment impossible à réaliser pour les spécimens fossiles.

Le parenchyme fondamental. – Une place spéciale sera faite pour le parenchyme fondamental, son allure générale ainsi que les différents aspects qu'il présente à travers la coupe transversale.

- Accroissement post-primaire,
- Aspect des cellules du parenchyme
- Alignement tangentiel subcortical, fondamental,
- Description des lacunes.

Statistiques descriptives. – Une section présente une description générale des mesures réalisées au sein du taxon considéré. Ces mesures sont données à titre informatif pour rendre compte de l'évolution des différents paramètres le long de la variation radiale. En effet, aucune analyse statistique se basant sur les mesures des faisceaux fibro-vasculaires ne peut être réalisée puisque la taille des différentes structures (faisceau fibro-vasculaire, parenchyme) peut présenter une forte variation entre deux spécimens de la même espèce. De plus, il peut exister une variation au sein du même spécimen (Fig. 2.6) entre la zone subcorticale et la zone centrale. Il m'a donc semblé plus important d'essayer de montrer cette évolution plutôt que d'essayer de réaliser des études statistiques.

Les dimensions sont les suivantes :

- Mensuration des faisceaux fibro-vasculaires (H_{max} , l_{max} , H_{vasc} , l_{vasc}),
- Diamètre des vaisseaux,
- Évolution du f/v .

Diagnose. – Une diagnose du (ou des) taxon(s) est présentée afin de définir les descripteurs permettant de le(s) reconnaître et de le(s) caractériser par rapport aux autres.

Discrimination des genres. – Lorsque les genres d'une tribu (ou sous-tribu) peuvent être discriminés les uns par rapport aux autres, les descripteurs permettant de les identifier sont donnés ici.

Confusion possible. – Les genres ou les tribus avec lesquels une confusion est possible sont présentés ici.

6.1. Organisation générale d'une description

Matériel examiné. – Un retour sur le matériel examiné est réalisé ici afin de d'émettre des hypothèses sur la robustesse des descripteurs diagnostiques.

Compilation bibliographique. – Lorsqu'elle existe, une compilation bibliographique sur le groupe considéré est présentée avec une comparaison des descriptions.

ANATOMIE DU STIPE DES *Coryphoideae*

Sommaire

7.1 Article	119
7.2 Les <i>Borasseae</i> — <i>Hyphaeninae</i>	169
7.3 Les <i>Borasseae</i> — <i>Lataniinae</i>	175
7.4 Les <i>Caryoteae</i>	183
7.5 Les <i>Chuniophoeniceae</i>	193
7.6 Les <i>Coryphea</i>	201
7.7 Les <i>Cryosophileae</i>	207
7.8 Les <i>Phoeniceae</i>	221
7.9 Les <i>Sabaleae</i>	229
7.10 Les <i>Trachycarpeae</i> — <i>Livistoninae</i>	238
7.11 Les <i>Trachycarpeae</i> — <i>Rhapidiinae</i>	247
7.12 Les <i>Trachycarpeae</i> — <i>incertae sedis</i>	257

LES *Coryphoideae* (Fig. 7.1) se répartissent en huit tribus séparées en deux groupes : (*Borasseae*, *Caryoteae*, *Coryphea*, *Chuniophoeniceae*) et ((*Cryosophileae*, *Sabaleae*), *Trachycarpeae*, *Phoeniceae*). J'ai inséré dans la première section de ce chapitre l'étude de Thomas et De Franceschi (soumis b) sur l'anatomie des *Coryphoideae*. Cet article fait le point sur l'anatomie des palmiers, présente les descripteurs ainsi que leurs états. Dans ce chapitre, les descripteurs cités font donc référence à Thomas et De Franceschi (soumis b).

Les descriptions détaillées de chaque tribu sont à considérer comme étant un complément de l'article et non comme une simple traduction française de celui-ci. En effet, dans cette thèse la place allouée à la description (mesures, planches photographiques) n'est pas limitée et une description détaillée peut ainsi être réalisée pour chacune d'elles, ce qui n'est pas possible dans un article.

La base Xper² (Thomas 2011) est disponible en ligne (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>) et donne toutes les descriptions sous la forme [Descripteur – État] pour chaque taxon considéré. Ce chapitre présente les descriptions sous une forme plus littéraire afin

d'en faciliter la lecture et de pouvoir nuancer chaque description ce qui n'est pas possible sous une forme [Descripteur – État].

Il me semble que ce chapitre et les suivants sont d'une approche assez peu évidente pour un lecteur non spécialiste de par la complexité des descripteurs et de la répartition de leurs états, et ceci, même avec une interface informatisée comme le permet Xper². C'est pourquoi, à la fin de cette partie, une discussion synthétique reviendra sur ce qui suit et y apportera une analyse critique.

Toutes les informations données ci-dessous proviennent de descriptions originales, sauf indication contraire.

Je rappelle que se trouve en Annexe D un feuillet A3 dépliant qui présente les principaux descripteurs anatomiques et la phylogénie des tribus.

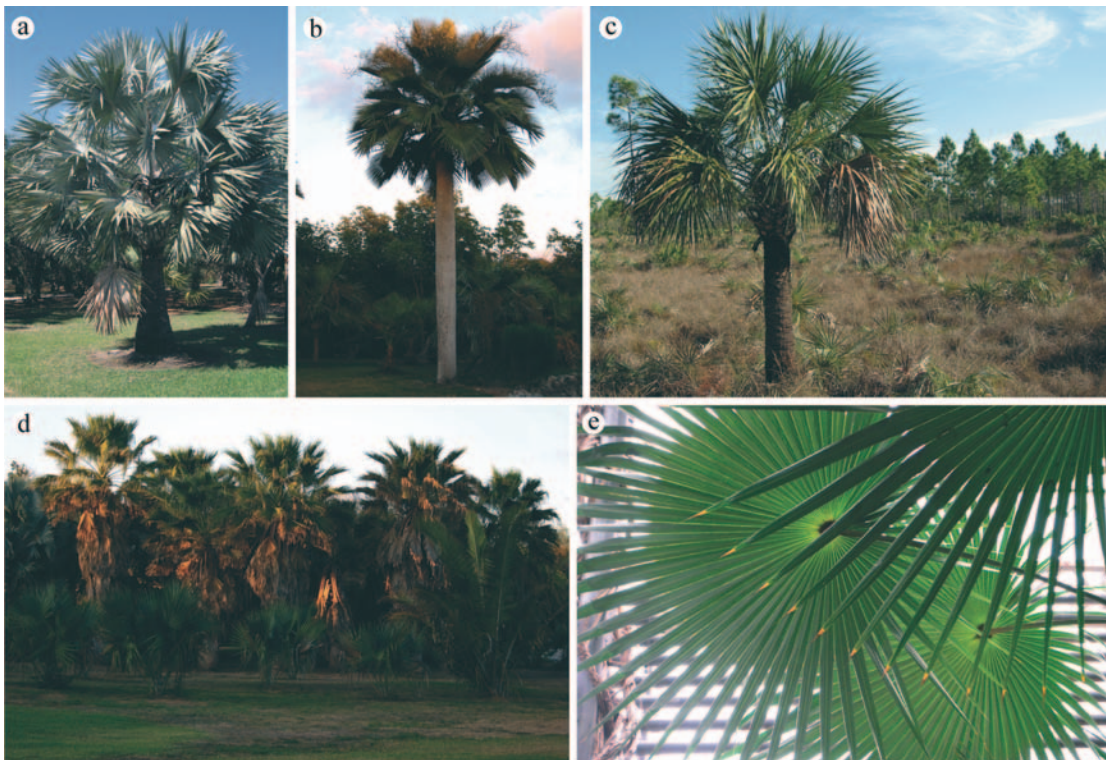


FIGURE 7.1 – Quelques *Coryphoideae*. a. *Bismarckia nobilis* (Montgomery Botanical Center); b. *Copernicia baileyana* (MBC); c. *Sabal palmetto* et *Serenoa repens* (Everglade, Floride); d. *Washingtonia filifera* (Linden ex André) H.Wendl. ex de Bary (MBC); e. *Thrinax* sp. (Komarov Botanical Institute).

7.1 Article

Dans cet article (Thomas et De Franceschi soumis b) soumis à la revue *American Journal of Botany*, nous définissons les descripteurs anatomiques et présentons une description des différentes tribus des *Coryphoideae*. La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est également présentée.

Thomas and De Franceschi

Coryphoideae stem anatomy

1 PALM STEM ANATOMY AND COMPUTER-AIDED IDENTIFICATION: THE CORYPHOIDEAE (ARECACEAE)¹

2 Romain Thomas,² Dario De Franceschi

3
4
5
6 Muséum national d'Histoire naturelle—UMR 7207 MNHN—CNRS—UPMC Centre de recherche sur la
7 paléobiodiversité et les paléoenvironnements. Département histoire de la Terre; 8, rue Buffon—75005

8
9
10 Paris, France
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45

46 ¹Manuscript received _____; revision accepted _____.

47
48 ²e-mail: thomas@mnhn.fr
49

50 Research was supported by a doctoral grant of the French Ministère de l'Enseignement supérieur et de la
51 Recherche and by the Centre national de la Recherche scientifique (CNRS). The authors thank W.J. Baker, P.
52 Gasson and M. Nesbitt for samples from Kew (K), H. Beeckman and W. Tavernier for the samples from
53 Tervuren (MRAC) and J.N. Labat for the full access of the palm collection from Paris (P) throughout the course
54 of this study. P. Griffith and C. Lewis generously allowed full access to the collections of the Montgomery
55 Botanical Center and the Fairchild Tropical Botanic Garden (FBG). L. Cazes and V. Rommevaux have shown
56 great patience for the anatomical preparation of the slides, and J. Anquetin for his careful assistance.
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 *Premise of the study:* Comparative anatomy of the palm stem has never been given much attention in literature.
2
3 Thus, giving an identification of a stem from its anatomy has always proved difficult. This absence of
4
5 groundwork has repercussions on the study of fossil palm stems and most of them are aggregated under the
6
7 morphotaxon *Palmoxyton*. This work attempts to address this need by carrying out a comparative anatomical
8
9 study of extant stems in order to provide an interactive identification tool available on the Web.

10 *Methods:* Stems were sampled on field, in tropical gardens, in herbarium and in xylarium in order to have
11
12 representatives of each tribe of all palm subfamilies. 25 descriptors (with 78 states) and 37 taxa are implanted in
13
14 an expert system: Xper², a management tool for taxonomic description that allows editing standardized
15
16 descriptions. Some descriptors are originally described here and others are compiled from literature.
17

18 *Key results:* Descriptors are essentially based upon the general organization of the transverse section, the
19
20 structure of the fibrovascular bundles and the ground parenchyma. We found that the Coryphoideae have 2 or
21
22 more metaxylem elements whereas the other subfamilies have 1 or 1 and 2 elements. Another important
23
24 contribution of this paper is the description of the centrifugal differentiation of the sheath of phloem fibres, not
25
26 found in the Coryphoideae.
27

28 *Conclusions:* Some tribes are easy to identify (Borasseae, Cryosophileae, Phoeniceae, Caryoteae), others are
29
30 rather heterogeneous and a diagnosis is difficult to establish (Chuniophoeniceae, Trachycarpeae). Caryoteae
31
32 presents some of Arecoideae descriptor-states.
33
34

35
36
37 **Key words:** Areaceae; cell differentiation; Computer-aided identification; Coryphoideae; fibrovascular bundle;
38
39 phytolith; stem anatomy; sustained growth.
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 Anatomy of the palms (Arecaceae Bercht. & J. Presl) is the subject of many studies however, in contrast
2 to the studies of the leaf (Tomlinson, 1961; Horn et al., 2009; Tomlinson et al., 2011) and of the roots (Mahabale
3 and Udwadia, 1959; Seubert, 1996a, 1996b, 1996c, 1998a, 1998b), a thorough comparative anatomy of the
4 stems has never been published, except for the Calamoideae (Weiner and Liese, 1990, 1993; Bhat et al., 1993
5 and Mathew and Bhat, 1997). The purpose of this publication is to extend on the latter by describing the stem
6 anatomy of the Coryphoideae subfamily. Since the first scientific description of a petrified fossil palm stem by
7 de La Hire (1692), much progress has been made through the work of various authors such as von Mohl (1823–
8 1850, 1845), Unger (1823–1850) and Stenzel (1904), who made the first classification of palms based on a
9 system of character classification. This classification was originally based on the morphology and anatomy of
10 stems. This artificial system of classification may or may not be strictly taxonomic and recognizes 5 groups and
11 11 subgroups defined by the general organization of the stem and elaborated from a relatively small selection of
12 genera from the palm family (18 out of about 184) and are thus not representative of all the subfamilies.
13 Interestingly, this has been used extensively on fossils (Stockmans and Willièrè, 1943; Sahni, 1964) rather than
14 on living taxa.

15 Herein, the previous descriptions of stem anatomy are reconsidered in the light of the current
16 classification of Baker et al. (2009), and original descriptors are defined. This survey presents anatomical
17 descriptors that are included in the Xper² database in order to elaborate a referential of the stem anatomy of
18 living palms. The Coryphoideae were chosen to make a detailed anatomical study with some comparisons with
19 the other subfamilies. Indeed, this subfamily is not too large (not as the Arecoideae), its tribes are clearly
20 defined, its phylogeny is well known and it is relatively easy to obtain samples. Then, each tribe of
21 Coryphoideae are herein described with 25 descriptors (78 states). Moreover, major tendencies of the others
22 subfamilies are given in order to give anatomical key trends within the palm family. This article focuses only on
23 the structure of the palm stems and our objective is not to realize a key of all the genera, which would be far too
24 long here, but to provide the tools to make possible general identification (i.e. at the subfamily or tribe levels) of
25 living and fossils palms from their stem. The genus level is not yet conceivable due to the anatomical similarity
26 between two genera phylogenetically closely related. All the descriptors and their states described herein are
27 implanted in the Computer-aided identification (CAI) software Xper² (Vignes–Lebbe et al., 2010; Ung et al.,
28 2010), a knowledge base manager that allows interactive identification on the web
29 (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>).

1 *The general anatomy of the stem*—By following the descriptions in Tomlinson (1961, 1964a, 1990)
2 and Zimmerman and Tomlinson (1972), the stem is made of a central cylinder with some concentric outer layers.
3 The outermost layer is a periderm, which is often replaced by other superficial protective tissues more or less
4 suberized in the old stem. Under this specific layer is a cortex, more or less developed (Fig. 1), with fibrous
5 bundles, fibrovascular bundles and few leaf traces scattered in a ground parenchyma. Then, the central cylinder
6 is abruptly demarcated from the cortex by the peripheral sclerotic zone or the *subcortical zone* (Waterhouse and
7 Quinn, 1978) with a lot of vascular bundles more or less crowded. Then, the *zone of transition* shows a change in
8 fibrovascular bundles density and structure toward the *central zone* of the stem. The ground tissue consists of
9 compact or lacunose parenchyma. The cells of the ground parenchyma may undergo a sustained growth and in
10 many species becomes thick walled and lignified with age. In the central cylinder, fibrous bundles are found in
11 some genera. Parthasarathy and Klotz (1976a and 1976b) and more recently Tomlinson et al. (2010) made a
12 well-detailed summary of the anatomy of the stem. In the present work, the model of the vascular development
13 of the stem (the establishment of the vascular system, the vascular connexions, the course and the variability of
14 the fibrovascular bundles in the stem) is that defined by Zimmerman and Tomlinson (1965, 1967, 1972, 1974),
15 Tomlinson and Zimmermann (1966a) Tomlinson (1970) and summarized in Tomlinson (1990).

16 *The palm fibrovascular bundle (fvb)*—Fig. 2 shows the general organization of a single fvb found in
17 Borasseae. Cheadle and Uhl (1948) and particularly French and Tomlinson (1986) defined the main characters
18 for the identification of a palm stem. The latter authors made an identification key within the Monocotyledons
19 for the identification of the main families based on the vascular bundle. For them: “*The [palm fibrovascular]*
20 *bundles are always simple and collateral throughout the stem, some temporary juxtaposition of entirely separate*
21 *vascular bundles without any association visible in transverse section*”. The fvb are made of a vascular part and
22 a fibrous part. The vascular part contains: (i) protoxylem elements, sometimes well developed in fvb connecting
23 a leaf (the leaf trace); (ii) one to five and more (depending on the species) wide metaxylem elements; (iii)
24 phloem in a recess of the fibrous part (the median sinus). The difference between the number of vessel is evident
25 only in the stem centre. The fibrous sheath is always developed external to the phloem (the fibrous dorsal cap)
26 and shows some variability (described in following sections). Sometimes a ‘fibrous cap’ is developed external to
27 the protoxylem or the xylem elements (the fibrous ventral cap), and in other cases the vascular part is included
28 within the fibrous part.

29 Before exposing the results, the authors would like to discuss some important points to remind the
30 different growth patterns found in palms and their consequences in the variability of the stem anatomy. With the
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 help of prior studies, the general features of the axial or longitudinal variability (from the apical toward basal
2 region of the stem) and the radial variability (from the subcortical toward the central zone of the central cylinder)
3 of the stem are presented, in order to explain why some descriptors and specific measures were implemented in
4 this work or not.
5
6

7
8
9 *The different growth patterns*—Palm stem variability is closely associated with the *sustained primary*
10 *growth* (Waterhouse and Quinn, 1978), but originally defined by Monoyer (1924) as *accroissement*
11 *postprimaire*. Between the primary thickening (during the *establishment phase*) and the late growth (for the
12 other later phases below the crown), there is no fundamental change: cell expansion sometimes coupled with a
13 few cell divisions (Zodda, 1904) and no change in the mode of growth (unlike the wood formation from
14 dicotyledonous cambium). However, two growth patterns have been defined by Schoute (1912), Monoyer
15 (1924), Kaul (1960) and Waterhouse and Quinn (1978): (i) palm stems of Type A (Fig. 1 A) where some palms
16 stop their growth in girth after the establishment phase (Tomlinson and Zimmerman, 1966b), then the primary
17 stem diameter is the maximal diameter of the palm; (ii) palm stems of Type B (Fig. 1 B) with a sustained
18 primary growth, where the stems continue their girth growth after the establishment phase. The elongation of
19 parenchyma cells is responsible of this sustained primary growth (Rich, 1987). The axial anatomical variation
20 has been well studied for the two different growth patterns (Schoute, 1912; Monoyer, 1924; Tomlinson, 1969;
21 Waterhouse and Quinn, 1978; Rich, 1987 for the Type B; and Swamy and Govindarajalu, 1961; Ambwani, 1985
22 for the Type A). According to Rich (1987) even with small sample sizes, distinct morphological and anatomical
23 changes can be identified that are the result of the growth. The different anatomical structures that are modified
24 during the growth are presented herein. Type A: (i) the density and the size of the parenchymatous cells of these
25 palms (sometimes with very large stems as *Phoenix dactylifera* L.) does not undergo major change through the
26 two variations (axial and radial); (ii) the fibrous part of the fvb does not undergo major change in axial and radial
27 variations. Indeed, the area of the fvb fibrous part as seen in transverse section is constant along the radial
28 variation and undergoes a slight increase but without structural modification along the axial variation (Fig. 1 A,
29 Fig. 3 I–K). We can only observe a fibre wall thickening for the axial variation and a multi layered structure for
30 the basal stem portion. Type B: sustained cell expansion occurs in the ground parenchyma of the central cylinder
31 below the apex (Rich, 1987), then the maximal length of the parenchyma cells increases along the axial
32 variation. There are conspicuous differences between the general organization of the subcortical zone and of the
33 central zone of the central cylinder (Fig. 1 B). Depending on the taxa, during the growth, ground parenchyma
34 may develop lacunae in the central zone of the central cylinder (because of wall separation and cell growth). The
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 size of these lacunae increases along both the axial and radial variations. This cell enlargement is the
2 predominant mechanism in the palms of Type B for the stem diameter increase in the central part of the central
3 cylinder (Schoute, 1912; Tomlinson, 1961; Waterhouse and Quinn, 1978). This parenchyma modification
4 induces a larger diminution than previously of the $d(fvb)$ along both the axial and radial variations (Fig. 3 A–B,
5 E–F: apical regions and C–D, G–H: basal regions). The extreme case of sustained primary growth is found in the
6 ventricose palms (Fisher et al., 1996). Parenchyma cell expansion found in all the Type B stems is here called
7 *ground parenchyma sustained growth*. Furthermore, for some palms of Type B, ground parenchyma tangential
8 divisions and tangential cell elongation ensure the diameter increase at the subcortical zone (see descriptor 7 and
9 Figs. 26–28). In these stems, fvb of the subcortical zone become sclerified before those of the central zone, and
10 fibres nearer the phloem (the proximal fibres) become sclerified before the peripheral fibre of the fibrous part
11 (the distal fibres). Fibres keep depositing secondary walls most of their lifetime (Rich, 1987) and the secondary
12 walls in the old fibres show a characteristic concentric multilayered structure (Figs. 33–34), so that the cell wall
13 thickness and the degree of lignification increase with the tissue age (Monoyer, 1924). Finally, fibrous part has
14 an implication in the stem diameter increase at the subcortical zone. Indeed Rich (1987) observes, on these
15 subcortical fvb, a fibrous cell enlargement. In addition to this cell enlargement, we observe a specific case of the
16 Type B stems: the *fibrous dorsal cap centrifugal differentiation*. This results in a change in cell differentiation
17 around the cells adjacent to the fibrous dorsal cap and is described in the results section. In these two growth
18 patterns (Type A and Type B), a ground parenchyma sclerification occurs in the older parts of the stem.

19 The results of Tomlinson (1964b, 1965, 1969), Tomlinson and Zimmerman (1967), Parthasarathy and
20 Tomlinson (1967) and Parthasarathy (1968) show that the variation of the quantitative measurements (length,
21 diameter) of metaxylem vessel elements and of metaphloem within a single individual is often more important
22 than the differences of measurements between different taxa. Length of metaxylem elements increases with the
23 age of the palm stem and increases slightly with the depth in the central cylinder and the diameter varies but not
24 constantly. These studies paired with the sustained growth and the enlargement of the fibrous sheath have
25 important consequences for measurement of quantitative traits of various anatomical features. Indeed, absolute
26 density of fvb, size of anatomical structure or specifications about lignification are useless for the identification
27 of a palm stem.

MATERIAL AND METHODS

Taxa examined—65 stems of Coryphoideae (based on the phylogeny of Baker et al., 2009) from 48 species representing 28 genera have been sampled on field, in the Kew, Paris and Tervuren herbarium or xylarium and in some tropical gardens (Fairchild Tropical Botanic Garden, Montgomery Botanical Center). All Coryphoideae tribes, as defined by Dransfield et al. (2005), were sampled (TABLE 1 and APPENDIX 1). This study intends to identify the different tribes in this subfamily; it is therefore necessary to identify the Coryphoideae subfamily from the others. For this purpose, in order to have elements of comparison outside this subfamily, seven genera of Calamoideae, one specimen of *Nyssa* Steck, four genera of Ceroxyloideae and 40 genera of Arecoideae were sampled in order to have enough material so that informative descriptors can emerge from the anatomical study. It should be noted that, because of the specific growth mode of palms, the stem is rarely collected and a complete sampling is not easy. Whenever it was possible, xylarium samples were coupled with herbarium specimens and validations were performed to ensure identification. Moreover, to ensure reliable results, two or more specimens of each genus (and if possible of the same species) have been collected to cope with possible misidentification and to get an overview of the polymorphism within a species and a genus.

Part of the stem studied—A small sample is not representative of the whole stem of a palm as it is largely observed in a dicotyledonous tree. To settle a standard for analyses, sampling along the stem was done when the sections were available. Because of the variation of the density and the structure of the fibrovascular bundles in a transverse section, samples from the inner and the outer part of the central cylinder were used to describe the stem. Actually, as it is described later, the modification of the anatomical structure during the palm growth is known and these anatomical modifications are taken into account for the stem description. Then, for reference sampling, the stem should be sampled after the establishment growth so that the palm reaches its maximal diameter and presents an “adult” anatomy (i.e. different from the general and not specific shoot anatomy). For the observation and the characterization of the fibrovascular bundles, those of the central cylinder are considered (Tomlinson et al., 2011); those of the narrow cortex are not described specifically in this publication.

Anatomical preparations—When a stem sample was collected on living palm, if it was almost dry with a compact ground parenchyma, it could be preserved without further precaution to dry the specimen. If the ground parenchyma is modified (i.e. huge cells, lacunae...) or “sponge-like”, it is preferable to preserve the material in a solution (2:1:1) 95% ethanol: glycerol (to obtain a softer material): water. For anatomical preparations, several techniques were used, but none was suitable for all samples even in the same taxa. Classical petrographic thin sections were used for the very hard material. First, the specimens were embedded with an unsaturated epoxy resin – araldite 2020 (XW 396/XW 397) standard mixture (Huntsman, Basel, Switzerland). Then, before sectioning and polishing, three embedding methods were followed according to the timing of the preparation: (i) embedding with resin for at least one week at 40°C; (ii) embedding with resin for 1 hour at 80°C; (iii) some samples were not totally embedded with the resin but only the first millimetres below the polished transverse surface and placed under vacuum (Brot Technologies, Argenteuil, France) to eliminate the air bubbles in the base of the sample. Finally, the embedded specimens were stuck with the same resin on an appropriate frosted slide and polished to obtain the suitable thickness (about 15 to 30 µm, visually ascertained to allow microscopic observations). The glass covering was done by using the same araldite resin as for embedding. When it was possible, complete transverse sections of the stem were prepared. When the stems was too large, subsections covering the diagnostic parts of the stem (i.e. cortical, subcortical and central part) were prepared. For the soft materials, transverse (TS) and longitudinal (LS) were obtained with a sliding microtome (Reichert, Austria) and sometimes stained with iodine-green or safranin/fast green coloration. Direct observations on polished surfaces with successive increasingly fine abrasives allowed microscopic observations with the use of a reflected light (episcopic) microscope (BXFM Olympus, Tokyo, Japan). Preliminary polishing was done using macrogrit sandpaper 80 (in the international standard ISO 6344, equivalent to 200 µm) and final polishing was done using microgrit 2400 (7 µm). Photography

1 was done using a Nikon D 300 digital camera (Nikon, Tokyo, Japan) or a CCD camera DP12 (Olympus). The image was adjusted for
2 contrast and colour level in Adobe (San Jose, California, USA) Photoshop. Only background areas outside the object were cleared to
3 improve the clarity of the image. Measurements were made using ImageJ software (version 1,44A) (Rasband, 1997–2008). All the
4 descriptors presented here, come from original observations of the sampled specimen (Table 1 and APPENDIX 1).
5

6
7 *Xper² and the CAI*—All the descriptions were compiled in the Computer-aided identification software Xper² (Vignes–Lebbe et
8 al., 2010; Ung et al., 2010), an interactive identification tool available on Internet (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>). Xper² is a
9 management tool (supporting SDD and NEXUS format standard) for the taxonomic description that allows editing standardized descriptions
10 (the descriptors and their states, logical dependencies between descriptors and groups of descriptors). This software was used as a tool for the
11 compilation of the descriptions to build a knowledge base on palm stem anatomy. This knowledge base can be used by palaeobotanists and
12 archaeobotanists as an interactive identification tool available on the Web, as it already exists for the wood with the InsideWood Database
13 (InsideWood, 2004). In the Palm-ID knowledge base, taxa (subfamily, tribe and genera) of the palm family are described by 32 descriptors
14 (in 7 groups as cortex, central cylinder, fibrovascular bundles...) with 107 states. The difference with the present study (25 descriptors) is
15 due to the database structure. Indeed, it is possible to select the subfamily or the tribe before the identification process. Moreover, some
16 descriptors are added to structuring the database in order to have hierarchy between parent and child descriptor. In the Palm-ID database,
17 some descriptors are present because of their existence in the literature but are not described herein because of the doubt on the systematic
18 value. Definitions are coupled with pictures in order to assist the identification process. Xper² deals with the polymorphism with the use of
19 logical operators during the identification process. Thus, an unobservable descriptor or a doubt about a state can be considered by the
20 program and does not affect the identification. A *mismatch-threshold* indicates the taxa that could be eliminated if an improper observation
21 (or a hesitation in interpreting the anatomical structure) was made. All the descriptions can be analysed in detail: check base function and
22 comparison of the taxa. During the identification, the descriptors are sorted by three possible discriminant powers in order to determine
23 descriptors that best discriminate the different taxa: the dissimilarities of Jaccard (1901), Sokal and Michener (1958) and Xper (Lebbe,
24 1991). In the case of discriminatory power based on the Jaccard dissimilarity index or based on Sokal and Michener index, the dissimilarity
25 between two taxa for a handle is between 0 and 1 and depends on the number of states of the descriptor in common. The dissimilarity
26 according to Xper is based on incompatibility between descriptions. Two taxa are incompatibles (or dissimilar or discriminated) if for one
27 descriptor there is no common states of descriptors: the dissimilarity between two taxa for a descriptor is either 0 or 1 depending on whether
28 or not there are descriptor states in common. The identification method proposed by Xper² is done step by step. Each step consists of: (i) the
29 choice of a descriptor; (ii) the selection of one or several descriptor-states; (iii) the confirmation of the choice by clicking on the « Submit
30 » button. At each step: (i) taxa are sorted out (as discarded or retained) and the descriptor-states lists are updated, depending on their
31 presence or absence; (ii) the list of possible descriptors is updated following the choices expressed (display of the child descriptors if an
32 exception state has been chosen). At any time the remaining or discarded taxa may be re-examined by clicking on them.
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49

50 RESULTS

51 Before the description of the descriptors (and their state) and the tribes, we present the fibrous dorsal
52 cap centrifugal differentiation, a new anatomical attribute that was discovered during this stem comparative
53 study.
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 *The fibrous dorsal cap centrifugal differentiation*—This anatomical modification is found in the palm
2 with ground parenchyma sustained growth (Type B): a peculiar modification of the fibrous part occurs in the
3 zone of transition and in the subcortical zone. From the appearance of this fibrous dorsal cap in these zones, we
4 called this modification the *fibrous dorsal cap centrifugal differentiation* (Fig. 1 B, 3 E–H, see descriptor 20 and
5 Figs. 39–41). Indeed, a change in the cells differentiation at the fvb periphery induces a progressive formation of
6 “new fibre-like cells” when the fvb migrate from the central zone to the subcortical zone. Therefore, in
7 transverse section, the surface area of the fibrous part strongly decreases along the radial variation. Subcortical
8 fibrous part of the fvb becomes larger with more cells whereas in the central zone, there is no modification of
9 this fibrous part. Sometimes, in young stems of Type B (in the upper part of the stems), fibres and parenchyma
10 cells are flattened (like a deflated balloon) and in mature stems the fibres are turgescient (Fig. 38).

11 In order to explain this modification, we observed more particularly three genera with this anatomical
12 feature: *Gaussia* H.Wendl., *Iriartella* H.Wendl. and *Veitchia* H.Wendl. in B.Seemann. In *Iriartella setigera*
13 (Mart.) H.Wendl., the anatomical study of the transitional zone shows that: (i) the few proximal fibres (the initial
14 fibres near the phloem, those marked with “a” in Figs. 39–41) are fully developed and strongly lignified; (ii) the
15 marginal cells of the fibrous dorsal cap (those marked with “b” and “c”) are abruptly demarked from the
16 proximal fibres, without lignification and with a TS appearance similar to parenchyma cells ones (Figs. 40–41, b
17 and c). In subcortical zone, most of the cells of the fibrous dorsal cap are lignified and present only a single or a
18 bi-layered wall (Figs. 41, 57, b and c) with a TS appearance similar to *fibres* ones. However, the marginal cells
19 are always elongate and aligned in a radial plane passing through the fvb centre. For a specimen of *Gaussia* sp.,
20 we make successive transverse sections in a mature stem of 220 cm from the ground level (maximal diameter =
21 15,5 cm) to the meristematic zone. Results can be summarized as follow: (i) 5 cm below the meristematic zone
22 (diameter of the stem = 3 cm), the small surface area of the fibrous part is constant throughout the central
23 cylinder which have a homogeneous organization; (ii) rapidly (about 10 cm below the meristematic zone,
24 diameter = 7 cm), the fibrous dorsal cap of the subcortical fvb has new *fibres* (increase of the surface of the
25 fibrous part), whereas the fibrous part is not modified in the central zone along the axial variation (Figs. 1, 15,
26 39); (iii) 25 cm below the meristematic zone (diameter = 8 cm) the stem has a definitive anatomy (adult) with
27 huge parenchyma cells in the central zone (maximal length of the cell > 500 µm). This specimen shows that this
28 modification of the fibrous part occurs early in the development of the stem. Fig. 3 E–H present the specimen of
29 *Veitchia arecina* Becc. and confirms the previous descriptions with the same observations.

1 This character is unique to palms and is quite delicate to interpret. During the growth and just below the
2 apex, a change in cell differentiation occurs in the marginal (peripheral) zone of the fibrous part depending on
3 the radial position of the fvb. When fvb are formed in the apex, the cells produced in the marginal zone of the
4 fibrous part are parenchymatous (Fig. 39). But later in the stem growth, at the transitional and subcortical zone,
5 these cells born in this marginal zone undergo a different cell differentiation: more the fvb are near the cortex,
6 more these marginal cells are lignified. The extreme case of this lignification produces elongated *fibre-like* cells,
7 as an intermediate state between sclereids and fibres (Figs. 40–41, 57). This explains the *phytoliths distribution*
8 (descriptor 19) found in palm with this anatomical feature: phytoliths are almost exclusively found on the
9 periphery of the fibrous part of the fvb of the subcortical zone in contact with the cortex. Indeed, at the periphery
10 of fvb in the stems with this centrifugal differentiation, cell differentiation is no constant throughout the
11 longitudinal stem axis depending on its radial position. Therefore, these marginal *fibre-like* cells are not well
12 developed in the subcortical and transitional zones and stegmata (the cells where silica bodies are found) are
13 almost always absent and phytoliths are not developed. A confirmation of this formation of new fibres at the
14 periphery of the fibrous part is the presence, in the transitional zone, of phytoliths only between the proximal
15 fibres and the sclerenchymatous cells, the future marginal *fibre-like* cells of the same fibrous part (Fig. 40,
16 arrow). For the same reason, no *para-fibrovascular bundle parenchyma* (descriptors 16 and 17) is observed in
17 the Mauritia-Type stems: *fibre-like* cells always replace this parenchyma.

18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35 *On the different growth patterns*—These results show that three growth patterns are found in palm
36 stems (Fig. 3) and are defined by a combination of two mechanisms: the *ground parenchyma sustained growth*
37 and the *fibrous dorsal cap centrifugal differentiation*. Then, from the first mechanism, two patterns are defined:
38 those without (Fig. 3 I–L) and those with (Fig. 3 A–H) ground parenchyma sustained growth. From the second
39 mechanism, two sub-specific patterns can be drawn: palms without (Fig. 3 A–D) and palms with (Fig. 3 E–H)
40 fibrous dorsal cap centrifugal differentiation. The combination of the absence of sustained growth and the
41 absence of centrifugal differentiation (Fig. 3 I–L) was previously described as palm of Type A. The presence of
42 sustained growth was previously described as palm of Type B. Within the Type B, we find palms with
43 centrifugal differentiation and palms without.

44
45
46
47
48
49
50
51
52
53 For the stems of Type A, we conclude that as there is a high mitotic activity in the expanding young and
54 very wide apex, the numerous parenchyma cells are responsible of the rapid stem diameter increase in the apical
55 region. Below this apical zone, a minor increase of the parenchyma cells involves final stem diameter increase
56 that is required for the height growth. For the stems with sustained growth (Type B), this mitotic activity in the
57
58
59
60
61
62
63
64
65

apex should be less significant and when parenchyma cells lose their mitotic capacity, the stem diameter increase is only possible with cell diameter increase.

Description of the Xper² descriptors—All of the descriptors described herein are included in the CAI software Xper². The presentation follows the structure of the knowledge base: the descriptors are in **bold** and the different states of each descriptor (the descriptors-states) are listed in *{1. Bracket, 2. and italic}*. The definition of the descriptors and their states are based on original observations and sometimes modified and adapted from other authors. Descriptors are aggregated in Figs. 4-47 and tribes in Figs. 48-68 in order to make easier comparisons.

1. General stem pattern (ex Von Mohl's classification): *{1. Cocos-Type, 2. Corypha-Type, 3. Mauritia-Type, 4. Calamus-Type, 5. Geonoma-Type}*. Refer to Fig. 1, 4–5, TABLE 2. Von Mohl (1823–1850) has developed this classification on morphological (stem diameter) and anatomical description of some species, which explains that the names of genera are associated with the type definitions. These names are conserved because of their use in fossil descriptions. For each type, von Mohl indicated the general pattern of the stem on a radial strip from a transverse section but did not clearly explain how one would choose a category. Thus, it is necessary to delimit these types by numerical intervals of ratios based on: (i) the density (d) of fvb (fvb/cm^2); (ii) the f/v ratio, here defined as the average ratio (of about 10 to 30 fvb) between the surface area of f , the fibrous part of a vascular bundle, as seen in transverse section (fibrous dorsal cap, above the phloem and fibrous ventral cap, under the xylem, Fig. 2) and the surface area of v , the vascular part including the paravascular parenchyma (phloem + xylem and paravascular parenchyma, Fig. 2); (iii) the fibrous covering index (R) defined as the ratio between a , the surface area of the fibrous part of all the fvb in an examined transverse section (TS) and A , the whole surface area of the examined TS ($R = a/A$). In order to define applicable numerical intervals, and because of the high sensitivity of these variables to stem polymorphism, it is necessary to use ratios. These ratios, less sensitive to polymorphism, come from the values of these three variables defined in a radial strip from a transverse section divided in two specific zones of the central cylinder. These zones are the *subcortical zone* (noted *out* in subscript) and the *central zone* (noted *in*) as shows the Fig. 1, and the ratios are: $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in}$, $f/v_{out}/f/v_{in}$ and R_{out}/R_{in} . Thus, specific patterns of these types can be defined (Fig. 1, 4–5, TABLE 2). **1. Cocos-Type** (Figs. 3 I–L, 4 A–A', 5–8): fvb are uniformly distributed throughout the cross section with $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} \in [1; 4(6)]$. They are similar in size and structure with $f/v_{out}/f/v_{in} \in [1; 3]$. Graphs A and A' on Fig. 4 show f/v ratio with minor modification along the radial axis. Thus the fibrous covering index is also more or less constant

($R_{out}/R_{in} \in [1;3]$). The cortex is strongly developed (descriptor 3) and the ground parenchyma is compact (descriptor 21); 2. *Corypha-Type* (Figs. 3 A–D, 4 B–B', 9–12): the density pattern follows the same as before but outer bundles are more or less contiguous due to a fibrous part more developed than those of inner fvb. Graphs B and B' on Fig. 4 show that f/v ratio of the subcortical zone is higher than f/v of the central zone. Therefore, the fibrous covering index is higher than before ($R_{out}/R_{in} \in [4;10]$). Ground parenchyma becomes lacunose in old stem because of the ground parenchyma sustained growth; 3. *Mauritia-Type* (Figs. 3 E–H, 4 C–C', 13–16): the density ratio is not so different from the *Corypha-Type*. But, in the subcortical zone, fvb are densely crowded with a fibrous dorsal cap strongly developed, whereas the fvb of central zone have a very poor development of fibrous dorsal cap (there is a strong f/v decrease from the subcortical zone to the central zone of the central cylinder, as show the graphs C and C' on Fig. 4). Thus, the fibrous covering index is very high ($R_{out}/R_{in} \in [15;>100]$). Cortex is often not developed and ground parenchyma undergoes a sustained growth (huge cell, rod-like cells, large lacunae, see descriptor 21); 4. *Calamus-Type* (Figs. 17–18): it is the classical structure of the rattans described by Weiner and Liese (1990, 1993), Bhat and Thulasidas (1993) and Mathew and Bhat (1997). Rattans have a relatively uniform density of their fvb, the wider metaxylem vessels among palms (500 μm to 1 mm in diameter) and the well-developed fibrous dorsal cap of most palms is not pronounced; 5. *Geonoma-Type* (Figs. 19–21): is only assigned for thin and erect stems with a general pattern of fvb following those of the *Corypha-Type*. Von Mohl based his definition of this type more on size consideration than on anatomical aspect: in his definition, he called this type *Cane-like*. The difference with the *Corypha-Type* is a ground parenchyma compact without lacunae. It is possible to establish links between this descriptor and the different growth mode as shows the Fig. 3.

2. Shape of fibrous part in TS: {1. *Sagittata*, 2. *Cordata*, *Complanata*, *Reniforma*, 3. *Lunaria*, 4. *Vaginata*}.

Fig. 2. Stenzel (1904) based this definition upon the shapes of the median sinus, the auricular lobe and the auricular sinus. This descriptor is to be observed in TS on the fvb of subcortical zone of the central cylinder. As the sinus and the lobes of the fvb in the same TS do not have a constant shape, a continuum may exist from *Sagittata* to *Reniforma* in the same specimen. Furthermore, even if Stenzel made three different states from the present state 2, we often observe in the same stem a continuum of these three shapes. States 1 and 2 are generally associated with an excluded vascular part from the auricular lobe whereas the state 3 is associated with an included vascular part within the acute auricular lobes (Fig. 2 and descriptor 11). The boundary between *Lunaria* and *Vaginata* is sometimes continuous.

1 3. Cortex: *{1. Developed, 2. Very thin}*. Fig. 1, 6, 13, 22–23. The cortex is either developed (about 0,5 to 2 cm or
 2 more wide) (Figs. 6, 22) or not (less than 500 μm) (Figs. 13, 23). The cortical vascular bundles are always few
 3 and small (Tomlinson, 1961) but in this zone, the difference between the vascular bundle and the leaf trace is not
 4 obvious and a kind of outer vascular system (vs. the inner vascular system of the central cylinder) (Zimmermann
 5 and Tomlinson, 1972) could exist for the Coryphoideae, which have a developed cortex. Developed cortex is
 6 often found in palms with no internode elongation.

7 4. Superficial protective layer (sub-epidermal zone): *{1. Permanent epidermis, 2. Developed etagen meristem*
 8 *(alignment of more than 10 cells), 3. Suberization and sclerosis of the existing ground parenchyma}*. Figs. 24–
 9 25. This descriptor concerns the organisation of the protective layer (sort of bark) of the stem seen in TS. Philipp
 10 (1923) described an etagen meristem of the cortical ground parenchyma. He observed a zone of cell divisions
 11 without permanent initials (Fig. 25). This state is particularly developed in Arecoideae species. Some palms
 12 could conserve the initial epidermis (permanent epidermis, Fig. 24) with stomata and in rare cases with
 13 epidermal hair. For other palms, the epidermis is no longer visible and a zone of more or less suberified
 14 parenchyma replaces it (Fig. 6).

15 5. Multicellular epidermal hairs: *{1. Present, 2. Absent}*. Some stems may develop a hairy epidermis (see
 16 Caryoteae, Fig. 54).

17 6. Epidermal cells: *{1. Erect (radially elongated), 2. Cone shaped, 3. Elongated (tangentially elongated), 4.*
 18 *Spheroid to cubical}*. Fig. 24 shows the erect state and Fig. 54 (in Caryoteae) shows the cone shaped. Epidermal
 19 cells are observed in TS.

20 7. Tangential elongation and anticlinal divisions of the subcortical parenchyma cells: *{1. Present, 2.*
 21 *Absent}*. Figs. 26–28. During the late growth of the stem, some of palms have an anticlinal divisions of the
 22 subcortical ground parenchyma cells to allow the stem diameter increase. Elongation is defined by $\text{width cell} /$
 23 $\text{length cell} > 4$ (Fig. 28) and division by an alignment of more than 5 cells (Fig. 26–27). Thus, the consequence
 24 of this is that the fvb are arranged in diagonal and / or radial pattern as seen in TS (Fig. 26).

25 8. Radial elongation of the fibrous dorsal cap (in the subcortical zone): *{1. Present (strongly developed), 2.*
 26 *Absent}*. Figs. 29, 55. A radial elongation is present if the following ratio is found: $(H_{\text{max}} - H_{\text{vasc}}) / L_{\text{max}} > 3$, see
 27 Fig. 2.

28 9. Fibrous bundles in central cylinder: *{1. Present, 2. Absent}*. Figs. 8, 21, 47, 50, 68. Already mentioned by
 29 Tomlinson (1961). Fibrous bundles are circular in TS, their diameter varies from 20–30 μm (with 5 to 10 cells)

1 to > 200 µm with more than 250 cells (only in *Phytelephas* Ruiz & Pav.). These fibrous bundles are sometimes
 2 more developed in the basal part of the stem than in the apical part.
 3

4 10. Auricular sinus: {1. *Angular*, 2. *Rounded*, 3. *Absent*, 4. *Absent only in the central part*}. Fig. 2. Modified
 5 from Stenzel (1904). Auricular sinus is the recess formed between the auricular lobe of the fibrous dorsal cap
 6 and the vascular zone. Originally the state 4 was not described but it appears that auricular sinus is sometimes
 7 not observed in central zones, particularly in those of the Corypha-Type and Mauritia-Type (Figs. 57–58). Fig.
 8 30 shows the *angular* state, Fig. 31 shows the *rounded* state and Figs. 32, 61 show fvb without auricular sinus.
 9

10 11. Vascular zone position: {1. *Included in the fibrous dorsal cap*, 2. *Excluded from the fibrous dorsal cap*,
 11 3. *Excluded only in the central part*}. Modified from Stenzel (1904). Figs. 29, 31, 48, 52, 60, 65, 67 show the
 12 *excluded* state and Fig. 32 shows the *included* state (see also Phoeniceae and Cryosophileae, Figs. 61–64):
 13

14 vascular zone is included between the two auricular lobes. The state 3 was not originally described, indeed in the
 15 subcortical zone, some fvb present a vascular zone included between the auricular lobes whereas in the central
 16 zone, this vascular zone is excluded as observed in some Trachycarpeae.
 17

18 12. Fibrous ventral cap: {1. *Present*, 2. *Absent*}. Fig. 2. Also described by Stenzel (1904) and Tomlinson
 19 (1961). This anatomical feature is sometimes found only in the central zone of the central cylinder. Fibrous
 20 ventral cap may consist of lignified parenchyma cells (mostly in Reniforma fvb, Fig. 67) or fibrous cells (mostly
 21 in Vaginata fvb, Figs. 21, 61–64). Figs. 49–50, 58–60 show fvb without ventral cap.
 22

23 13. Vascular bridges: {1. *Present (well developed)*, 2. *Absent (poorly developed)*}. Vascular bridges
 24 (Zimmermann and Tomlinson, 1965, 1974) connect the fvb together or a fvb to a leaf trace. It was observed that
 25 vascular bridges are more developed in some species than in other. *Present* state is illustrated on Fig. 50.
 26

27 14. Number of wide metaxylem element per fibrovascular bundle: {1. *Mostly 1*, 2. *Mostly 2 (3–4)*, 3. *Mostly*
 28 *3–4*, 4. *More than 4*, 5. *1 in the subcortical zone and the zone of transition and 2 in the central zone*, 6. *Only*
 29 *long angular imperforate scalariform tracheids*}. Described by Tomlinson (1961, 1965). Sometimes, few
 30 differences are observed with Tomlinson (1961), this could come from the section level: in the upper part of the
 31 stem (in the crownshaft) the unspecialized fvb are often made of 2 vessels, while the basal bundles can be
 32 formed by only one vessel. Only *Phytelephas* has the state 6. This descriptor should be observed on the fvb of
 33 the subcortical and central zones in TS.
 34

35 15. Number of phloem strand: {1. *One strand*, 2. *One strand in the subcortical and transitional zones and two*
 36 *in the central zone of the central cylinder*, 3. *Two strands*}. Descriptor modified from Tomlinson (1961) where
 37 only the states 1 and 3 were mentioned. In some stems, the phloem of the subcortical zone is in one piece and
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

1 that of the central zone presents two parts partitioned by sclerified cells (state 2, Figs. 10, 21, 30, 67). Only some
 2 of Calamoideae have two strands (Fig. 18).

3
 4 16. Radiating parenchyma (of fvb): *{1. Present, 2. Absent}*. Stenzel (1904). Fig. 2. Radiating parenchyma is
 5 only observed around the fvb of the central cylinder (Fig. 67). It may be well developed all around the fvb or
 6 present only around the vascular part. This radiating parenchyma is best observed in TS of the central zone. It
 7 should not be confused with the appendicular parenchyma connecting the fvb (descriptor 21, Fig. 16).

8
 9 17. Tabular parenchyma (of fvb): *{1. Present, 2. Absent}*. Stenzel (1904). Fig. 2. Tabular parenchyma may be
 10 well developed all around the fvb or present only around the dorsal fibrous part, but is sometimes difficult to
 11 observe (Figs. 63–64, 66).

12
 13 18. Phytoliths: *{1. Globular Echinate to Granulate, 2. Trapeziform to rondel (ex hat shaped), 3. Combined}*.
 14 Figs. 35–37. Nomenclature follows that of Madella et al. (2005). Silica bodies are observed in stigmata
 15 exclusively on fibres at the periphery of the fvb or of the fibrous bundles (Tomlinson, 1961 and Prychid et al.,
 16 2004). Globular echinate (Fig. 35) are the most frequent phytoliths found in palms, whereas the trapeziform to
 17 rondel (Fig. 37) are restricted to few taxonomic groups in Arecoideae. The *combined* type (Fig. 36) is a new
 18 phytolith type with some echinules founded on trapeziform to conical phytoliths only in Caryoteae. More studies
 19 on phytoliths are required to determine if the combined is not a derived form of the trapeziform in old stems.

20
 21 19. Phytoliths distribution in central cylinder: *{1. All around the fibrous dorsal cap throughout the central*
 22 *cylinder, 2. Largely restricted to the fvb of the subcortical zone in contact with the cortex}*. All Coryphoideae,
 23 except Caryoteae, and all Cocos-Type and Corypha-Type stems have a lot of phytoliths all around their fvb
 24 throughout the central cylinder (Fig. 3 J, 48, 64). Mauritia-Type stems (most of Arecoideae, erect Calamoideae
 25 and Ceroxyloideae) have few phytoliths. They are sometimes observed on the fvb of the central zone (Fig. 39)
 26 but almost none are observed on the fvb of the zone of transition of the central cylinder (Figs. 40–41). Most of
 27 these silica bodies are restricted to the cortex and to the fvb of the subcortical zone in contact with the cortex.

28
 29 20. Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation: *{1. Present, 2. Absent}*. Fig. 3 E–H, 13–15, 39–41. See the
 30 description of this anatomical feature at the beginning of the results section.

31
 32 21. Ground parenchyma of the central cylinder: *{1. Spheroid to slightly elongated (length / width < 3–4) cells*
 33 *($\emptyset < 150 \mu\text{m}$) and compact [sometimes few and little lacunae in old stems], 2. Cells slightly elongated (length /*
 34 *width < 3–4), lobed with a random (rhombohedral) shape (maximal length < 200 μm) and irregular meshwork*
 35 *(lacunae < 200 μm), 3. Rod-like cells (length > 200 μm ; length / width > (3)–5) and more or less regular and*
 36 *large meshwork (lacunae > 250 μm), 4. Trabecular (= stellate) with a regular meshwork (spheroid lacunae >*
 37
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

1 *250 μm*), 5. *Huge cells* ($\varnothing > 150 \mu\text{m}$) [*sometimes few and irregular lacunae*], 6. *Appendicular parenchyma*
 2 *connecting fvb*}. Measurements are given for a developed parenchyma in the central zone. Figs. 42, (1); 43, 49,
 3 (2); 44–45, 65, (3); 46, (4); 15, 47, (5) and 16 (6). There is a limit on the use of this descriptor: it should be
 4 observed in the central zone of the central cylinder in order to have a well-developed parenchyma. It should be
 5 noted that: (i) ground parenchyma cells could be elongated (regularly parallelepipedic) in the subcortical zone
 6 for all states, (ii) near the stem base, ground parenchyma becomes a sclerenchyma with very thick wall, (iii)
 7 young parenchyma just below the apex is always made of spheroid cells. The states 3 and 4 could have the same
 8 pattern but the arrows (Figs. 45–46) shows the main difference: a single cell makes several branching in state 4
 9 whereas the branches are made of several cells in state 3. In *Mauritia*-Type stems, a specific ground parenchyma
 10 may occur (state 6). Therefore, a general network of parenchyma appears to connect fvb of the central zone
 11 together (Fig. 16).

22–23. *Metaxylem*: the 2 following descriptors refer to the metaxylem and come from Klotz (1977, 1978a and
 22 1978b). For him, the end walls of the wide metaxylem elements range from scalariform configurations, with
 23 many closely spaced bars on very oblique end walls (end wall > 5 to ≤ 10 times as long as cell width), the more
 24 ancestral form according Cheadle (1943), to simple perforation plates on transverse end walls, the more derived
 25 form. Klotz (1978a) says: “*Many of the major groups of palms differ among themselves in the form of their*
 26 *perforation plates, but the differences are more often average than absolute because of the variability of this*
 27 *character within the groups*”. The characters found in the original description of Klotz (1978a) are reconsidered
 28 under the current classification. Some tribes have characteristic values and these descriptors are observed in LS
 29 or from tissue maceration.

41 22. End wall slope: {1. *Extremely oblique* (End Wall > 10 times as long as Cell Width [$10CW < EW$]),
 42 2. *Very oblique* ($5CW < EW \leq 10CW$), 3. *Oblique* ($2CW < EW \leq 5CW$), 4. *Slightly oblique* ($CW < EW$
 43 $\leq 2CW$), 5. *Transverse*}. Cheadle (1943), Tomlinson (1965) and Klotz (1978a).

47 23. Specialisation value (Types of perforation plates of the wide metaxylem elements with the value in
 48 [] for the TABLE 3): {1. [0] *Tracheids only—definite vessels not observed*, 2. [1] *Multiple perforation*
 49 *plates with “pith like” perforations* (Perfo) that span ≤ 1 vessel–parenchyma pit (V–P pit) on the
 50 *adjacent lateral wall* (Perfo ≤ 1 V–P pit), 3. [2] *1 V–P pit < Perfo “narrow” ≤ 2 V–P pits*, 4. [3] *2 V–P*
 51 *pits < Perfo “medium size” ≤ 5 V–P pits*, 5. [4] *5 V–P pits < Perfo “wide”, or perforation with ≤ 3*
 52 *bars*, 6. [5] *Mixture of multiples perforation plates (as in 4) and simple perforation plates*, 7. [6] *Simple*
 53 *perforation plate only*}. Tomlinson (1965), Cheadle and Kosakai (1975) and Klotz (1978a).

1 24. Metaphloem sieve plate: {1. *Compound*, 2. *Simple or transitional*}. Parthasarathy and Tomlinson (1967)
 2 and Parthasarathy (1968).

3
 4 25. Paravascular parenchyma: {1. *Developed*, 2. *Poorly developed or one layer of circumvascular cells*}. Figs.
 5 58, 67 show the *developed* state and Figs. 62–64 shows the state 2. The paravascular parenchyma is the
 6
 7 parenchyma surrounding the metaxylem elements seen in TS.
 8
 9

10 *Anatomy of the Coryphoideae*— The original stem anatomical descriptions of tribes (sensu Dransfield
 11 et al., 2005) are herein presented. Results are focused on stem discriminating descriptors and are mainly obtained
 12 from the study of the stem in transverse sections. Subfamily Coryphoideae is quite different from the other
 13 palms subfamilies and the following description is applicable to all genera of Coryphoideae unless otherwise
 14 stated, and with some modifications which are described in tribe diagnosis (see TABLE 3 for the summary of
 15 these results). The general organisation of the stem seen in TS is Cocos-Type (Hyphaeninae (*Hyphaene*
 16 Gaertn.), Chuniophoeniceae, Cryosophileae and Phoeniceae) or Corypha-Type (Hyphaeninae (*Bismarckia*
 17 Hildebr. & H.Wendl.), Lataniinae, Corypheae, Sabaleae and Trachycarpeae) except in Caryoteae (Mauritia-
 18 Type). For comparison, the erect Calamoideae, the Ceroxyloideae and most of the Arecoideae are Mauritia-
 19 Type. Within the latter subfamily, Cocos-Type is found in some of the Cocoseae (*Cocos* L. and *Elaeis* Jacq.) and
 20 Geonoma-Type is found in the Podococceae, Manicarieae, Leopoldinieae and the Geonomateae. The shape of
 21 the fibrous dorsal cap is Reniforma to Vaginata without elongation of the fibrous dorsal cap. The cortex in
 22 mature stems presents a zone of more or less suberified parenchyma, which replaces the permanent epidermis.
 23 Comparatively to other subfamilies, the cortex is mostly wide and in mature stems divided in two parts (Fig. 22).
 24 The outer one has thick walled suberized cells without specific organization and varying in width and with
 25 fibrous bundles; the inner one has an unspecialized ground parenchyma in which fibrous bundles, fvb and leaf
 26 traces are scattered. These cells always have a very thin wall and thus are often collapsed before or during the
 27 preparation and are difficult to observe and describe. The subcortical zone of the central cylinder is abruptly
 28 delimited from the cortex by a zone of more or less high-density (but never congested) little fvb, which rapidly
 29 become wider (Fig. 1 A). There are 1 (Caryoteae, Lataniinae, Corypheae) or 2 (Hyphaeninae, Chuniophoeniceae,
 30 Phoeniceae, Sabaleae, Trachycarpeae) to more than 4 (*Chamaerops* L., *Trachycarpus* H.Wendl., *Coccothrinax*
 31 Sarg.) wide metaxylem elements per fvb. Ground parenchyma is more or less compact with spheroid cells or
 32 made of a meshwork of rhombohedral to lobed cells or of rod-like cells. Wide expansion of the ground
 33 parenchyma and large lacunae are only encountered in Caryoteae and in Trachycarpeae. Fibrous bundles are
 34 sometimes scattered in the ground parenchyma and phytoliths are globular echinate to granulate throughout
 35
 36
 37
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

1 the central cylinder. TABLE 3 and Figs. 48–68 give an overview of the results. Ancestral xylem in palms with
 2 scalariform configurations, and many closely spaced bars on very oblique end walls (Cheadle, 1943) is not found
 3 in the Coryphoideae. We find only oblique, slightly oblique to transverse end wall in Coryphoideae and
 4 Nypoideae whereas we find very oblique to oblique end wall in Arecoideae and Ceroxyloideae (except in
 5
 6
 7
 8
 9
 10
 11
 12
 13
 14
 15
 16
 17
 18
 19
 20
 21
 22
 23
 24
 25
 26
 27
 28
 29
 30
 31
 32
 33
 34
 35
 36
 37
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

Borasseae—Figs. 43, 48–53. This tribe contains two subtribes: Hyphaeninae (Figs. 52–53) and
 Lataniinae (Figs. 48–51). The general organisation of the stem is Cocos-Type for the Hyphaeninae with some
 tendencies to Corypha-Type for the Lataniinae. The cortex is wide (1 cm and more). The two subtribes are
 distinct from the following descriptors. Two metaxylem elements are found in the fvb of Hyphaeninae and one
 in those of Lataniinae. Hyphaeninae have a ground parenchyma made of spheroid and compact cells (sometimes
 few lacunae in old stems) and Lataniinae have an irregular meshwork of rhombohedral to lobed cells with small
 lacunae (< 200 μm) (Figs. 49). Scattered fibrous bundles (< 50/cm²) are sometimes found in the central cylinder
 of Lataniinae (Fig. 50). Fibrous dorsal cap is Reniforma in Hyphaeninae (Fig. 52) and could appear Lunaria in
 Lataniinae (Fig. 51). General abbreviated diagnosis: [Cocos-Type / Corypha-Type, Reniforma / Lunaria, 1–2
 xylem elements, ground parenchyma spheroid compact or lobed cell with lacunae]. *Taxa with close
 anatomical feature*: Hyphaeninae could be confused with Sabaleae and some Trachycarpeae that have two
 metaxylem elements per fvb and no fibrous bundles. This confusion is possible only when the ground
 parenchyma of Sabaleae and Trachycarpeae is not developed (spheroid aspect, compact without sustained
 growth of parenchyma cell). Lataniinae have a distinctive anatomy from the other palms (possible mistake
 between *Borassus* L. and *Corypha* L. but fibrous bundles are found in *Corypha*).

Caryoteae—Figs. 36, 54–58. It is a specific tribe in this subfamily. Indeed it presents quite a
 resemblance with Arecoideae. The von Mohl's classification is Mauritia-Type with some tendencies to Corypha-
 Type. Indeed f/v_{in} and R_{in} reach the same values than the Mauritia-Type (very low), but the $d(fvb)$, f/v and R
 decreases are more steady than those of the Mauritia-Type (the zone of transition is more developed). Caryoteae
 species do not have a developed cortex (Fig. 55) and present specific multicellular epidermal hair (Fig. 54) on a
 permanent epidermis. Fibrovascular bundles have one metaxylem element per fvb, or one per fvb in the

subcortical and transitional zones and two per fvb in the central zone. Ground parenchyma is made of huge cells with few lacunae in the central cylinder. It is the only tribe of the Coryphoideae that possesses a fibrous dorsal cap centrifugal differentiation (Figs. 57). Phytoliths of very wide size (up to $30 \times 20 \mu\text{m}$) are combined to trapeziform (Fig. 36) and not found in the transitional zone and very infrequent in the central zone of the central cylinder. Fibrous bundles are present but not well developed (density $< 40 \text{ cm}^2$) and not observed in *Caryota* L. General abbreviated diagnosis: [Mauritia-Type, Reniforma, 1(2) xylem elements, ground parenchyma elongated to huge cells, thin cortex, multicellular epidermal hair, combined phytoliths]. *Taxa with close anatomical feature*: this tribe could not be confused with other taxa, indeed, the Arecoideae that have trapeziform phytoliths in their stems, i.e. Bactridinae and Iriarteae (except *Socratea* H.Karst.) are clearly Mauritia-Type and have a lot of small (up to $20 \times 15 \mu\text{m}$) trapeziform (Fig. 37) and very few combined phytoliths.

Chuniophoeniceae—Figs. 4 J, 32. Two of the four genera were analyzed. For the two other genera of this tribe, the stem is very difficult to obtain (*Kerriodoxa* J.Dransf. because of the very short stem and *Tahina* J.Dransf. & Rakotoarin. because of the scarce populations) and could provide important information. Indeed *Nannorrhops* H.Wendl. and *Chuniophoenix* Burret are very different and it is why there is no evident homogeneity here. These two taxa are clearly distinguishable. These observed genera possess a low density ($< 30 \text{ cm}^2$) of fibrous bundles and have two metaxylem elements per fvb. *Nannorrhops* is Cocos-Type (constant $d(\text{fvb})_{\text{out}}/d(\text{fvb})_{\text{in}} \in [1; 2]$, $f/v_{\text{out}}/f/v_{\text{in}} \in [1; 2]$, $R_{\text{out}}/R_{\text{in}} \in [1; 3]$) with Vaginata to Lunaria fibrous dorsal cap. Central cylinder contains congested fvb separated by few spheroid parenchyma cells. This ground parenchyma may become collapsed in the central zone. *Chuniophoenix* has a very small cortex ($< 500 \mu\text{m}$) and the general organisation of the stem is Geonoma-Type ($d(\text{fvb})_{\text{out}}/d(\text{fvb})_{\text{in}} \in [2; 4]$, $f/v_{\text{out}}/f/v_{\text{in}} \in [7; 12]$, $R_{\text{out}}/R_{\text{in}} \in [4; 7]$). In the central zone, fibrovascular bundles have a fibrous ventral cap slightly developed and a Reniforma fibrous dorsal cap throughout the central cylinder. Ground parenchyma is compact with few lacunae in the central zone of the central cylinder. *Taxa with close anatomical feature*: *Nannorrhops* shares some descriptor-state with Phoeniceae (see below). *Chuniophoenix* is anatomically close to *Rhapis* L.f. ex Aiton (Figs. 19–21) but, in the central zone, *Rhapis* has a fibrous ventral cap well developed and a phloem in two strands. Moreover, the cortex of *Rhapis* contains fibrous bundles and fvb whereas that of *Chuniophoenix* contains only fibrous bundles.

Corypheae—Figs. 59–60. The general organisation of the stem is Corypha-Type. Fibrous dorsal cap are Sagittata to Reniforma with an exclude vascular zone containing 1 metaxylem element as described by Ambwani and Mehrotra (1985) whereas Tomlinson et al. (2011) describe 2 elements. Ground parenchyma is made of an

1 irregular meshwork of rhombohedral to lobed cells (lacunae < 200 µm) with fibrous bundles. General
 2 abbreviated diagnosis: [Corypha-Type, Reniforma / Sagittata, 1 xylem element, parenchyma meshwork of
 3 rhombohedral to lobed cells, fibrous bundles]. *Taxa with close anatomical feature*: see Lataniinae.

4
 5
 6 *Phoeniceae*—Figs. 42, 61. $d(fvb)$, f/v and R are highly constant (as the Cryosophileae). Fibrovascular
 7 bundles are more or less circular in TS with a fibrous dorsal cap Vaginata to Lunaria. There are two metaxylem
 8 elements per fvb and the paravascular parenchyma is poorly developed. Tabular parenchyma is present on one or
 9 two layers. General abbreviated diagnosis: [Cocos-Type, Lunaria, 2 metaxylem elements, ground
 10 parenchyma spheroid to few elongate and compact]. *Taxa with close anatomical feature*: some similarities
 11 are encountered between *Phoenix*, *Nannorrhops* and some Cryosophileae. Fibrous bundles are scattered in
 12 Cryosophileae and *Nannorrhops* and never observed in *Phoenix*. In the observed samples, it clearly appears that
 13 the size of the fvb of *Phoenix* is wider than those of the two others (75% of the Phoeniceae fvb have a H_{max} >
 14 750 µm and a f area > 0,3 mm² whereas 75% to 100% of the others have a H_{max} < 750 µm and a f area < 0,25
 15 mm²). The cortex of *Nannorrhops* and Phoeniceae (> 1 cm) is wider than those of Cryosophileae (< 7 mm).

16
 17
 18 *Cryosophileae*—Figs. 4 I, 35, 62–64. All the observed specimens showed the same pattern.
 19 Cryosophileae have the more constant $d(fvb)$, f/v and R found among the palms (Cocos-Type). The fibrous dorsal
 20 cap of the circular fvb is Vaginata. *Coccothrinax* (Fig. 63) possesses more than four metaxylem elements per fvb
 21 and *Chelyocarpus* Dammer (Fig. 62) only one, the other genera have two metaxylem elements per fvb (Figs. 4 I,
 22 64). Paravascular parenchyma is poorly developed (only one layer of circumvascular cells, Fig. 62) and tabular
 23 parenchyma is well developed (Fig. 64). Ground parenchyma is compact with spheroid to elongated cells (few
 24 lacunae in the central zone of basal stems, Fig. 3 I). Vascular bridges are highly developed and fibrous bundles
 25 are sometimes present. General abbreviated diagnosis: [Cocos-Type, circular fvb Vaginata, 1 to several xylem
 26 elements, ground parenchyma spheroid to few elongate and compact]. *Taxa with close anatomical feature*:
 27 when there are 2 metaxylem elements per fvb, confusion is possible with *Nannorrhops* and Phoeniceae (see
 28 these sections).

29
 30
 31 *Sabaleae*—Fig. 65. This tribe presents the widest cortex found in palms (> 3 cm for a developed stem of
 32 *Sabal palmetto* (Walter) Lodd. ex Schult. & Schult.f.). General organisation of the stem is Corypha-Type with
 33 some tendencies toward Cocos-Type (*Sabal yapa* C. Wright ex Becc.). Fibrovascular bundles have two
 34 metaxylem elements per fvb and a Reniforma fibrous dorsal cap. Ground parenchyma is made of a meshwork of
 35 rod-like cells (lacunae > 250 µm) in developed stems, otherwise of rhombohedral to lobed cells. In the central
 36 zone of the central cylinder, some fvb could have a slightly developed ventral cap and thus appear Lunaria but
 37
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55
 56
 57
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

1 the fvb are mainly Reniforma (rounded auricular lobes). Tomlinson et al. (2011) describe fibrous bundles in the
2 ground parenchyma. General abbreviated diagnosis: [Corypha-Type, Reniforma, 2 xylem elements,
3 parenchyma meshwork with rod-like cells]. *Taxa with close anatomical feature*: close to Trachycarpeae, but
4 the phloem is not partitioned by sclerotic cells in Sabaleae.
5
6

7
8 *Trachycarpeae*—Figs. 4 A–D, 9–12, 19–22, 30, 38, 45, 66–68. This is a wide tribe and its homogeneity
9 is not obvious. Two subtribes are clearly delimited: Livistoninae and Rhapidinae. Some of genera have no
10 clearly defined relationships (unplaced genera). The general organisation of the stem is Corypha-Type except for
11 *Chamaerops* L. (Cocos-Type) and *Rhapis* (Geonoma-Type, Figs. 19–21). Trachycarpeae have sometimes a
12 fibrous ventral cap in the central zone, one phloem strand in the subcortical zone and a sclerotic partition of the
13 phloem in the central zone (Fig. 67). These two states (ventral cap associated with two phloem strands) are not
14 observed in the other tribes. Auricular sinus is sometimes absent from the fvb of the central zone. Livistoninae
15 have a ground parenchyma made of an irregular meshwork of rhombohedral to lobed cells or of spheroid cells
16 (lacunae < 200 µm). Sometimes, fibrous bundles are present with a density reaching 50–200/cm² (Fig. 68).
17 Fibrovascular bundles have a well-developed radiating parenchyma (as for Rhapidinae with *Trachycarpus*
18 H. Wendl., Fig. 67) in the central zone with two metaxylem elements (as for the Trachycarpeae unplaced genera).
19 Stems of Rhapidinae are often very short and some genera are more or less stemless or acaulescent, thus they
20 have very different habits and a general diagnosis is impossible to establish. However, fvb of Rhapidinae
21 observed herein tend to have mostly 2 to 3–4 metaxylem elements and a spheroid and compact ground
22 parenchyma. *Chamaerops* is highly distinctive (Fig. 66): the circular fvb have Lunaria to Reniforma fibrous
23 dorsal cap, four metaxylem elements and a permanent epidermis with tangentially elongated cells. The other
24 Trachycarpeae are Corypha-Type. The fvb with two metaxylem elements have a Reniforma fibrous dorsal cap.
25 Ground parenchyma is made of rod-like cells with regular meshwork (lacunae > 250 µm) in the central zone of
26 the central cylinder. We observed that rod-like cells are found in both Trachycarpeae and Arecoideae (Fig. 3 D,
27 H). However, these cells are more developed in Arecoideae than in Trachycarpeae because sustained growth is
28 more important in Arecoideae. General abbreviated diagnosis: [Corypha-Type, Reniforma, 2 to 4 xylem
29 elements, parenchyma meshwork with rod-like cells, fibrous bundles]. *Taxa with close anatomical feature*:
30 see Borasseae and Sabaleae.
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

DISCUSSION

1
2
3
4 *Anatomy and phylogeny in the palm family*—Some of the stem characteristics are of good general
5 systematic value, thus some trends may emerge. Then, fibrous dorsal cap centrifugal differentiation is only
6 found in Arecoideae, Ceroxyloideae, in erect Calamoideae and exceptionally in one tribe of Coryphoideae
7 (Caryoteae). This growth pattern seems to be a robust systematic information because of its associated specific
8 phytoliths distribution. Ground parenchyma sustained growth (Type B) is found in the previous cited taxa, in
9 Trachycarpeae, Sabaleae, Corypheae and in Lataniinae (Borasseae). Type A is common in Coryphoideae and
10 found in few Arecoideae: in Cocoseae with *Cocos* L. and *Elaeis* Jacq., in Podococceae, Manicarieae,
11 Leopoldinieae and Geonomateae. The number of wide metaxylem elements is although of interesting systematic
12 value if it is taken with some precaution (if there are not observed in the apex). Indeed, among palms, only a few
13 taxonomic groups have always two or more vessels per fvb in all the transverse section. These groups are the
14 following monophyletic groups: (i) (Phoenixaceae, Trachycarpeae, Sabaleae, Cryosophileae), (ii) Hyphaeninae
15 (Borasseae) and (iii) Chuniophoeniceae. One vessel per fvb is found for the other taxa: Caryoteae, Corypheae,
16 Lataniinae (Borasseae), Calamoideae, Ceroxyloideae and Arecoideae. Sometimes two vessels per fvb are present
17 in some genera of Arecoideae and Ceroxyloideae but only in the central zone of the central cylinder, fvb of the
18 subcortical zone contain only one vessel. Caryoteae shares many anatomical descriptor-states in common with
19 Arecoideae. Indeed, fibrous dorsal cap centrifugal differentiation and ground parenchyma with huge cells are
20 found in Caryoteae. Furthermore, all Coryphoideae have globular echinate (to granulate) phytoliths, except
21 Caryoteae which have an intermediate state between granulate and trapeziform/rondel phytoliths found in
22 Arecoideae.

23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42 Any dependence between these descriptors must be known; indeed some of these seem to be correlated
43 with growth pattern. Finally, even if Waterhouse and Quinn (1978) say that the same mean girth and height are
44 attained irrespective of environmental conditions, complementary studies are required to determine the
45 robustness of these descriptors and the influence of climate and environmental condition on their distribution.
46 This new described centrifugal differentiation should be the field of more anatomical studies in order to improve
47 the mechanism of this cell differentiation. Indeed, the formation of the fibrous cap has important implication in
48 palm stem stiffness. Thus, it seems that there are two different strategies that make possible the stem stiffness
49 required for the stem height growth: stem without centrifugal differentiation (Type A and some of Type B) with
50 a stiffness throughout the central cylinder and stem with centrifugal differentiation with a stiffness confined to
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 the subcortical zone. Presently it is impossible to determine which one of these three different growth patterns
2 (Fig. 3) is the most derived pattern and which one is the ancestral pattern. We can just assert that the ground
3 parenchyma sustained growth associated with the fibrous dorsal cap centrifugal differentiation is the most
4 widespread pattern among the erect palms.
5
6

7
8 *Palm stem identification and robustness of the descriptors*—The main limitation of this work lies in
9 the fact that the anatomy of a palm stem presents some variability along its axis. Thereby, it is perilous or
10 delicate to use absolute measurements in order to identify a stem. This anatomical study does not allow
11 identification of palm stems in juvenile phase or in the apical part of the palm stems. Indeed, in both cases, the
12 anatomy includes non-informative anatomical structures. Because of this, some descriptors should not be
13 misinterpreted. For example, if spheroid ground parenchyma cells are present and no information about the age
14 or the position of the TS is given (as the multi-layered wall of the fibres or the sclerification of the ground
15 parenchyma), this descriptor-state does not allow to discriminate between palms because of the existence of this
16 descriptor-state in all the young stems (Fig. 69). Moreover, pertinent palm stem identification is almost only
17 possible with a transverse section from the central zone to the cortex. Nevertheless, this study shows that it
18 clearly exists combination of anatomical descriptor-states specific to most of the Coryphoideae tribes and of the
19 palm subfamilies (TABLE 3).
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31

32
33 Because of the variability of the stem, during identification (using Xper² or not), the descriptors that are
34 most useful and robust are: Von Mohl's classification; Shape of fibrous part in TS; Cortex; Number of wide
35 metaxylem element per fvb; Phytoliths; Phytoliths distribution; Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation;
36 Ground parenchyma of the central cylinder. Therefore, they must be used first and have priority over others in
37 case of conflict because of the palm stem polymorphism.
38
39
40
41
42

43 *Fossils palm stem*—These results have important perspectives in fossil stem identification. Because
44 they are sclerified and highly lignified, basal and middle stem structures fossilize well. In contrast, the wet and
45 spongy apex is attacked relatively quickly by fungi during putrefaction. Thus, fossil stems with attached roots
46 are often found in the fossil record. As it is these parts that have the most of informative descriptors, fossils
47 stems are potentially interesting in terms of systematics. Firstly, fossil stems study could provide more
48 information to determine the initial palm growth pattern. Secondly, a lot of palm stems (more than 150) have
49 been anatomically described by Stenzel (1904), Stockmans and Willière (1943), Kaul (1960), Sahni (1964) and
50 Prakash and Boureau (1968) but the apparent lack of distinctive anatomical variation within the stem has always
51 limited the possibility of inferring affinity to taxonomic units below the family level. There are few exceptions to
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 this when attached leaf with good systematic value are found on a fossil stem as with the fossil species *Uhlia*
2 *allenbyense* Erwin & Stockey described from the Middle Eocene Princeton Chert and identified as a
3
4 Coryphoideae (Erwin and Stockey, 1994). Our study on fossils stems (Thomas and De Franceschi, submitted)
5
6 based on the previous results shows that some of the palm stems assembled today in the morphotaxon
7
8 *Palmoxylon* Schenk could be assigned in the different subfamilies and tribes. As it is possible to identify more
9
10 precisely the palm fossil stems it will improve the palm evolutionary history knowledge and provide additional
11
12 information on dating divergence times in phylogenies.
13

14 LITERATURE CITED

- 15
16
17
18
19 AMBWANI, K. 1985. Observations on the anatomy of the stem of *Trachycarpus martiana* H. Wendl. *Geophytology* 15(2): 199–205.
20
21 AMBWANI, K., AND R. MEHROTRA. 1989. A new fossil palm wood from the Deccan intertrappean beds of Shahpura, Mandla
22 District, Madhya Pradesh. *Geophytology* 19(1): 70–75.
23
24 BAKER, W.J., V. SAVOLAINEN, C.B. ASMUSSEN–LANGE, M.W. CHASE, J. DRANSFIELD, F. FOREST, M.M. HARLEY, N. UHL, AND
25 M. WILKINSON. 2009. Complete generic-level phylogenetic analyses of palms (Arecaceae) with comparisons of supertree and
26 supermatrix approaches. *Systematic Biology* 58(2): 240–256.
27
28 BHAT, K.M., K.M. MOHAMMED NASSER, AND P. THULASIDAS. 1993. Anatomy and identification of south Indian rattans (*Calamus*
29 species). *IAWA Journal* 14(1): 63–76.
30
31 CHEADLE, V. 1943. The origin and certain trends of specialization of the vessel in the Monocotyledoneae. *American Journal of*
32 *Botany* 30(1): 11–17.
33
34 CHEADLE, V. AND H. KOSAKAI. 1975. Vessels in Juncales: II. Centrolepidaceae and Restionaceae. *American Journal of Botany*
35 62(10): 1017–1026.
36
37 CHEADLE, V. AND N. UHL. 1948. Types of vascular bundles in the Monocotyledoneae and their relation to the late metaxylem
38 conducting elements. *American Journal of Botany* 35(8): 486–496.
39
40 DRANSFIELD, J., N. UHL, C.B. ASMUSSEN, W.J. BAKER, M.M. HARLEY, AND C.E. LEWIS. 2005. A new phylogenetic classification
41 of the palm family, Arecaceae. *Kew Bulletin*, 60(4) : 559–569.
42
43 ERWIN, D., AND R.A. STOCKEY. 1994. Permineralized Monocotyledons from the Middle Eocen Princeon chert (Allenby Formation)
44 of British Columbia, Canada: Arecaceae. *Palaeontographica Abteilung B, Paläophytologie* 234 (1-2): 19–40.
45
46 FISHER, J.B., J.N. BURCH, AND L.R. NOBLICK. 1996. Stem structure of the Cuban Belly palm (*Gastrococos crispera*). *Principes*, 40(3):
47 125–128.
48
49 FRENCH, J.C., AND P.B. TOMLINSON. 1986. Compound vascular bundles in monocotyledonous stems: construction and significance.
50 *Kew Bulletin* 41(3): 561–574.
51
52 LA HIRE, P. DE. 1692. Description d'un tronc de palmier pétrifié, et quelques réflexions sur cette pétrification. *Recueil de l'Académie*
53 10: 95–98.
54
55 HOLMGREN, P.K. AND N. HOLMGREN. 1998 onward (continuously updated). Index Herbariorum. New York Botanical Garden.
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

- 1 Website <http://sweetgum.nybg.org/ih/> [accessed 15 October 2010].
- 2 HORN, J.W., J.B. FISHER, P.B. TOMLINSON, C.E. LEWIS, AND K. LAUBENGAYER. 2009. Evolution of lamina anatomy in the palm
3 family (Arecaceae). *American Journal of Botany* 96(8): 1462–1486.
- 4
5 INSIDEWOOD. 2004 [continuously updated]. Published on the Internet. <http://insidewood.lib.ncsu.edu/search> [july 2011].
- 6
7 JACCARD, P. 1901. Distribution de la flore alpine dans le bassin des dranses et dans quelques régions voisines. *Bulletin de la Société*
8 *vaudoise des sciences naturelles* 37: 547–579.
- 9
10 KAUL, K. 1960. The anatomy of the stem of palms and the problem of the artificial genus *Palmoxylon* Schenk. *Bulletin, National*
11 *Botanic Gardens, Lucknow* 51: 1–52.
- 12
13 KLOTZ, L.H. 1977. A systematic survey of the morphology of tracheary elements in palms. PhD thesis, Cornell University, Ithaca,
14 New York, USA.
- 15
16 KLOTZ, L.H. 1978a. Form of the perforation plates in the wide vessels of metaxylem in palm. *Journal of the Arnold Arboretum*
17 59(2): 105–128.
- 18
19 KLOTZ, L.H. 1978b. Observations on diameters of vessels in stems of palms. *Principes* 22(3): 99–106.
- 20
21 LEBBE, J. 1991. *Représentation des concepts en biologie et en médecine : introduction à l'analyse des connaissances et à*
22 *l'identification assistée par ordinateur*. Ph.D. thesis, Université Pierre et Marie Curie, Paris.
- 23
24 MADELLA, M., A. ALEXANDRE, AND T. BALL. 2005. International Code for phytolith nomenclature 1.0. *Annals of Botany* 96: 253–
25 260.
- 26
27 MAHABALE, T. AND N. UDWADIA. 1959. Studies on palms: part IV—Anatomy of palm roots. *Proceedings of the National Institute*
28 *of Sciences of India. Part B, biological sciences* 26 (2): 73–104.
- 29
30 MATHEW, A. AND K.M. BHAT. 1997. Anatomical diversity of Indian rattan palms (Calamoideae) in relation to biogeography and
31 systematics. *Botanical Journal of the Linnean Society* 125(1): 71–86.
- 32
33 MOHL, H., von. 1823–1850. De Palmarum structura. In K. F. von Martius [ed.], *Historia Naturalis Palmarum*. Opus tripartitum.
34 Vol. 1. Monachii–impensis auctoris; Lipsiae–apud F. Fleischer, Germany.
- 35
36 MOHL, H., von. 1845. Vermischte Schriften botanischen Inhalts. L.F. Fues, Tübingen, Germany.
- 37
38 MONOYER, A. 1924. Anatomie du Cocos botryophora. Mémoire de la classe des sciences, Académie Royale de Belgique. Collection
39 in 8vo Sér. 2, 8: 1–44.
- 40
41 PARTHASARATHY, M. 1968. Observations on metaphloem in the vegetative parts of palms. *American Journal of Botany* 55(10):
42 1140–1168.
- 43
44 PARTHASARATHY, M. AND L.H. KLOTZ. 1976a. Palm “Wood”—I. Anatomical aspects. *Wood Science and Technology* 10: 215–229.
- 45
46 PARTHASARATHY, M. AND L.H. KLOTZ. 1976b. Palm “Wood”—II. Ultrastructure aspects of sieve elements, tracheary elements and
47 fibers. *Wood Science and Technology* 10: 247–271.
- 48
49 PARTHASARATHY, M. AND P.B. TOMLINSON. 1967. Anatomical features of metaphloem in stems of *Sabal*, *Cocos* and two other
50 palms. *American Journal of Botany* 54(9): 1143–1151.
- 51
52 PHILIPP, M. 1923. Über die verkorkten Abschlußgewebe der Monokotylen. *Bibliotheca Botanica* 92: 1–27.
- 53
54 PRAKASH, U. AND E. BOUREAU. 1968. Bois erial de Palmiers. Mémoires de la section des sciences du Comité des Travaux
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

- 1 Historique et Scientifiques 2: 130–146.
- 2 PRYCHID, C.J., P.J. RUDALL, AND M. GREGORY. 2004. Systematics and biology of silica bodies in Monocotyledons. *Botanical*
- 3 *Review* 69(4): 377–440.
- 4
- 5 RASBAND, W. 1997–2008. ImageJ. Technical report, U. S. National Institutes of Health, Bethesda, Maryland, USA. Website:
- 6 <http://rsb.info.nih.gov/ij/> [accessed 15 October 2010].
- 7
- 8
- 9 RICH, P.M. 1987. Developmental anatomy of the stem of *Welfia georgii*, *Iriartea serial an*, and other arborescent palms:
- 10 implications for mechanical support. *American Journal of Botany* 74(6): 792–802.
- 11
- 12 SAHNI, S. 1964. Revision of Indian fossil plants: Part III. Monocotyledons. *Monographs, Birbal Sahni Institute of Palaeobotany* 1:
- 13 1–89.
- 14
- 15
- 16 SCHOUTE, J.C. 1912. Über das Dickenwachstum der Palmen. *Annales du Jardin Botanique de Buitenzorg* Sér. 2, 11(26): 1–209.
- 17
- 18 SEUBERT, E. 1996a. Root anatomy of palms I. Coryphoideae. *Flora* 192: 81–103.
- 19
- 20 SEUBERT, E. 1996b. Root anatomy of palms II. Calamoideae. *Feddes Repertorium* 107: 43–59.
- 21
- 22 SEUBERT, E. 1996c. Root anatomy of Palms III. Ceroxyloideae, Nypoideae, Phytelphantoideae. *Feddes Repertorium* 107: 597–619.
- 23
- 24 SEUBERT, E. 1998a. Root anatomy of Palms IV. Arecoideae, Part 1, general remarks and descriptions on the roots. *Feddes*
- 25 *Repertorium* 109: 89–127.
- 26
- 27 SEUBERT, E. 1998b. Root anatomy of Palms IV. Arecoideae, Part 2, systematic implications. *Feddes Repertorium* 109: 231–247.
- 28
- 29 SOKAL, R., AND C. MICHENER. 1958. A statistical method for evaluating systematic relationships. *University of Kansas science*
- 30 *bulletin* 38(22): 1409–1438.
- 31
- 32 STENZEL, K.G. 1904. Fossile Palmenhölzer. Beiträge zur Paläontologie und Geologie Österreich–Ungarns und des Orients 16(3–4):
- 33 107–228.
- 34
- 35 STOCKMANS, F. AND Y. WILLIERE. 1943. Palmoxylons paniséliens de la Belgique. *Mémoire du Musée Royal d'Histoire Naturelle de*
- 36 *Belgique* 100: 1–76.
- 37
- 38 SWAMY, B. AND E. GOVINDARAJALU. 1961. Studies on the anatomical variability in the stem of *Phoenix sylvestris*. I. Trends in the
- 39 behaviour of certain cells and tissues. *The Journal of the Indian Botanical Society* 40: 243–262.
- 40
- 41 TOMLINSON, P.B. 1961. Palmae. In C. Metcalfe [ed.], *Anatomy of the Monocotyledons*, vol. 2. Oxford University Press, Oxford,
- 42 United Kingdom.
- 43
- 44
- 45 TOMLINSON, P.B. 1964a. Stem structure in arborescent Monocotyledons. In M.H. Zimmermann [ed.], *Formation of wood in forest*
- 46 *tree*, 65–86. Academic Press, New York, New York, USA.
- 47
- 48 TOMLINSON, P.B. 1964b. Stem anatomy in the palm *Sabal palmetto*. *The American Philosophical Society Year Book*: 300–301.
- 49
- 50 TOMLINSON, P.B. 1965. Trends in cell dimensions in palms. *The American Philosophical Society Year Book*: 354–355.
- 51
- 52 TOMLINSON, P.B. 1969. The anatomy of the vegetative organs of *Juania australis* (Palmae). *Gentes herbarum* 10(4): 412–424.
- 53
- 54 TOMLINSON, P.B. 1970. Monocotyledons—Towards an understanding of their morphology and anatomy. *Advances in botanical*
- 55 *research* 3: 207–292.
- 56
- 57 TOMLINSON, P.B. 1990. *The structural biology of palms*. Clarendon Press, Oxford, United Kingdom.
- 58
- 59 TOMLINSON, P. B., HORN, J. W., AND FISHER, J. B. 2011. *The Anatomy of Palms*. Oxford University Press, Oxford.
- 60
- 61
- 62
- 63
- 64
- 65

- 1 TOMLINSON, P.B. AND M. H. ZIMMERMANN. 1966a. Vascular bundles in palm stems—Their bibliographic evolution. *Proceedings*
 2 *of the American Philosophical Society* 110(3): 174–182.
- 3
- 4 TOMLINSON, P.B. AND M. H. ZIMMERMANN. 1966b. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, III. Juvenil phase. *Journal of the Arnold*
 5 *Arboretum* 47: 301–312.
- 6
- 7 TOMLINSON, P.B. AND M. H. ZIMMERMANN. 1967. The “wood” of Monocotyledons. *Bulletin, International Association of Wood*
 8 *Anatomists* 2: 4–24.
- 9
- 10 Ung, V., G. Dubus, R. Zaragüeta-Bagils, and R. Vignes-Lebbe. 2010. Xper2: introducing e-taxonomy. *Bioinformatics* 26(5): 703–
 11 704.
- 12
- 13 UNGER, F. 1823–1850. De Palmis fossilibus. In K. F. v. Martius [ed.], *Historia Naturalis Palmarum. Opus tripartitum. Vol. 1.*
 14 *Monachii—impensis auctoris; Lipsiae—apud F. Fleischer, Germany.*
- 15
- 16 VIGNES–LEBBE, R., J. LEBBE, G. DUBUS, A. CHALUBERT, H. FRADIN, B. PAVIE AND F. CAUSSE. 2010. Xper², version 2.1.
 17 Development and distribution by Laboratoire Informatique et Systematique—Université Paris 6. Website <http://www.infosyslab.fr>
 18 [accessed 01 July 2010].
- 19
- 20 WATERHOUSE, J. AND C. QUINN. 1978. Growth patterns in the stem of the palm *Archontophoenix cunninghamiana*. *Botanical*
 21 *Journal of the Linnean Society* 77(2): 73–93.
- 22
- 23 WEINER, G. AND W. LIESE. 1990. Rattans—Stem anatomy and taxonomic implications. *IAWA Bulletin, new series* 11(1): 61–70.
- 24
- 25 WEINER, G. AND W. LIESE. 1993. Generic identification key to rattan palms based on stem anatomical characters. *IAWA Journal*
 26 14(1): 55–61.
- 27
- 28 ZIMMERMANN, M.H. AND P.B. TOMLINSON. 1965. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, I. Mature vegetative axis. *Journal of the*
 29 *Arnold Arboretum* 46: 160–178.
- 30
- 31 ZIMMERMANN, M.H. AND P.B. TOMLINSON. 1967. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, IV. Vascular development in apex of
 32 vegetative aerial axis and rhizome. *Journal of the Arnold Arboretum* 48: 122–142.
- 33
- 34 ZIMMERMANN, M.H. AND P.B. TOMLINSON. 1972. The Vascular System of Monocotyledonous Stems. *Botanical Gazette* 133(2):
 35 141–155.
- 36
- 37 ZIMMERMANN, M.H. AND P.B. TOMLINSON. 1974. Vascular patterns in palm stems: variations of the *Rhapis* principle. *Journal of the*
 38 *Arnold Arboretum* 55(3): 402–424.
- 39
- 40 ZODDA, G. 1904. Sull' ispessimento dello stipite di alcune palme. *Malpighia* 18: 512–545.
- 41
- 42
- 43
- 44
- 45
- 46
- 47
- 48
- 49
- 50

TABLE 1. Summary of the sampling for the present anatomical study.

Taxonomic groups	Number of	
	genera /total	species (specimens)
Coryphoideae	28/46	48 (65)
Borasseae	5/8	8 (14)
Caryoteae	3/3	6 (7)

1	Chuniophoeneae	2/4	2 (2)
2	Corypheae	1/1	1 (1)
3	Cryosophileae	5/10	6 (10)
4	Phoeneae	1/1	3 (4)
5	Sabaleae	1/1	3 (4)
6	Trachycarpeae	10/18	19 (23)
7	Calamoideae^a	7/22	9 (12)
8	Calameae	2/14	2(4)
9	Eugeissoneae	1/1	3(3)
10	Lepidocaryeae	4/7	4(5)
11	Nypoideae	1/1	1 (1)
12	Ceroxyloideae	4/8	6 (8)
13	Cyclospatheae	1/1	2 (3)
14	Ceroxyleae	2/4	4 (4)
15	Phytelepheae	1/3	1 (1)
16	Arecoideae*	40/107	49 (66)
17	Areceae	14/59	16 (24)
18	Chamaedoreeae	2/5	2 (3)
19	Cocoseae	10/18	15 (20)
20	Euterpeae	3/5	4 (6)
21	Geonomeae	2/6	2 (2)
22	Iriarteae	4/5	4 (4)
23	Leopoldinieae	1/1	1 (1)
24	Manicarieae	1/1	1 (1)
25	Oranieae	1/1	2 (3)
26	Pelagodoxeae	0/2	0
27	Podococceae	1/1	1 (1)
28	Reinhardtiae	0/1	0
29	Roystoneaeae	1/1	1 (1)
30	Sclerospermeae	0/1	0

Note: no detailed study of the subfamily* marked
with * has been done yet. ^a This study focuses on
the erect Calamoideae.

TABLE 2. Reappraisal of von Mohl's types based on ratios of quantitative values and other descriptors.

Von Mohl-Type	$\frac{d(fvb)_{out}}{d(fvb)_{in}}$	Range of f/v	$\frac{f/v_{out}}{f/v_{in}}$	$\frac{R_{out}}{R_{in}}$	Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation	Sustained growth of central cylinder ground parenchyma	Phytoliths distribution in central cylinder
Cocos-Type	[1; 4 (6)]	[1; 8 (15)]	[1; 3]	[1; 3]	Absent	Absent [Type A]	Throughout central cylinder
Corypha-Type	[(1) 2; 6 (8)]	[(1) 2; 30]	[3; 30]	[3; 10]	Absent	Present [Type B]	Throughout central cylinder
Mauritia-Type	[2; 8 (>10)]	[< 0,5; >40]	[20; 80]	[15; > 100]	Present	Present [Type B]	Restricted to the subcortical zone
Calamus-Type	[1; 2]	< 1	[1; 2]	[1; 2]	Absent	Absent [Type A]	Throughout central cylinder
Geonoma-Type	[2; 4]	[0,5; 15]	[10; 20]	[(2) 3; 8]	Absent	Absent [Type A]	Throughout central cylinder

This table provides additional information regarding the von Mohl's types originally defined only on visual criteria without specified boundaries. Fvb is used for fibrovascular bundles. $d(ffv)_{out}/d(ffv)_{in}$ is the ratio between the density of the fvb of the subcortical zone and those of the central zone of the central cylinder. F/V is the ratio between the surface area of the fibrous and the vascular part of fvb . $f/v_{out}/f/v_{in}$ follows the same notation as before. The fibrous covering index (R) is defined as the ratio between a , the area of the fibrous part of all the fvb in an examined transverse section (TS) and A , the whole area of the examined TS ($R = a/A$) and R_{out}/R_{in} follows the same notation as before. Only Mauritia-Type stems have a ground parenchyma sustained growth (in the central zone) and a fibrous dorsal cap centrifugal differentiation (in the subcortical zone), thus, very few phytoliths are found around the fvb of the zone of transition and in the central zone (see Results section for a more detailed description). Note: Type A and B are the types defined by Schoute (1912) and are synonyms of the absence (A) or the presence (B) of ground parenchyma sustained growth.

TABLE 3. Principal descriptors for each tribe of Coryphoideae and tendencies in the other subfamilies (part 1).

Taxonomic groups	Von Mohl classification (T = type)	Stenzel classification of dorsal cap of fvb	Vessel elements per fvb	Fibrous bundles in central cylinder	Developed cortex of the stem	Ground parenchyma of the central cylinder	Stem stigmata phytoliths	Radiating parenchyma (around fvb)
Coryphoideae								
Borasseae (Hy)	Cocos-T / <i>Corypha-T</i>	Reniforma	2	A	P	Spheroid and compact (sometimes few elongate)	Globular echinate	A
Borasseae (La)	<i>Corypha-T</i> to Cocos-T	Reniforma to Lunaria	1	P ^a	P	Cells lobed (rhombohedral) and irregular meshwork (lacunae < 200 µm) to ± Spheroid and compact	Globular echinate	A
Caryoteae	Mauritia-T	Reniforma to <i>Sagittata</i>	1 to 1 (2) ^b	P	A	Huge cells, few and irregular lacunae	Combined	A
Chuniophoeniceae ^c	Cocos-T / <i>Geonoma-T</i>	Lunaria to <i>Vaginata</i> Reniforma	2	P	P/A	Spheroid and compact, few small lacunae	Globular echinate	A
Corypheae	<i>Corypha-T</i>	Reniforma to <i>Sagittata</i>	1	P	P	Cells lobed (rhombohedral) and irregular meshwork (lacunae < 200 µm)	Globular echinate	A
Cryosophileae	Cocos-T	<i>Vaginata</i>	1 to ≥ 4	P	P	Spheroid and compact to elongate, few little lacunae possible	Globular echinate	A
Phoeniceae	Cocos-T	<i>Vaginata</i> to Lunaria	2	A	P	Spheroid and compact (sometimes few elongate).	Globular echinate	A
Sabaleae	<i>Corypha-T</i> to Cocos-T	Reniforma to <i>Lunaria</i>	2	A	P	Rod-like cells, regular and large meshwork, to lobed cells with little lacunae	Globular echinate	A
un-Trachycarpeae	<i>Corypha-T</i> to Cocos-T	Reniforma	2	P	P	Rod-like cells, regular and large meshwork (lacunae > 250 µm)	Globular echinate	P

Trachycarpeae (Li)	Corypha-T	Reniforma to <i>Lunaria</i>	2	P/A	P	Cells lobed (rhombohedral) and irregular meshwork (lacunae < 200 µm)	Globular echinate	P
Trachycarpeae (Rh)	Cocos-T / Geonoma-T	<i>Lunaria</i> / Reniforma	(2) to 3-4	P/A	P/A	Spheroid and compact (sometimes few elongate), lacunae	Globular echinate	A
Calamoideae (erect)	Mauritia-T	Reniforma	1 (2) ^b	P/A	A	Stellate, regular lacunae, huge cells	Globular echinate	A
Calamoideae (scandent)	Calamus-T	—	1	A	A	Spheroid and compact	Globular echinate	A
Nypoideae	Cocos-T	Reniforma	2	P	P	Spheroid to random and compact, <i>few lacunae</i>	Globular echinate	A
Ceroxyloideae <i>Phytelephas</i>	Mauritia-T Cocos-T	Reniforma Reniforma	1 (2) ^b tracheids only	A P	A P	Huge cells, few and small lacunae, appendicular Spheroid to random and compact	Globular echinate	A A
Arecoideae	Cocos-T / Geonoma-T	Reniforma / Sagittata	1 (2) ^b	P/A	P/A	Huge cells, rod-like cells, large lacunae, spheroid and compact, appendicular	Globular / trapeziform	A

Where a name is recorded in **bold** the state is well developed, is the predominant state of the tribe, therefore, is believed to be diagnostic for the tribe; where a name is recorded in ordinary type, the state has been observed but has not been observed for each genera and some ambiguities may persist as regard the systematic value, it is given as for a possible tendency within the tribe; where a name is recorded in *italic*, the state is believed to be of little diagnostic value and more studies are required. Arecoideae A: Cocoseae and large species of Chamaedoreae; Arecoideae B: Other Arecoideae; P: present; A: absent; Hy: Hyphaeninae; La: Lataniinae; Li: Livistoninae; Rh: Rhipidinae; un-Trachycarpeae: unplaced genera of Trachycarpeae. %e = % of extremely oblique End Walls (EW), %v = % of very oblique EW, %o = % of oblique EW, %s = % of slightly oblique EW, %t = % of transverse EW. $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in}$ is the ratio between the density of the fvb of the subcortical zone and those of the central zone of the central cylinder. F/V is the ratio between the fibrous and the vascular part of the fvb. $f_{v out}/f_{v in}$ follows the same notation as before. R is the fibrous covering index, it is the proportion of the surface of the fibrous part of the fvb's relative to the whole surface analyzed and R_{out}/R_{in} follows the same notation as before. Notes: ^a Only for *Lodoicea*. ^b One in the subcortical and transitional zone and two in the central zone of the central cylinder. ^c Values and states for Chuniophoeniceae and Trachycarpeae are given, but general organization of the stem has a high variability in these tribes, see Results section. ^d Not 100% in Klotz (1978a).

TABLE 3. Principal descriptors for each tribe of Coryphoideae and tendencies in the other subfamilies (part 2).

Taxonomic group	Xylem end wall slope					Xylem specialisation value						Radial elongation of dorsal cap	Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation	Fibrous ventral cap of fvb	Divided phloem	$\frac{d(fvb)_{out}}{d(fvb)_{in}}$	Range of f/v	$\frac{f/v_{out}}{f/v_{in}}$	$\frac{R_{out}}{R_{in}}$
	(Klotz, 1978a, modified)					(Klotz, 1978a, modified)													
	%e	%v	%o	%s	%t	1	2	3	4	5	6								
Borasseae (Hy)	0	0	0	67	33				x	x	x	A	A	A	A	[2; 6]	[2; 15]	[1; 4]	[1; 5]
Borasseae (La)	0	0	0	67	33				x	x	x	A	A	A	A	[2; 6]	[1; 15]	[1; 4]	[1; 4]
Caryoteae	0	2	42	54	2			x	x			P	P	A	A	[3; 8]	[0,5; 30]	[10; 50]	[10; 50]
Chuniophoeneae ^c	0	< 1	14	84	2			x	x			A	A	P / A	A	[1; 4]	[1; 11]	[1; 11]	[1; 7]
Corypheae	0	< 1	14	84	2			x	x			A	A	A	A	[3; 6]	[2; 15]	[4; 15]	[4; 10]
Cryosophileae	0	1	17	79	3			x	x	x	x	A	A	P	A	[1; 3]	[2; 10]	[1; 5]	[1; 3]
Phoeniceae	0	0	100	0	0				x			A	A	P	A	[1; 2]	[3; 6]	[1; 3]	[1; 3]
Sabaleae	0	< 1	14	84	2				x			A	A	P	A	[1; 3]	[3; 15]	[1; 4]	[1; 3]
Trachycarpeae ^c	0	0,5	13	85	1,5			x	x	x	x	A	A	P / A	P / A	[1; 7]	[1; 30]	[2; 30]	[1; 10]
Calamoideae (erect)	< 1	7	34	59	< 1				x	x	x	P / A	P	A	A	[2; 8]	[0,5; 20]	[20; 80]	[15; 80]
Calamoideae (scandent)	0	0	0	45	55					x	x	A	A	A	P / A	[1; 2]	< 1	[1; 2]	[1; 2]
Nypoideae			90	10				x	x			A	A	A	A	[1; 2]	[< 0,5; 2]	[1; 3]	[1; 2]
Ceroxyloideae	4,3	16	47,7	21 ^d	0			x	x	x		P	P	A	A	[2; 10]	[< 0,5; 20]	[20; > 50]	[15; > 100]
<i>Phytelephas</i>	(—)	(—)	(—)	(—)				(—)	(—)	(—)		A	A	A	A	[1; 3]	[0,5; 2 (3)]	[1; 4]	[2; 5]
Arecoideae A	0	0,5	39	58	2,5			x	x	x	x	} P / A	P / A	P / A	A	[2; > 10]	[< 0,5; > 40]	[1; 80]	[1; > 100]
Arecoideae B	3	41,2	46	9,8	0	x	x	x											

APPENDIX 1. Taxa used in this study, data references and voucher information. All the Coryphoideae specimens and all the other Arecoideae that have been anatomically studied are listed below. The classification follows Baker et al. (2009). Genera and species within in each tribe are listed alphabetically. Herbarium acronyms follow Holmgren and Holmgren (1998). All the palms from FTG were cultivated at Fairchild Tropical Botanic Garden. EBC: Economic Botany Collection from K, FIP: French Institute of Pondicherry, MRAC: Belgium, Tervuren, Musée Royal de l'Afrique Centrale, Pers.: personal collection. Some of the MRAC specimens come originally from MAD and from the Samuel J. Record Collection of MAD (SJRw).

Taxon; Institution, Herbarium or xylarium number, *Voucher specimen*.

Borasseae Mart. in Endl.—Hyphaeninae Becc.

Bismarckia nobilis Hildebr. & H. Wendl.; FTG, 58932F, *J.B. Fisher. Hyphaene petersiana* Klotzsch ex Mart.; Pers., *R. Thomas sn. H. thebaica* (L.) Mart.; FTG, 4351, *J.B. Fisher. H. thebaica*; FTG, 57538A, *J.B. Fisher. H. thebaica*; P, P00417274. *H. thebaica*; Pers., *R. Thomas sn. Hyphaene* sp. Gaertn.; FIP, *R. Thomas sn.*

Borasseae—Lataniinae Meisner

Borassus aethiopicum Mart.; MRAC, Tw 21135, *T. Coget 62. B. flabellifer* L.; MRAC (BFH), Tw 44445 (BFHw 6788), *Kersting sn. Borassus* sp. L.; Pers., *R. Thomas sn. Latania loddigesii* Mart.; FTG, 75460, *J.B. Fisher. Latania verschaffeltii* Lem.; K, EBC 26292, *I.B. Balfour sn. Lodoicea maldivica* (J.F.Gmel.) Pers.; P, P00393129. *L. maldivica*; Pers., *R. Thomas sn.*

Caryoteae Drude

Arenga microcarpa Becc.; K, EBC 26220, *R. Schodde, L.A. Craven 4475. Caryota mitis* Lour.; MRAC, Tw 57757, *M. Soler sn. C. mitis*; P, P00415737. *C. rumphiana* Mart.; FTG, 81567B, *J.B. Fisher. C. urens* L.; MRAC (MAD), Tw43280 (52948 YW), *A.F. Wilson sn. C. zebrina* Hambali et al.; K, *Heatubun et al. CH273. Wallichia disticha* T. Anderson; K, EBC 26359.

Chuniophoeniceae J. Dransf. et al.

Chuniophoenix nana Burret; K, *S.F. Li 785. Nannorrhops ritchieana* (Griff.) Aitch.; Pers., *R. Thomas sn.*

Corypheae Martius in Endl.

Corypha umbraculifera L.; MRAC (MAD), Tw43268 (50273 SJRW), *C.H. Holmes sn.*

Cryosophileae J. Dransf. et al.

Chelyocarpus dianeurus (Burret) H.E. Moore; MRAC (MAD), Tw43237 (43095 SJRW), *J. Cuatrecasas 16702.*

Coccothrinax barbadensis (Lodd. ex Mart.) Becc.; FTG, RM1012C, *J.B. Fisher. C. miraguama* subsp.

roseocarpa (León) Borhidi & O. Muñiz; FTG, 5861, *J.B. Fisher. C. miraguama* subsp. *roseocarpa*; FTG,

60798C, *J.B. Fisher. C. miraguama* (Kunth) Becc.; FTG, 91357E, *J.B. Fisher. Cryosopila nana* (Kunth) Blume;
K, EBC 26209. *Hemithrinax compacta* (Griseb. & H.Wendl.) M.Gómez; MRAC (MAD), Tw43225 (39400
SJRW), *Leon (Frère) sn. Thrinax radiata* Lodd. ex Schult. & Schult.f.; FTG; P2312, *J.B. Fisher. T. radiata*;
FTG, RM1011, *J.B. Fisher. T. radiata*; P, P00406202.

Phoeniceae J.Presl

Phoenix dactylifera L.; K, EBC 26329. *P. dactylifera*; Pers., *R. Thomas sn. P. reclinata* Jacq.; MRAC, Tw
44588, *F. Malaisse sn. P. sylvestris* (L.) Roxb.; K, EBC 26340.

Sabaleae Mart. Ex Dumort.

Sabal palmetto (Walter) Lodd. ex Schult. & Schult.f.; K, EBC 26349. *S. palmetto*; Pers., *R. Thomas sn. S. rosei*
(O.F.Cook) Becc.; MRAC, Tw 43984, *A. Curtis sn. S. yapa* C.Wright ex Becc.; MRAC, Tw 49416, *A. Curtis*
590.

Trachycarpeae Satake

Brahea dulcis (Kunth) Mart.; MRAC (MAD), Tw29452 (MADw36719), *B.F. Hansen & M. Nee 1748*.
Copernicia baileyana León; FTG, 76104E, *J.B. Fisher. C. berteriana* Becc.; FTG, 74179B, *J.B. Fisher. C.*
gigas Ekman ex Burret; FTG, 3990H, *J.B. Fisher. C. tectorum* (Kunth) Mart.; MRAC (MAD), Tw43184 (23897
SJRW), *A. Dugand G. sn. Pritchardia beccariana* Rock; MRAC, Tw 43972, *A. Curtis sn. P. thurstonii* F.Muell.
& Drude; MRAC (MAD), Tw43199 (28143 SJRW), *A.C. Smith sn. P. cf. minor* Becc.; K, EBC 26339. *Serenoa*
repens (W.Bartram) Small; MRAC (MAD), Tw43273 (SJRw 51212), *W.J. Stern & G.K. Brizicky sn.*
Washingtonia robusta H.Wendl.; FTG, 76297, *J.B. Fisher*.

Trachycarpeae—Livistoninae Saakov

Licuala grandis H.Wendl.; K, EBC 26306. *L. lauterbachii* Dammer & K.Schum.; K, *Heatubun et al. CH271*.
Livistona chinensis (Jacq.) R.Br. ex Mart.; FTG; 713M; *J.B. Fisher. L. mariae* F.Muell.; FTG, 57787, *J.B.*
Fisher. L. merrillii Becc.; P, Ramos sn.

Trachycarpeae—Rhapidinae J.Dransf. et al.

Chamaerops humilis L.; Pers., *R. Thomas sn. C. humilis*; MRAC, Tw 40121, *R. Dechamps & H. Doutrelepont*
sn. C. humilis; P, P00395018. *C. humilis*; P, P00397191 B202. *Rhapis humilis* Blume; K, *Baker 1151. R.*
humilis; K, *L. Fitt 31. R. subtilis* Becc.; K, *Smith & Sumawong GC110. Trachycarpus martianus* (Wall. ex
Mart.) H.Wendl.; K, EBC 26356.

Calamoideae

1 *Calamus deerratus* G.Mann & H.Wendl.; *P. A. Chevalier 21702 coll° Fleury. Calamus* sp. L.; P, P00406196.
 2 *Calamus* sp.; P, P00395331, *Duchesne de Bellecour 12. Eugeissona minor* Becc.; K, K000525923, *J.Dransf.*
 3 *777. E. utilis* Becc.; K, K000525938, *J.Dransf. 797. E. insignis* Becc.; K, K000525862, *H.E.Moore 9105.*
 4 *Metroxylon sagu* Rottb.; K, *W.J. Baker 881. Oncocalamus mannii* (H.Wendl.) H.Wendl.; P, *J.L.C.H. van*
 5 *Valkenburg 2503. Raphia* sp. P.Beauv.; K, EBC 26346, *P. Tuley sn. Lepidocaryum tenue* var. *casiquiarensis*
 6 (Spruce) A.J.Hend.; K, *Madison et al. 6642. L. tenue* Mart.; K, *Balick et al. 931. Mauritia flexuosa* L.f.; K,
 7 EBC 26317, *R. Spruce sn.*

16 Nypoideae

17 *Nypa fruticans* Wurmbe; Pers., *Thi My Hanh Diep sn.*

22 Ceroxyloideae

23 *Ceroxylon* sp. Bonpl. ex DC.; MRAC (MAD), Tw43251 (45348 SJRW), *Acosta-Solis, Misael 6734.*
 24 *Phytelephas macrocarpa* Ruiz & Pav.; K, EBC 26341. *Pseudophoenix vinifera* (Mart.) Becc.; FTG, 57577, *J.B.*
 25 *Fisher. P. sargentii* H.Wendl. ex Sarg.; FTG, 59504, *J.B. Fisher. P. sargentii*; FTG, 60171B, J.B. Fisher.
 26 *Ravenea moorei* J.Dransf. & N.W.Uhl; FTG, 63334 *J.B. Fisher. R. albicans* (Jum.) Beentje; P, 7666(7),
 27 *W.J.Baker 1022. R. julietiae* Beentje; P, 7666(7), *W.J.Baker 1014.*

36 Arecoideae

37 *Acrocomia crispa* (Kunth) C.F.Baker ex Becc.; FTG, 91426A, *J.B. Fisher. A. aculeata* (Jacq.) Lodd. ex Mart.;
 38 K, EBC 26210. *Actinorhynchus calapparia* (Blume) H.Wendl. & Drude ex Scheff.; FTG, 581168, *J.B. Fisher.*
 39 *Aiphanes minima* (Gaertn.) Burret; FTG, 3094, *J.B. Fisher. A. minima*; FTG, 6256, *J.B. Fisher. Areca catechu*
 40 L.; K, EBC 26223. *A. catechu*; P, P00401784. *A. catechu*; FTG, 60256, *J.B. Fisher. A. catechu*; FTG, 60256B,
 41 *J.B. Fisher. Astrocaryum* sp. G.Mey.; K, EBC 26214. *Attalea fairchildensis* (Glassman) Zona; FTG, RM979A,
 42 *J.B. Fisher. Bactris plumeriana* Mart. in A.D.d'Orbigny; FTG, 60647, *J.B. Fisher. B. gasipaes* Kunth in
 43 F.W.H.A.von Humboldt; FTG, 66342, *J.B. Fisher. Beccariophoenix madagascariensis* Jum. & H.Perrier; P,
 44 P00491927, *J.Dransf. JD6433. B. madagascariensis*; P, P00491920, Humbert 20572. *B. madagascariensis*; P,
 45 P00491927, *J.Dransf. JD6433. Bentinckia nicobarica* (Kurz) Becc.; FTG, 83150H, *J.B. Fisher. Calyptroglyne*
 46 sp. H.Wendl.; K, EBC 26240, *R.M.King 5251. Chambeyronia macrocarpa* (Brongn.) Vieill. ex Becc.; FTG,
 47 64190H, *J.B. Fisher. C. macrocarpa*; FTG, 66600F, *J.B. Fisher. Cocos nucifera* L.; K, EBC 69867. *C.*

nucifera; MRAC, Tw 26873, *Renard sn. Cyrtostachys loriae* Becc.; K, K000521699, *Heatubun et al. CH208*.
Desmoncus sp. Mart.; P, P00417180. *Desmoncus* sp.; K, EBC 38431. *Dictyosperma album* (Bory) Scheff.;
 FTG, 2217, *J.B. Fisher. D. album*; FTG, RM598, *J.B. Fisher. D. album*; FTG, RM598A, *J.B. Fisher. Dypsis*
cabadae (H.E.Moore) Beentje & J.Dransf.; FTG, 5761, *J.B. Fisher. D. madagascariensis* (Becc.) Beentje &
 J.Dransf.; FTG, 6276, *J.B. Fisher. Elaeis guineensis* Jacq.; P, P00416187. *Euterpe catinga* Wallace; K, EBC
 26280, *Harley et al. 10758. Euterpe* sp. Mart.; K, EBC 26282. *Gaussia maya* (O.F.Cook) H.J.Quero & Read;
 FTG, RM1723B, *J.B. Fisher. Gaussia* sp. H.Wendl.; Pers., *R. Thomas sn. Geonoma* sp. Wild.; K, EBC 26285,
Harley et al. 10385. Heterospathe elata var. *elata*; FTG, 64719, *J.B. Fisher. H. elata* var. *elata*; FTG, 64719F,
J.B. Fisher. Howea belmoreana (C.Moore & F.Muell.) Becc.; K, EBC 26286 (Smithsonian Inst. 6944).
Hyophorbe verschaffeltii H.Wendl.; K, EBC 26288. *Hyospathe elegans* Mart.; K, *Schunke 5615. Iguanura*
wallichiana (Mart.) Becc.; K, *Smith & Sumawong GC600. Iriartea deltoidea* Ruiz & Pav.; MRAC (MAD), Tw
 43234 (SJRW 43028), *J. Cuatrecasas sn. Iriartella setigera* (Mart.) H.Wendl.; K, EBC 26296, *R. Spruce.*
Kentiopsis oliviformis (Brongn. & Gris) Brongn.; FTG, 77146, *J.B. Fisher. Leopoldinia pulchra* Mart.; K, EBC
 26298, *R. Spruce. Loxococcus rupicola* (Thwaites) H.Wendl. & Drude, K, EBC 26313. *Manicaria saccifera*
 Gaertn.; K, EBC 26315. *Oenocarpus mapora* H.Karst.; K, *Balick 916. O. minor* Mart. K, EBC 35968, *R. Spruce*
89. Oenocarpus sp. Mart.; K, *Balick et al. 953. Orania dafonsoroensis* A.P.Keim; K, K000112519, *Heatubun et*
al. CH278. O. dafonsoroensis; K, K000114432, *B. Desianto BD12. O. palindan* (Blanco) Merr.; K,
E.S. Fernando EF696. Podococcus barteri G.Mann & H.Wendl.; P, *N. Hallé 2175. Roystonea regia* (Kunth)
 O.F.Cook; K, EBC 26326. *Socratea exorrhiza* (Mart.) H.Wendl.; K, *J. Strudwick et al. 5012. Syagrus campos-*
portoana (Bondar) Glassman; FTG, 91604, *J.B. Fisher. S. picrophylla* Barb.Rodr.; FTG, 64660, *J.B. Fisher. S.*
sancona (Kunth) H.Karst.; FTG, 72830J, *J.B. Fisher. S. schizophylla* (Mart.) Glassman; FTG, 4354B, *J.B.*
Fisher. Veitchia arecina Becc.; FTG, 66356D, *J.B. Fisher. V. winin* H.E.Moore; FTG, 79208, *J.B. Fisher.*
Wettinia quinaria (O.F.Cook & Doyle) Burret; K, *King 663. Wodyetia bifurcata* A.K.Irvine; FTG, 8234D, *J.B.*
Fisher. W. bifurcata; FTG, 8495C. *J.B. Fisher.*

Fig. 1. Transverse sections of the two main organizations of the erect palm stems. A. Cocos-Type. This
 organisation (also called Type A in the text and in the Tables) is found in most of Coryphoideae and in few
 Arecoideae. Organisation and distribution of fibrovascular bundles (fvb) are regular throughout the transverse
 section. The cortex (CT) is developed and well delimited from the subcortical zone (SZ, noted “out” for the
 ratios in text and Tables) by a thin layer of little fvb, then the central zone (CZ, noted “in” for the ratios in text

1 and Tables, the inner part of the central cylinder) with fvb slightly more spaced than in the SZ. B. Mauritia-
 2 Type. This organisation (belongs to the Type B) is found in most of Arecoideae, some of erect Calamoideae and
 3 Ceroxyloideae. CT is usually not developed. Fibrovascular bundles are densely crowded with a fibrous part
 4 highly developed at the SZ and widely spaced with a fibrous part very few developed in the CZ. A zone of
 5 transition (TZ) appears between the SZ and the CZ. SZ, TZ and CZ are the 3 zones of the central cylinder.
 6
 7
 8
 9

10 Fig. 2. A fibrovascular bundle (fvb) with its different characters. A fvb is made of a fibrous part and a
 11 vascular part which contains metaphloem and metaxylem elements with paravascular parenchyma. The fvb
 12 presented here has a Reniforma fibrous dorsal cap (dcap). But other types of dcap are encountered in palms
 13 (detailed descriptions in the Results section): a. Sagittata, b. Cordata, c. Compladata, d. Reniforma, e. Lunaria, f.
 14 Vaginata. AL: auricular lobe; AS: auricular sinus; dcap: fibrous dorsal cap; MS: median sinus; mx: metaxylem;
 15 px: protoxylem; RP: radiating parenchyma; TP: tabular parenchyma; vcap: fibrous ventral cap; h_{max} : height of
 16 fvb; l_{max} : width of fvb; h_{vasc} : height of vascular part; l_{vasc} : width of vascular part.
 17
 18
 19
 20
 21
 22
 23
 24

25 Fig. 3. Different palm growth patterns: stem transverse sections (TS) of apical and basal region. The
 26 different growth patterns (and the corresponding von Mohl types) are presented depending on the following
 27 parameters: the ground parenchyma sustained growth (y-axis) and the fibrous dorsal cap centrifugal
 28 differentiation (x-axis). A–D: *Copernicia baileyana*, TS of the apical region (A: subcortical zone, unstained – B:
 29 central zone of the central cylinder, unstained and polarized) and of the basal region (C: subcortical zone – D:
 30 central zone, polished surface) of the stem. This type presents a ground parenchyma sustained growth (Type B)
 31 without fibrous dorsal cap centrifugal differentiation. E–H: *Veitchia arecina*, TS of the apical region (E:
 32 subcortical zone – F: central zone, unstained) and of the basal region (G: subcortical zone – H: central zone,
 33 polished surface) of the stem. This type presents a ground parenchyma sustained growth with a fibrous dorsal
 34 cap centrifugal differentiation. I–K: *Phoenix dactylifera*, unstained TS of the apical region (I, J) and polished
 35 surface of the basal region (K). Phytoliths (arrow) are present all around the fibrous part. It is an attribute of this
 36 growth pattern, indeed, phytoliths are not developed in stems with centrifugal differentiation. L: TS of the
 37 central zone of *Hemithrinax compacta*, polished surface. This type has neither sustained growth (Type B) nor
 38 centrifugal differentiation. No specimens were observed with the association of a centrifugal differentiation
 39 without a ground parenchyma sustained growth. Scale bars: I–J, 200 μ m; L: 500 μ m; A–B, 1mm; C–H, K, 2mm.
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54

55 Fig. 4. Quantitative analyses of **the von Mohl's definitions**. These graphs are in relation with Fig. 1 and Fig. 3.
 56 They show the relationship between the fibrous surface area (f), the vascular surface area (v), the f/v ratio and the
 57 relative depth of the stem. A–A': Cocos-Type. *Cocos nucifera* and *Phoenix dactylifera*; B–B': Corypha-Type.
 58
 59
 60
 61
 62
 63
 64
 65

1 *Licuala grandis* and *Pritchardia minor*, C–C': Mauritia-Type. *Eugeissona utilis* and *Veitchia arecina*. The
 2 different zones of the central cylinder are: SZ (subcortical zone), TZ (zone of transition), CZ (central zone). The
 3 Cocos-Type curves show a more or less constant f/v throughout the central cylinder; the Corypha-Type curves
 4 show a light decrease of the fibrous part surface area and of the f/v ratio; the Mauritia-Type curves show a strong
 5 decrease of the fibrous part surface area (in the zone of transition) and thus a f/v decrease to reach a very low
 6 value (0,5). For a more detailed description of these graphs see Results section.

7
 8
 9
 10
 11
 12 Figs. 5–21. Von Mohl types (transverse sections).— 5–8. Cocos-Type, *Cocos nucifera*, polished surface and
 13 unstained transverse section (6). This type presents a density of fibrovascular bundles, $d(fvb)$, more or less
 14 constant throughout the central cylinder. Fibrovascular bundles (fvb) have an anatomical structure that does not
 15 vary from the outer (7) to the inner (8) part of the stem. The ground parenchyma (6) consist of spheroid to
 16 elongate compact cells (very few lacunae).— 9–12. Corypha-Type, polished surface; 9–11, *Pritchardia minor*,
 17 12, *Copernicia baileyana*. This type presents a decrease of $d(fvb)$ and of f/v ratio (see Fig. 4). We observe an
 18 anatomical modification of fvb: in the subcortical zone (9) fvb have well developed fibrous dorsal caps whereas
 19 in the central zone (10) they have smaller dorsal caps. 11. General TS of the stem. 12. Fibrovascular bundle of
 20 the central zone in ground parenchyma with lacunae.— 13–16. Mauritia-Type, polished surface; 13–15, *Wetinia*
 21 *quinaria*; 16, *Heterospathe elata*. Stem general organization (13) of this type presents a decrease of $d(fvb)$ and
 22 shows a sudden modification of the fvb between the outer (14) and the inner (15) part at the level of the zone of
 23 transition (see Fig. 4). Those of the central zone (15) have fibrous dorsal cap almost not developed whereas
 24 fibrous dorsal cap of the subcortical zone (14) are well developed. 16. Two fvb near the zone of transition with a
 25 ground parenchyma sustained growth (large lacunae) and its appendicular parenchyma connecting the two
 26 fvb.— 17–18. Calamus-Type, *Calamus* sp, unstained. General view (17) of the stem TS. The detailed view of
 27 the fvb (18) shows a phloem in two strand (arrow).— 19–21. Geonoma-Type, *Rhapis humilis*, polished surface.
 28 General view of the stem TS (19) and detailed views of the subcortical zone (20) and of the central zone (21).
 29 The fvb of the central zone present a ventral fibrous cap (arrow). The ground parenchyma is compact with
 30 scattered fibrous bundles (fb).— Key to labelling: CC: central cylinder; Ct: cortex; CZ: central zone; fb: fibrous
 31 bundle; SZ: subcortical zone; TZ: zone of transition. Scale bars: 6, 18, 20–21, 500 μ m; 12, 16, 1 mm; 7–10, 14–
 32 15, 2 mm; 17, 19, 5 mm; 5, 11, 13, 1 cm.

33
 34
 35
 36
 37
 38
 39
 40
 41
 42
 43
 44
 45
 46
 47
 48
 49
 50
 51
 52
 53
 54
 55 Figs. 22–47. Anatomical descriptors (transverse sections).— 22–23. Different cortex found in palms. 22.
 56 Wide cortex (arrow) of *Washingtonia robusta*, polished surface. 23. Thin cortex (arrow) of *Eugeissona utilis*,
 57 unstained.— 24. Permanent epidermis with erect cells on *Pseudophoenix sargentii*, unstained.— 25. Etagen

meristem of the outer cortical ground parenchyma on *Gaussia maya*, unstained.— 26–27. Tangential elongation and division of the subcortical parenchyma cells on *Syagrus sancoana* showing radial alignment of fvb (26), unstained. 28. Tangential elongation of subcortical parenchyma cells on *Veitchia arecina*, surface polished.— 29. Radial elongation of the fibrous dorsal cap of *Roystonea regia*, unstained. 30–32. Details of fvb, polished. 30. *Pritchardia minor* with angular auricular sinus (AS) and a divided phloem in the central part of the central cylinder (arrows). 31. *Dypsis cabadae* with specific rounded AS and rounded median sinus (MS). 32. Vaginata to Lunaria fvb of *Nannorrhops ritchieana* without AS.— 33–34. Details of fibres in the fvb, unstained. 33. Young stem of *Hyphaene petersiana* with one thin layer of lignin. 34. Very thick wall in old stem part of *Borassus* sp. showing the evolution of the lignification of the wall and thus the multi-layered wall in the older cells.— 35–37. Phytoliths in palm stems, unstained. 35. Globular echinate to granulate in *Thrinax radiata*. 36. Combined phytoliths in *Caryota mitis*. 37. Trapeziform on *Bactris gasipaes*.— 38. Fibrovascular bundle of the central zone of a basal stem of *Washingtonia robusta*, polished surface. Well-differentiated fibrous dorsal cap of the fvb. Note the different maturation phases of the wall lignification: fibres near the phloem are well turgescient and thick walled whereas the surrounding cells are flattened and less lignified.— 39–41. Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation, unstained and polarized TS of *Iriartella setigera*. These figures present the different zones of the fibrous dorsal cap in the zone of transition; *a*: the *proximal* showing well differentiated fibres; *b* and *c*: the *distal* showing parenchymatous cells with slight lignification, *c* is an extension of *b* with a different degree in cells maturation. Thus, these *fibres-like* cells (in *b* and *c*) contribute to the enlargement of the fibrous dorsal cap. 39. Central fvb with only the proximal zone and phytoliths in the outer part of the fibres (arrows). 40. Fibrovascular bundles in the zone of transition with the first occurrence of the distal zone, arrow shows a phytolith between zones *a* and *b*. 41. Fibrovascular bundles in the subcortical zone with *fibres-like* cells not fully developed in *c*. *Fibre-like* cells are always elongate and aligned in a radial plane passing through the fvb centre. 42–47. Ground parenchyma in the central zone of the central cylinder. 42. Spheroid and compact with few lacunae in *Phoenix dactylifera*, unstained. 43. Cells slightly elongated, lobed with a random (rhombohedral) shape and irregular meshwork (lacunae < 200 µm) in *Lodoicea maldivica*, safranin. 44. Rod-like cells and irregular and large meshwork in *Acrocomia crispa*, polished surface. 45. Rod-like cells and regular meshwork in *Pritchardia minor*, polished surface. 46. Trabecular with a regular meshwork in *Mauritia flexuosa*, unstained. 47. Huge cells without air lacunae in *Bactris plumeria*, unstained. Key to labelling: AS: auricular sinus; CC: central cylinder; Ct: cortex; ep: epidermis; fb: fibrous bundle; lac: lacunae; MS: median sinus. Scale bars: 33–37, 25 µm; 24–25, 27–28, 38–41, 45–46, 250 µm; 30–32, 42–44, 47, 500 µm; 23, 29, 1 mm; 26, 2 mm; 22, 5 mm.

1 Figs. 48–68. Coryphoideae tribes (transverse sections).— 48–53. Borasseae. 48. *Borassus* sp. with phytoliths
2 all around the fibrous dorsal cap, unstained. 49. *Borassus aethiopicum*, polished surface. *Borassus* presents one
3 metaxylem vessel in Reniforma fibrovascular bundles (fvb) and have a ground parenchyma made of a meshwork
4 of lobed cell with small lacunae (< 200 µm). 50. *Lodoicea maldivica*, unstained. This genus presents one vessel
5 in Reniforma to Lunaria fvb. Fibrous bundle (fb) are scattered in a more or less compact ground parenchyma (a
6 meshwork of rhombohedral to lobed cell is slightly developed). A vascular bridge is visible (br). 51. *Latania*
7 *verschaffeltii*, safranin. *Latania* has the same organization as *Lodoicea* but without fibrous bundle. 52. *Hyphaene*
8 *thebaica*, unstained. Fibrovascular bundles have Reniforma fibrous dorsal cap, two vessels and a spheroid and
9 compact ground parenchyma. 53. The same organization is found in *Bismarckia nobilis*, unstained.— 54–58.
10 Caryoteae. 54. *Caryota rumphiana*, unstained. Multicellular hair on the permanent cone shaped epidermis
11 (arrow). 55–56. *Arenga microcarpa*, polished surface. General organization of the subcortical (55) and of the
12 transitional (56) zones of the central cylinder. A small cortex is visible and congested fvb with one vessel are
13 present in the subcortical zone whereas those of the transitional zone are more spaced. 57–58. *C. zebrina*,
14 polished surface. 57. Angular auricular sinus (arrow) is visible on the fvb of the subcortical zone. Proximal (a)
15 and distal (b) zones of the fvb (see Figs. 39–41) are also present. 58. A fvb of the central zone with a Reniforma
16 fibrous dorsal cap but without auricular sinus.— 59–60. *Corypha umbraculifera*, polished surface. 59.
17 Subcortical fvb with angular median sinus and one vessel. 60. Central fvb with a Reniforma fibrous dorsal cap
18 and an exclude vascular zone with one vessel, fibrous bundle is also visible (arrow).— 61. *Phoenix sylvestris*,
19 polished surface. Fibrovascular bundles have two vessel, a Vaginata to Lunaria fibrous dorsal cap. Ground
20 parenchyma is spheroid and compact.— 62–64. Cryosophileae. All the fvb of this tribe are circular with a
21 Vaginata fibrous dorsal cap. 62. *Chelyocarpus dianeurus*, polished surface. A fibrovascular bundle with only
22 one vessel and a poorly developed paravascular parenchyma. 63. *Coccothrinax miraguana*, unstained and
23 polarized. The fvb shows a high number of vessels (more than five), tabular parenchyma is visible. 64. *Thrinax*
24 *radiata*, unstained polarized. The fvb have two vessels. Phytoliths and tabular parenchyma are visible all around
25 the fibrous dorsal cap (arrows).— 65. *Sabal palmetto*, polished surface. Reniforma fibrous dorsal cap are found
26 on the fvb with two vessels. The ground parenchyma is made of a meshwork of rod-like cells.— 66–68.
27 Trachycarpeae. 66. *Chamaerops humilis*, unstained. Fibrovascular bundles have a Lunaria fibrous dorsal cap and
28 four vessels. Tabular parenchyma and phytoliths (arrow) are visible all around the fvb. 67. *Trachycarpus*
29 *martianus*, polished surface. Fibrovascular bundles have a Reniforma fibrous dorsal cap. Radiating parenchyma
30 (RP) and a divided phloem (arrows) are present in the central zone of the central cylinder. A fibrous ventral cap
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 (vcap) is slightly developed. 68. *Livistona mariae*, polished surface. Fibrous bundles (arrow) are visible. Key to
2
3 labelling: br: vascular bridge; fb: fibrous bundle; RP: radiating parenchyma; TP: tabular parenchyma; vcap:
4
5 fibrous ventral cap. Scale bars: 54, 57–58, 62,64, 66, 250 μm ; 49–53, 59–61, 63, 65, 67–68, 500 μm ; 48, 55–56,
6
7 2mm.

8
9 Fig. 69. Dependencies between descriptors. As shows this example, all the descriptors are not always
10
11 informative, and dependencies between them could exist. For example, spheroid ground parenchyma cells are
12
13 informative only if the stem is well developed (i.e. the analyzed TS does not come from the apical region).
14
15 Fibres could give an indication of the stem section analyzed. Indeed, those of the young apex are very thin
16
17 walled and those of the middle and basal part are multi layered.

10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

Figure 1

[Click here to download Figure: Fig. 1.eps](#)

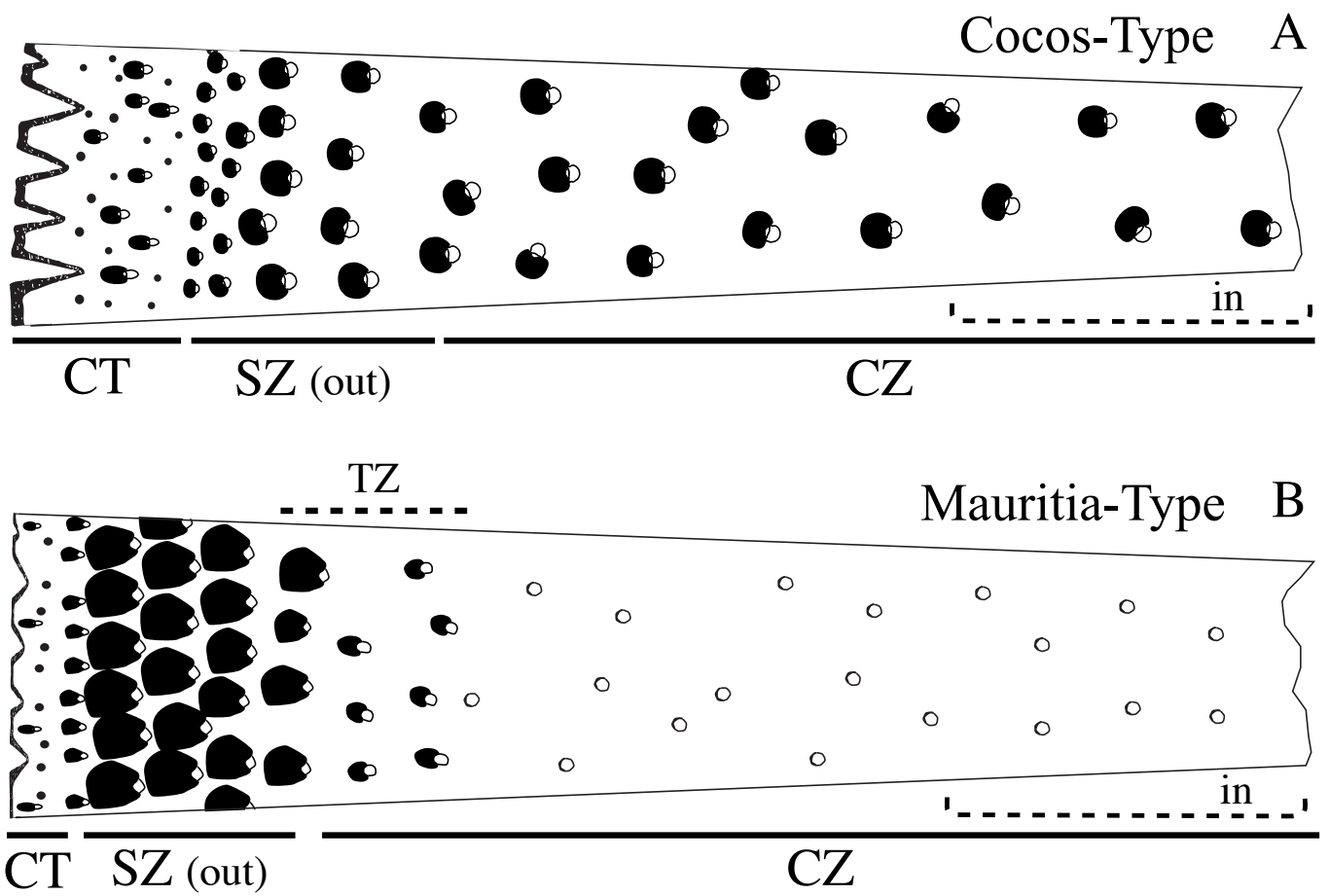


Figure 2

[Click here to download Figure: ffv.eps](#)

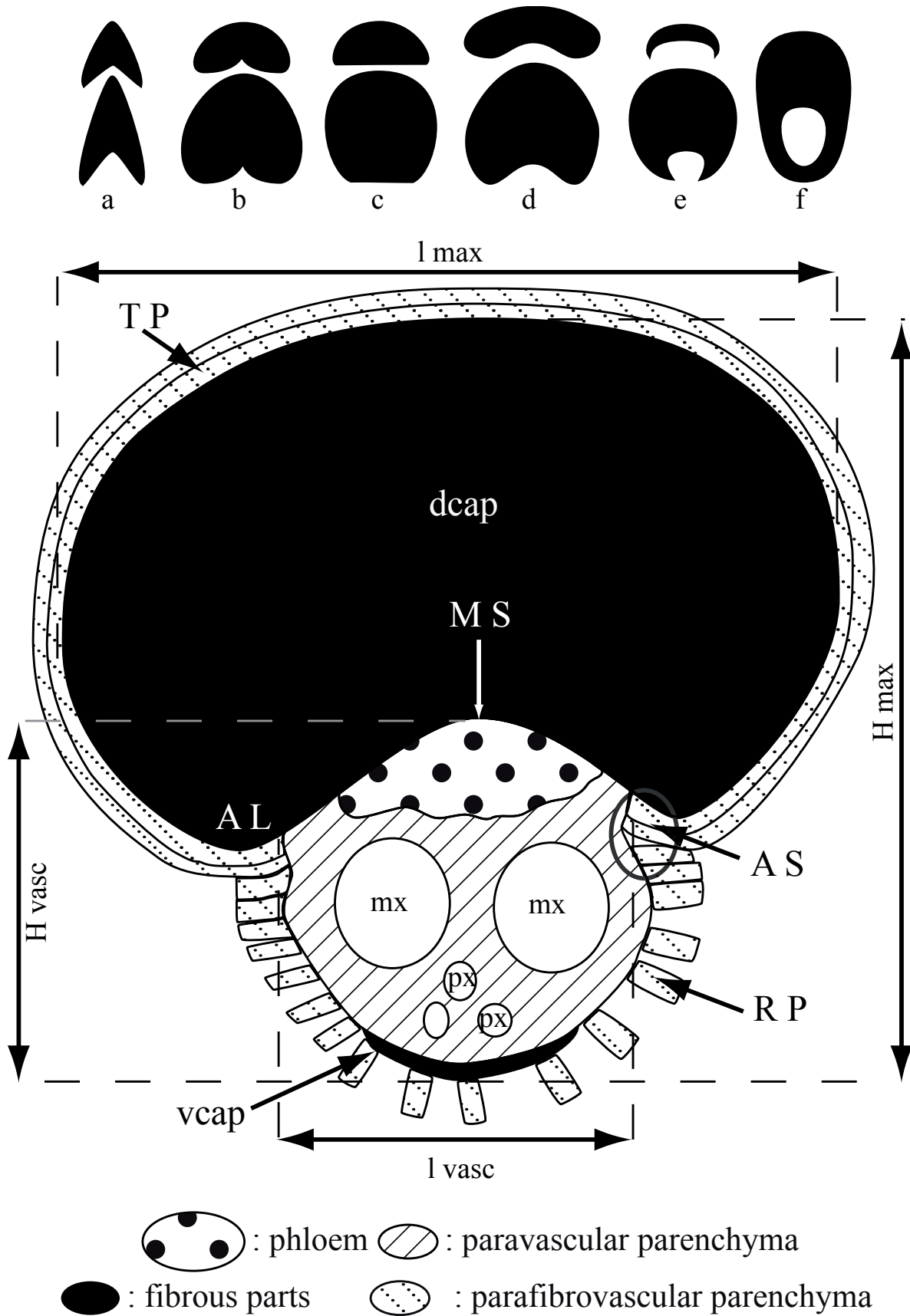


Figure 3

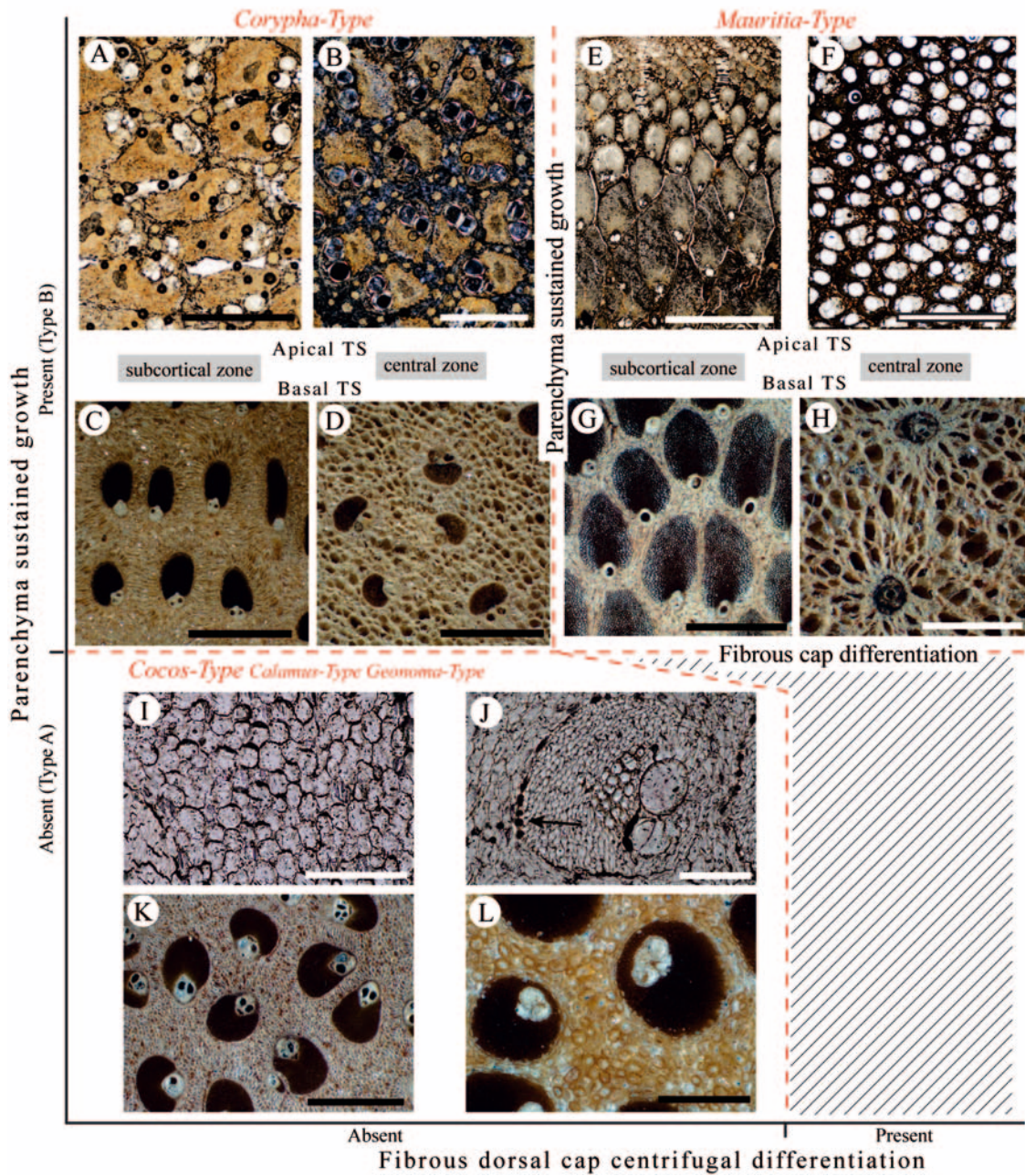
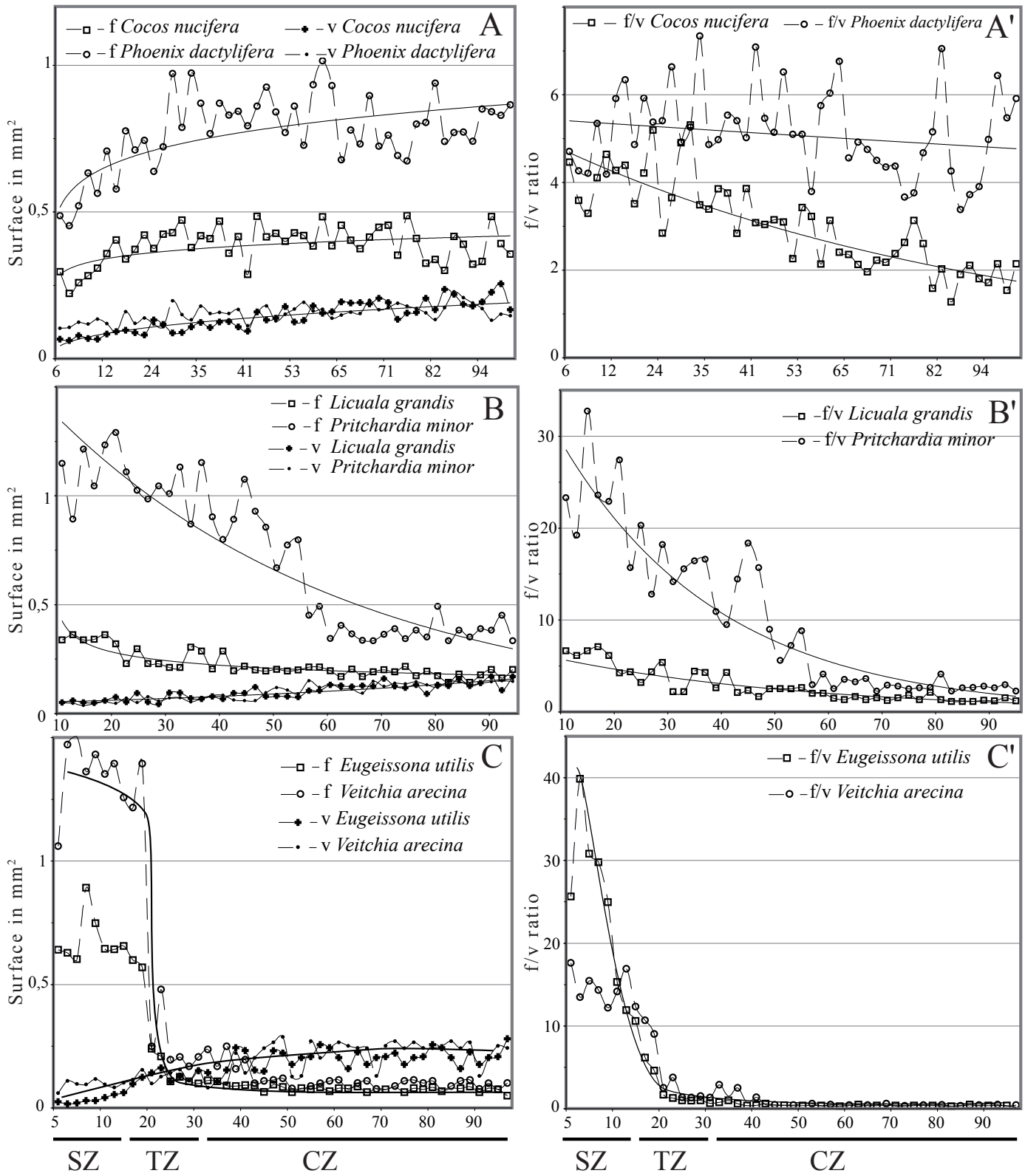
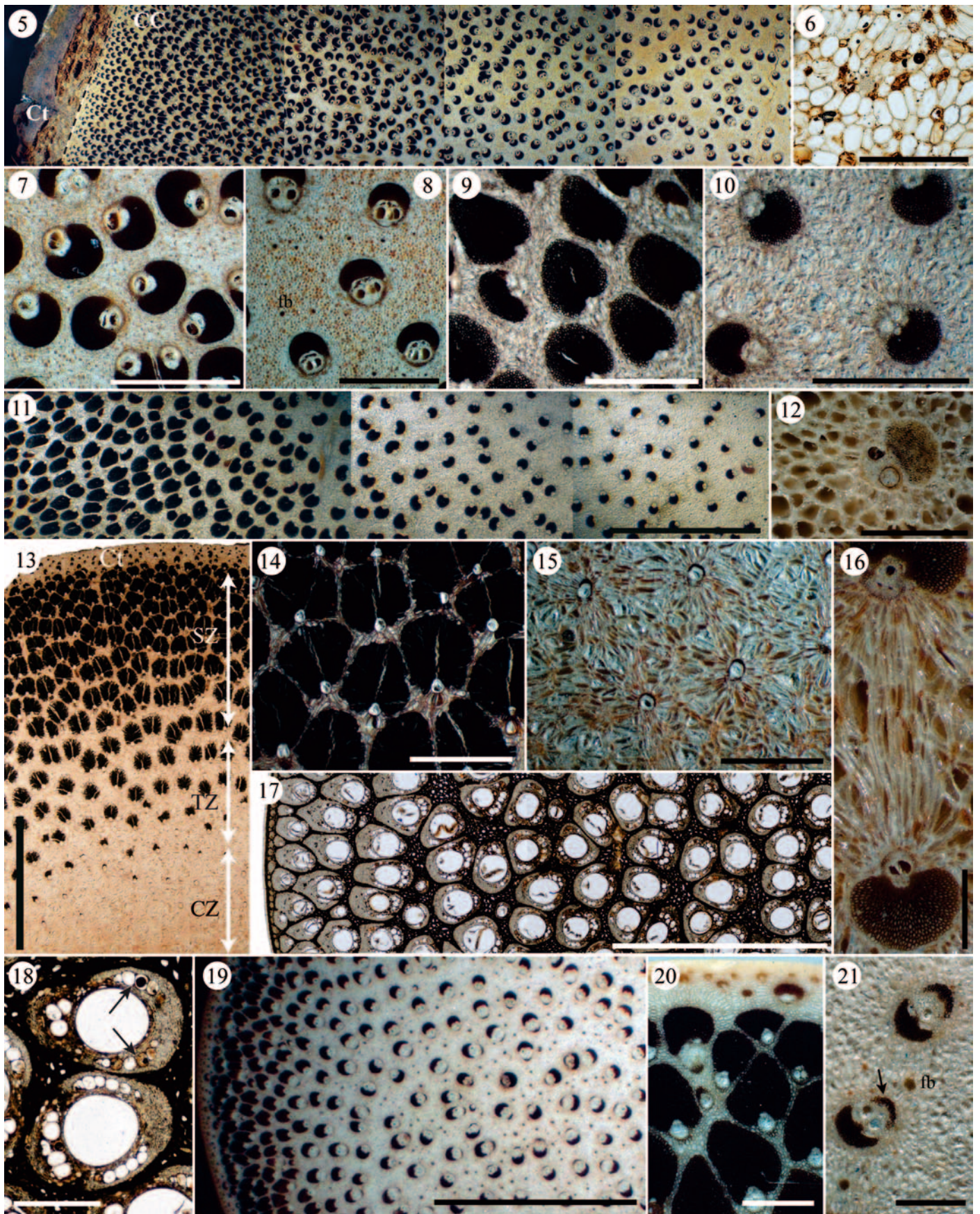


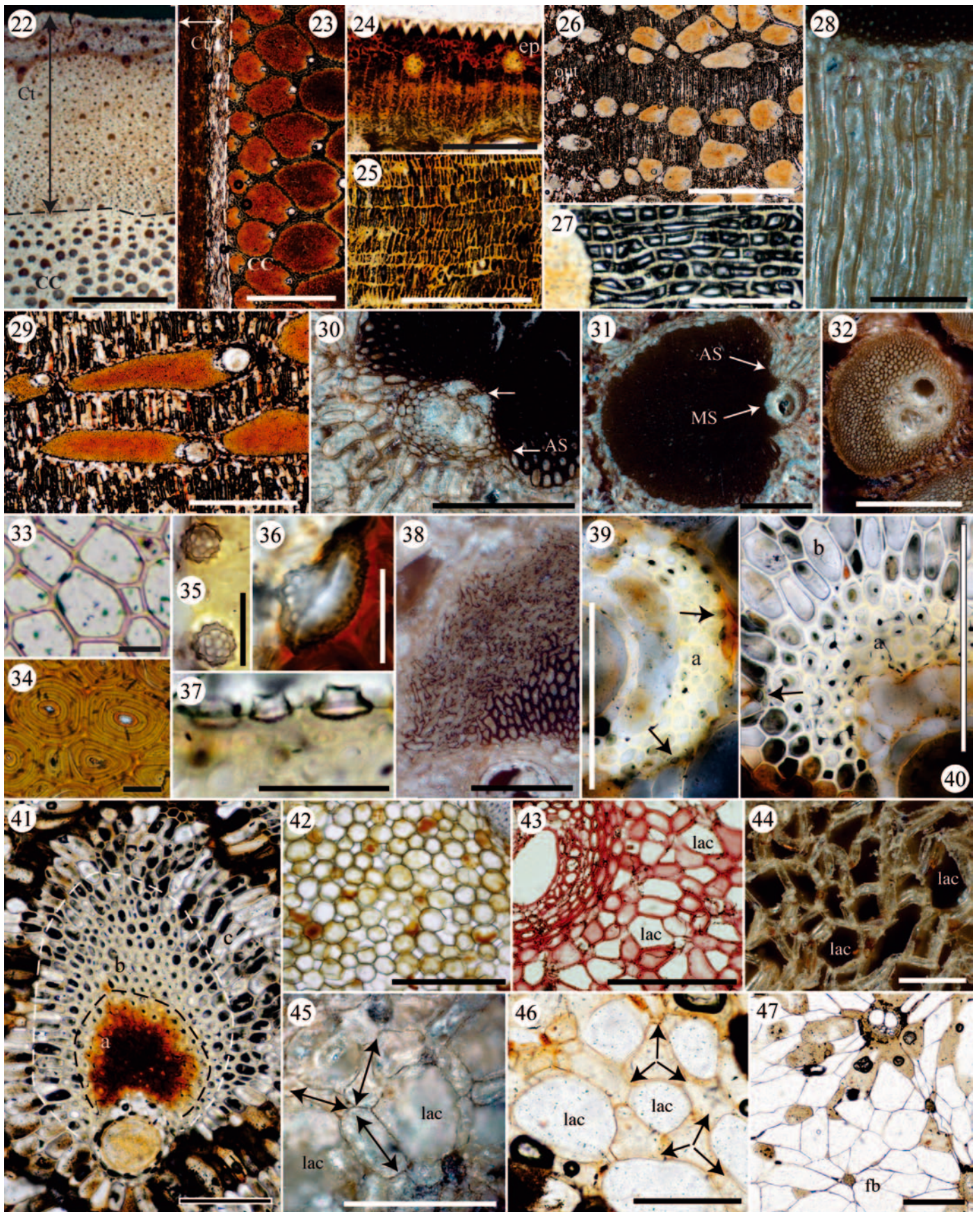
Figure 4

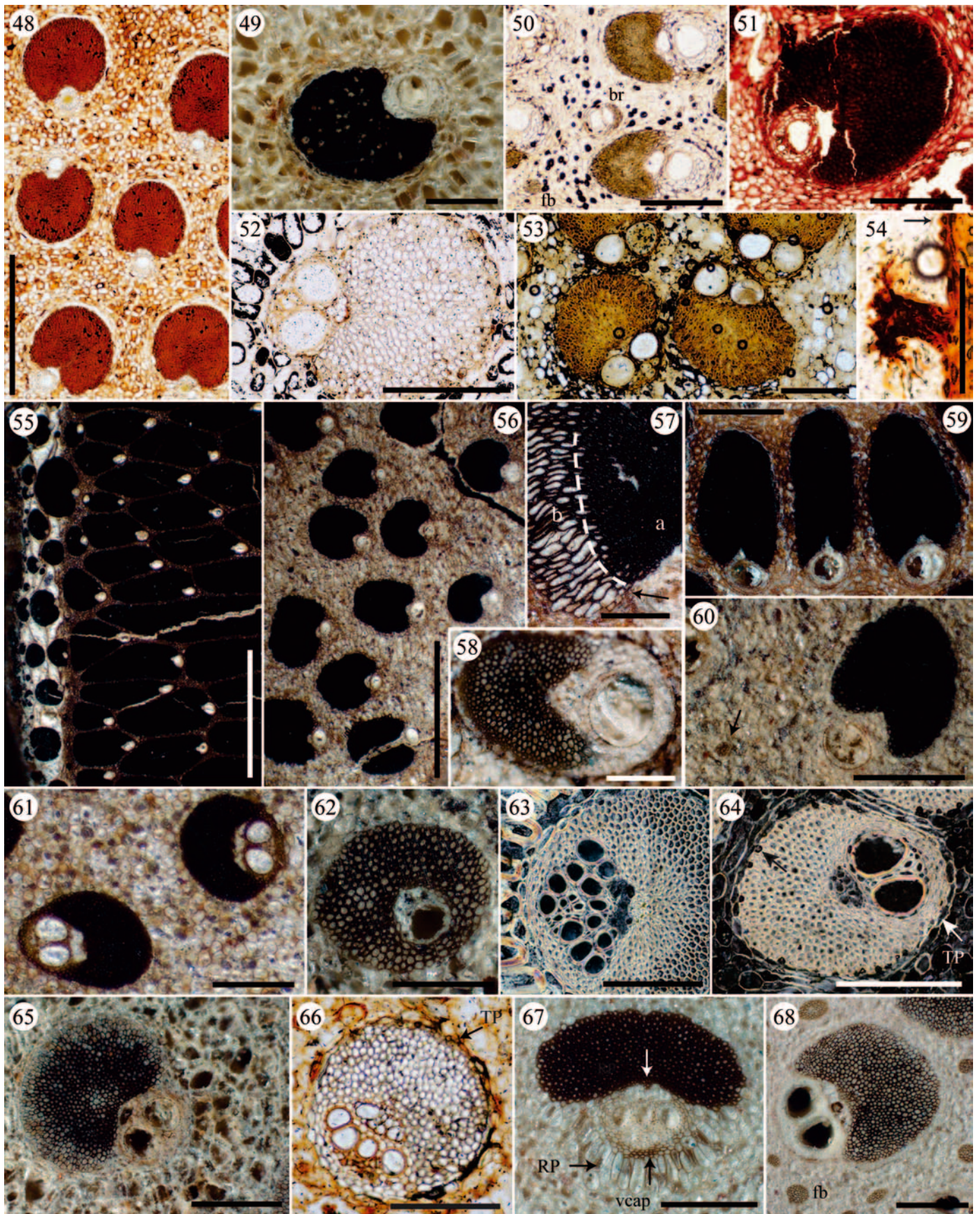
[Click here to download Figure: Fig. 4.eps](#)



Relative depth (in %) of the central cylinder from the subcortical zone (5–10 %) to the central zone of the stem (100 %)

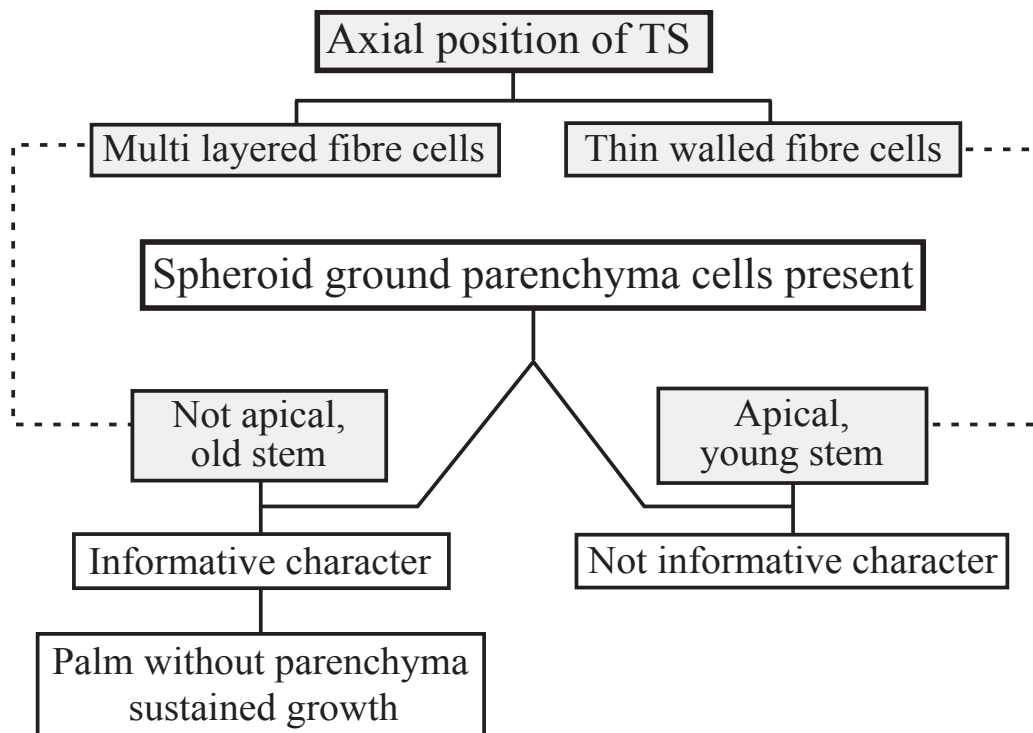






Figures 69

[Click here to download Figure: Fig. 69.eps](#)



Les *Borasseae*

Les *Borasseae* sont divisés en deux sous-tribus anatomiquement distinctes. En effet, même s'il n'y a que quelques descripteurs qui diffèrent, il est tout à fait possible de faire la différence entre ces deux sous-tribus. Ces deux dernières seront donc décrites séparément mais seront regroupées pour ce qui est de la présentation de leurs statistiques descriptives.

7.2 Les *Borasseae*—*Hyphaeninae*

Aspect général et macroscopique du stipe. — Comme le montre la Fig. 7.2, le cortex est développé et le cylindre central présente une structure homogène.

Le cortex. — Il est très large (plusieurs millimètres à quelques centimètres pour les tiges matures, Fig. 7.2). Chez ces dernières il peut être divisé en deux parties nettement distinctes de par la suberification des cellules de parenchyme (Planche III, 1). Une sorte de périderme est parfois présent dans les tiges matures.

Le cylindre central. — *Cocos-Type* à *Corypha-Type* (*Bismarckia*, Planche III, 2–4). Le ratio fibro-vasculaire est constant et ne varie que très peu. $\frac{d(FV)_{ext}}{d(FV)_{int}} \subset [2; 6]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 4]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 5]$, $f/v \subset [2; 15]$. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale en contact avec le cortex sont de petites tailles (Fig. 7.2) mais deviennent rapidement de tailles plus importantes.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. — Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma avec une partie vasculaire totalement exclue contenant deux éléments de vaisseau (Planche III, 3, 5, 7–8, 15). L'épaisseur de la paroi des fibres varie au fur et à mesure de la croissance du stipe (plus il est mature, plus elles sont épaisses). Les faisceaux fibro-vasculaires Reniforma peuvent ainsi paraître Reniforma sans sinus auriculaire chez les jeunes *Hyphaene* (Planche III, 12) alors que ce sinus est fortement développé chez les vieilles tiges. Aucune partie fibreuse ventrale, même très réduite, n'a été observée. Le parenchyme paravasculaire est très peu développé (Planche III, 3, 7, 15). Le parenchyme tabulaire est présent et le parenchyme rayonnant absent. Le phloème est en une seule bande (Planche III, 9). Les faisceaux exclusivement fibreux sont absents. Un détail des mesures des faisceaux fibro-vasculaires est présenté dans les Figs. 7.5–7.8. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés, présents dans tout le cylindre central mais assez peu développés en dehors de la zone subcorticale.



FIGURE 7.2 – Polissage transversal d'*Hyphaene*. Partie mature de la tige. Échelle : 2cm.

Le parenchyme fondamental. – Parenchyme fondamental à cellules isodiamétriques et compactes à légèrement allongées (Planche III, 6–7, 10, 12, 14–15). Ponts vasculaires (*bridges*) faiblement développés. Le parenchyme fondamental de *Bismarckia* présente une légère croissance post-primaire : les cellules sont légèrement allongées à lobées avec de petites lacunes.

Diagnose. – *Cocos-Type* (pour *Hyphaene*) à *Corypha-Type* (pour *Bismarckia*), faisceaux fibro-vasculaires Reniforma à sinus auriculaire développé et à zone vasculaire exclue, 2 éléments de vaisseau, parenchyme paravasculaire réduit, parenchyme fondamental compact à cellules isodiamétriques à légèrement allongées.

Discrimination des genres. – La seule différence observée entre ces deux genres est la spécificité de la zone centrale du cylindre central décrite pour *Bismarckia* : le parenchyme fondamental est lacunaire alors qu'il reste compact chez *Hyphaene* (Planche III, 2, 4).

Confusion possible

- *Hyphaene* peut être confondu avec les *Sabaleae* ou les *Trachycarpeae* lorsque le parenchyme fondamental de ces derniers est compact (croissance post-primaire non encore établie), mais il faut souligner que la majorité des genres de ces tribus présentent une partie fibreuse ventrale parfois développée et un parenchyme fondamental subissant une croissance post-primaire.
- *Bismarckia* peut être confondu avec les *Trachycarpeae* en raison de la croissance post-primaire du parenchyme. Mais les *Trachycarpeae* présentent souvent des faisceaux exclusivement fibreux avec une partie fibreuse ventrale et un phloème pouvant être divisé dans la zone centrale.

Matériel examiné. — Six spécimens d'*Hyphaene* ont été observés. Tous avaient la même anatomie. Un spécimen a montré que dans les jeunes tiges le sinus auriculaire peut ne pas être développé. L'homogénéité de l'anatomie de ce genre ne fait aucun doute. En revanche, un seul échantillon de *Bismarckia* a été analysé. Ce spécimen semble provenir d'une partie de stipe assez jeune (fibres d'aspect comprimé, à parois non épaissies), surtout en ce qui concerne la partie centrale. Les autres descriptions anatomiques de la littérature confirment l'identification et l'anatomie de ce spécimen (cf. infra). Cependant, pour avoir une meilleure vue de l'anatomie de cette sous-tribu, il faudrait pouvoir comparer l'anatomie des autres genres qui la composent.

Bismarckia nobilis Hildebr. & H.Wendl. ; FTG, 58932F, J.B. Fisher. *Hyphaene petersiana* Klotzsch ex Mart. ; Pers., R. Thomas sn. *H. thebaica* (L.) Mart. ; FTG, 4351, J.B. Fisher. *H. thebaica* ; FTG, 57538A, J.B. Fisher. *H. thebaica* ; P, P00417274. *H. thebaica* ; Pers., R. Thomas sn. *Hyphaene* sp. Gaertn. ; FIP, R. Thomas sn.

Compilation bibliographique. — Tomlinson (1961) pour la description d'*Hyphaene* sans différence avec les spécimens observés. Tomlinson *et al.* (2011) pour *Hyphaene* et *Bismarckia* sans différence fondamentale. Ces auteurs confirment que *Bismarckia* possède deux éléments de vaisseau dans la partie centrale.

Légende de la planche III

Planche photographique du stipe des *Hyphaeninae*

1–4 : *Bismarckia nobilis*, coupes transversales non colorées. 1. Vue d'ensemble du cortex montrant la partie la plus périphérique très subérifiée et la partie interne contenant des faisceaux exclusivement fibreux et des traces foliaires avec un parenchyme très peu conservé. 2. Vue générale de la zone de transition du cylindre central. 3. Détail des faisceaux fibro-vasculaires : 2 éléments de vaisseau avec une partie fibreuse dorsale Reniforma. 4. Détail de la zone centrale du cylindre central montrant des faisceaux fibro-vasculaires assez particuliers avec deux massifs de vaisseaux. La partie fibreuse dorsale présente la même surface que celle des faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale et si le *f/v* diminue c'est en raison de la surface de la partie vasculaire qui augmente légèrement dans la zone centrale. Le parenchyme présente une structure lacuneuse. **5–15** : *Hyphaene*. **5–6** : *Hyphaene* sp. 5. Faisceau fibro-vasculaire : une partie vasculaire avec 2 éléments de vaisseau, une partie fibreuse dorsale Reniforma et un parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes, polissage transversal. 6. Polissage longitudinal montrant l'alignement des cellules du parenchyme dans l'axe vertical ainsi qu'un léger allongement de ces cellules dans le plan transversal. **7–11** : *H. petersiana*, coupes transversales (7–9) et longitudinales (10–11) non colorées, lumière polarisée analysée (8–11). 7. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire présentant la même structure qu'en 5. 8. Partie centrale du cylindre central montrant un parenchyme fondamental compact à cellules légèrement allongées. 9. Détail du phloème. 10. Coupe longitudinale montrant la limite entre la partie fibreuse dorsale et le parenchyme fondamental. Un alignement de phytolithes s'observe le long des fibres (f). Le parenchyme est compact, sphéroïde avec des parois épaisses. 11. Détail des punctuations d'un vaisseau. **12–15** : *H. thebaica*, coupes transversales (12, 14–15) et longitudinale (13) non colorées, lumière polarisée analysée (13–14) (12–13 : P00417274, 14–15 : FTG 4351). 12. Partie centrale du cylindre central : parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes, éléments de vaisseau de même structure que précédemment avec un sinus auriculaire non développé (flèche, jeune stipe du fait de la paroi des fibres qui reste très mince). 13. Coupe longitudinale au niveau de la jonction entre deux faisceaux fibro-vasculaires (flèche). Le phloème s'observe également (p). 14. Coupe transversale du parenchyme fondamental compact, cellules sphéroïdes. 15. Cortex de deux faisceaux fibro-vasculaires montrant l'organisation caractéristique de ce genre, safranine O fast green FCF.

Échelle — 1 mm : 1–2, 4, 6, 8, 12, 15. 500 µm : 3, 5, 7. 200 µm : 13–14. 50 µm : 9–11.

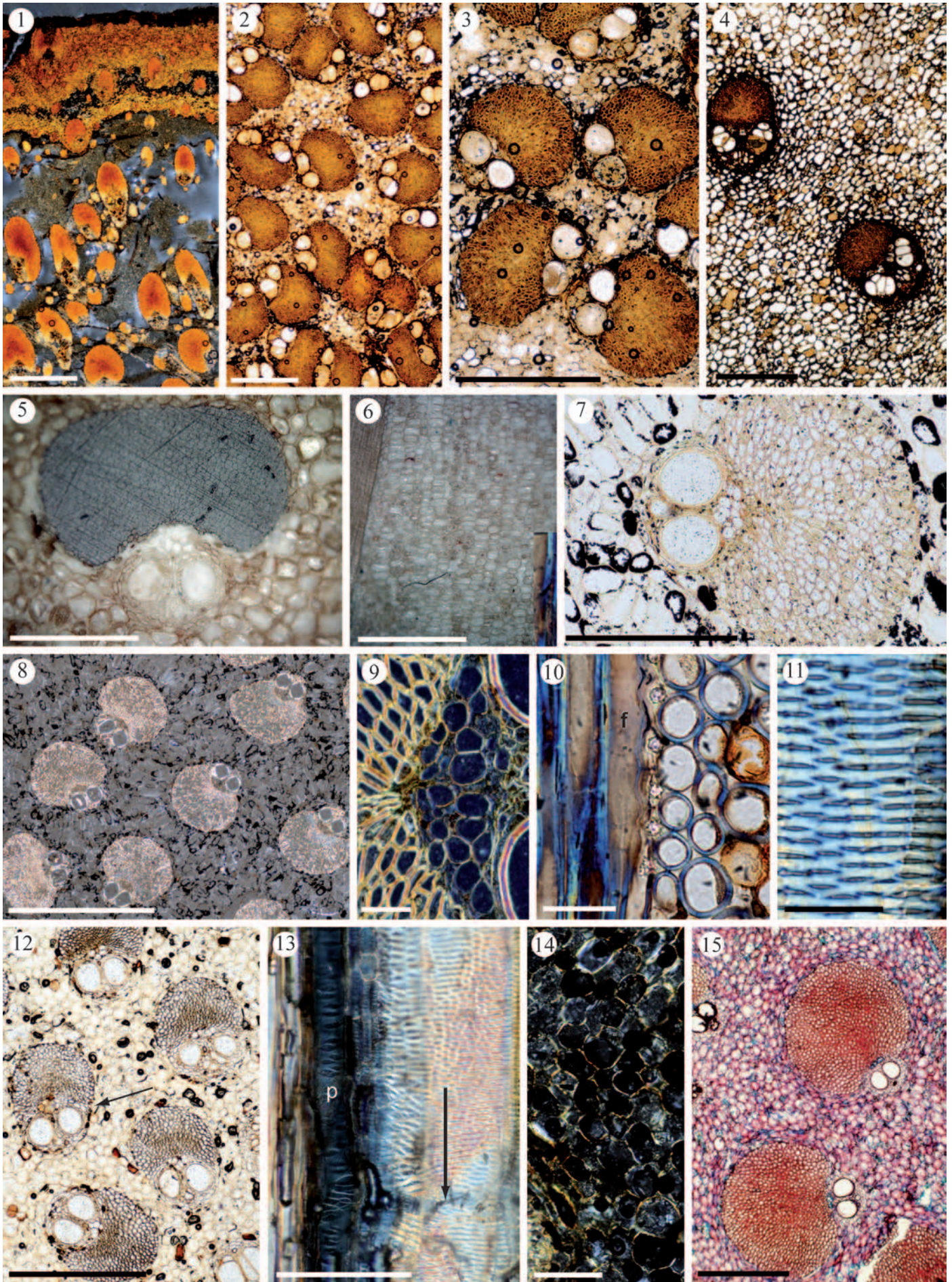


PLANCHE III – Stipe des *Hyphaeninae*

7.3 Les *Borasseae*—*Lataniinae*

Aspect général et macroscopique du stipe. — Une différence entre la partie interne et la partie périphérique du cylindre central s'observe (Figs. 7.3–7.4) mais la variation est assez progressive (*Corypha-Type*) contrairement aux stipes *Mauritia-Type*. Les spécimens des Figs. 7.3–7.4 proviennent d'une partie assez mature d'un stipe et présentent donc des caractéristiques anatomiques bien développés (fibres très épaissies à parois multiples, parenchyme sclérifié). Le cortex est nettement divisé en deux zones.

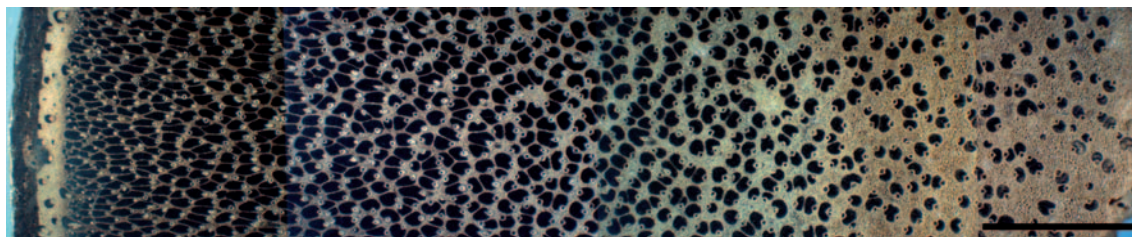


FIGURE 7.3 – Polissage transversal de *Borassus flabellifer*. Partie médiane de la tige. Échelle : 1cm.

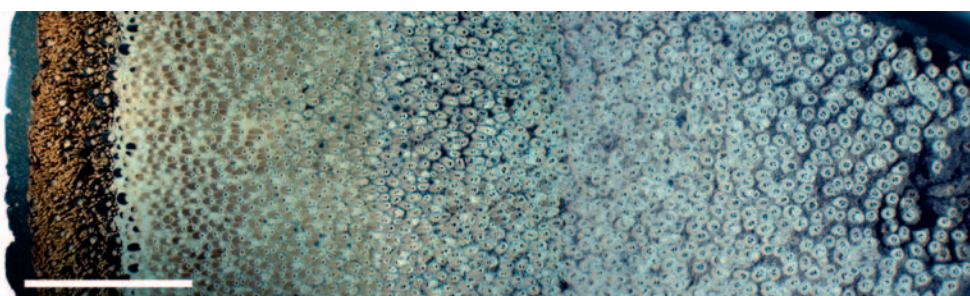


FIGURE 7.4 – Polissage transversal de *Lodoicea maldivica*. Partie médiane de la tige. Échelle : 1cm.

Le cortex Il est très large (plusieurs millimètres à quelques centimètres pour une tige mature, Fig. 7.3). Au niveau des zones matures des tiges, il peut être divisé en deux parties nettement distinctes de par la subérification des cellules de parenchyme (Figs. 7.3–7.4, Planche IV, 5, 12–13). Aucun alignement de cellules n'a été observé dans les parties les plus externes du cortex.

Le cylindre central *Corypha-Type* (quelques tendances au *Cocos-Type*). Le ratio fibro-vasculaire diminue légèrement entre la zone subcorticale et la zone centrale. $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}}$

$\subset [2; 6]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 4]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 4]$, $f/v \subset [1; 15]$. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone

subcorticale en contact avec le cortex sont d'une taille plus petite que les faisceaux fibro-vasculaires se situant plus vers le centre (comme pour *Hyphaene*). Cette taille augmente assez rapidement vers l'intérieur de la zone subcorticale.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma à Lunaria (Planche IV, 3, 10–11, 15–16) avec une partie vasculaire pouvant être incluse entre les deux lobes auriculaires et ne contenant qu'un seul élément de vaisseau. Comme le montre la Fig. 7.3 et la Planche IV, 6, la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale peut être allongée radialement. Il a cependant été observé un spécimen de *Latania loddigesii* avec deux éléments de vaisseau, ce qui tendrait à rapprocher ce genre des *Hyphaeninae*. Le phloème n'est jamais partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux n'ont été observés que chez *Lodoicea* (Planche IV, 15) mais en très faible concentration ($< 23/\text{cm}^2$, diamètre (min, m, max) = 58 μm , 94 μm , 120 μm). Le parenchyme paravasculaire est généralement très développé (Planche IV, 11, 15) tandis que le parenchyme tabulaire l'est moins. Les phytolithes sont très abondants (sphéroïdes échinulés) dans tout le cylindre central.

Le parenchyme fondamental. – Il est assez homogène sans être compact et est constitué de cellules légèrement allongées formant un réseau irrégulier de petites lacunes (Planche IV, 4–5).

Diagnose. – *Corypha-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Reniforma à Lunaria à zone vasculaire légèrement incluse, 1 élément de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules légèrement allongées et lobées formant un réseau irrégulier de petites lacunes.

Discrimination des genres. – Cette tribu présente une certaine homogénéité et il n'est pas possible d'élaborer rigoureusement une combinaison d'états de descripteurs permettant de les discriminer. Il faut à la rigueur souligner que *Lodoicea* est le seul genre à posséder des faisceaux exclusivement fibreux.

Confusion possible. – En l'état actuelle des connaissances, seul *Corypha* semble pouvoir être confondu avec cette sous-tribu.

Matériel examiné. – Les trois *Borassus* présentent la même anatomie. En revanche, sur les deux *Latania* observés, il y en a un (FTG 75460) qui présente deux éléments de vaisseau alors que l'autre n'en présente qu'un seul. Les lames observées à la xylothèque de Tervuren ne montrent qu'un seul élément de vaisseau. Il faudrait donc réaliser d'autres prélèvements afin d'apporter des précisions sur le nombre de ces éléments de vaisseau.

Borassus aethiopium Mart. ; MRAC, Tw 21135, T. Coget 62. *B. flabellifer* L. ; MRAC (BFH), Tw 44445 (BFHw 6788), Kersting sn. *Borassus* sp. L. ; Pers., R. Thomas sn. *Lantania loddigesii* Mart. ; FTG, 75460, J.B. Fisher. *L. verschaffeltii* Lem. ; K, EBC 26292, I.B. Balfour sn. *Lodoicea maldivica* (J.F.Gmel.) Pers. ; P, P00393129. *L. maldivica* ; P, P00396782. *L. maldivica* ; Pers., R. Thomas sn.

Compilation bibliographique. – Tomlinson (1961) pour *Borassus* et *Lodoicea*. La principale différence réside dans le fait qu’il observe deux éléments de vaisseau pour *Lodoicea*. Cette différence est parfois observée. En effet, Tomlinson (1961), sans le spécifier, semble décrire des parties apicales proche de l’apex puisque l’épiderme est souvent décrit alors que, la plupart du temps chez les *Coryphoideae*, il est remplacé par une épaisse couche de cellules à parois subérifiées. Tomlinson *et al.* (2011) pour *Lodoicea* et *Borassus*, sans différence.

Statistiques descriptives (ensemble des *Borasseae*). – Les graphiques des Figs. 7.5–7.8 présentent des mesures réalisées chez les spécimens échantillonnés. Comme il a été expliqué dans la section 5.6 relative aux mesures, aucune information taxinomique ne peut en être tirée. Pour s’en convaincre, il suffit de se reporter à la Fig. 7.7 et de comparer les différents spécimens d’*Hyphaene thebaica* (A et B) qui possèdent des valeurs très différentes pour le ratio fibro-vasculaire. *Lodoicea* possède des faisceaux fibro-vasculaires qui présentent un grande homogénéité dans tout le cylindre central.

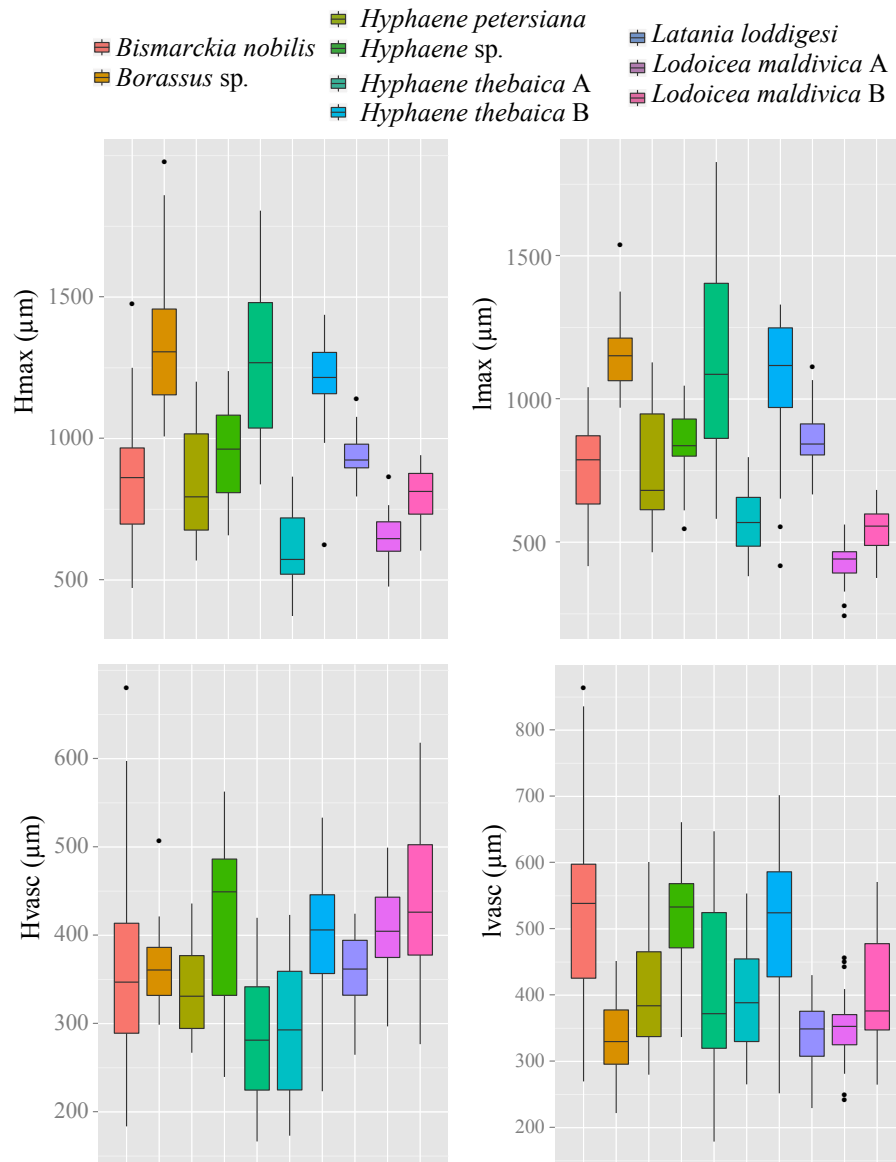


FIGURE 7.5 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. *H. thebaica* A : FTG 4351, B : P 00417274. *L. maldivica* A : P00393129, B : P00396782.

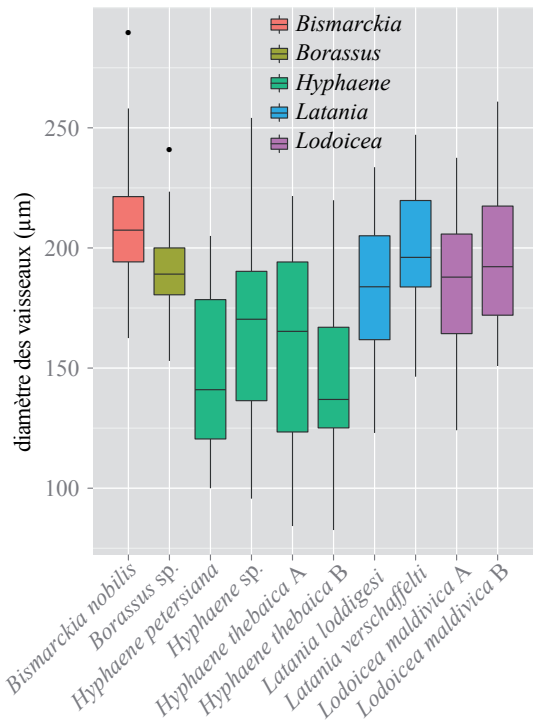


FIGURE 7.6 – Diamètre des vaisseaux, *H. thebaica* A : FTG 4351, B : P 00417274. *L. maldivica* A : P00393129, B : P00396782.

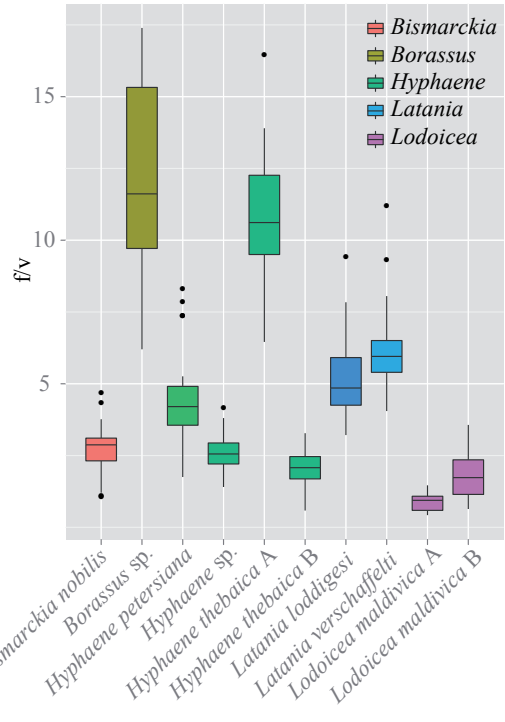


FIGURE 7.7 – Ratio fibro-vasculaire, *H. thebaica* A : FTG 4351, B : P 00417274. *L. maldivica* A : P00393129, B : P00396782.

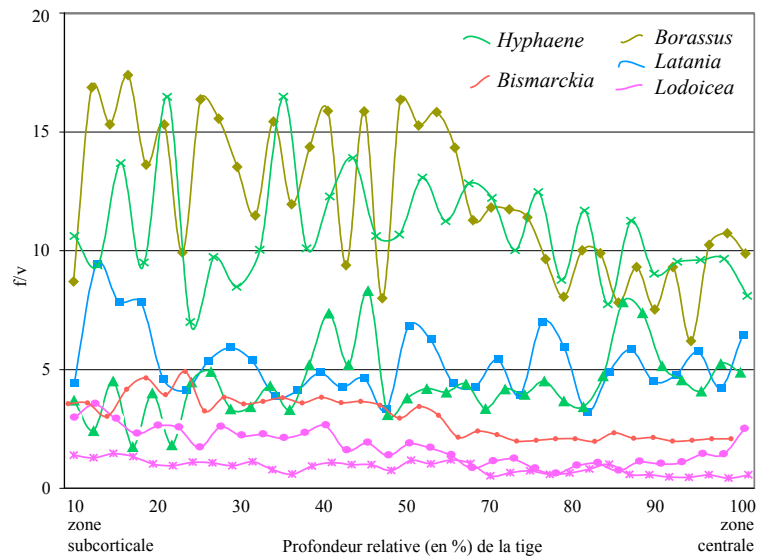


FIGURE 7.8 – Ratio fibro-vasculaire, *H. thebaica* A : FTG 4351 (croix), *H. petersiana* (triangle), *Latania loddigesii*, *Lodoicea maldivica* P00393129 (croix), *Lodoicea maldivica* P 00396782 (cercle).

Légende de la planche IV

Planche photographique du stipe des *Lataniinae*

1–8 : *Borassus*. **1–2** : *Borassus* sp., coupes transversales non colorées. 1. Zone subcorticale. 2. Zone centrale. Il est à remarquer que dans ces deux zones, l'organisation est similaire : un élément de vaisseau, partie fibreuse dorsale Reniforma et parenchyme à lacunes de petites tailles. La taille de la partie fibreuse dorsale est plus importante en zone subcorticale. Une fine bande de parenchyme tabulaire peut s'observer. Le parenchyme paravasculaire est légèrement plus développé que chez les *Hyphaeninae*. **3–4** : *B. aethiopicum*, polissages transversaux. 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire ayant la même structure que précédemment. 4. Détail du parenchyme fondamental montrant nettement la structure lacunaire. Les cellules ainsi que les lacunes restent de petites tailles (< 200 µm). **5–8** : *B. flabellifer*, polissages transversaux (5–7) et longitudinal (8). 5. Détail du cortex montrant nettement deux zones : la plus externe étant subérifiée et sans élément conducteur, la plus interne, au parenchyme non subérifié et contenant des traces foliaires. Le passage du cortex au cylindre central se fait instantanément. 6. Zone subcorticale. Uniquement la partie la plus externe est composée de faisceaux fibro-vasculaires de petites tailles, les autres ayant une taille beaucoup plus grande (5 à 10 fois supérieure). 7. Détail de la zone centrale (même structure que 2 et 3). 8. Polissage longitudinal montrant l'allongement transversal des cellules ainsi que les lacunes. **9–11** : *Latania verschaffeltii*. 9. Polissage transversal de la zone subcorticale du cylindre central. 10. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : Reniforma à Lunaria à zone vasculaire légèrement incluse entre les deux lobes auriculaires. Un seul (parfois deux) élément(s) de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire. Le parenchyme présente quelques lacunes, polissage transversal. 11. Un autre spécimen de la même espèce présente la même anatomie que dans le cas précédent, coupe transversale safranine O. **12–16** : *Lodoicea maldivica*, coupes transversales non colorées sauf 16, Safranine O (12–15 : P 00393129, 16 : Pers., R. Thomas sn). 12. Cortex divisé en deux parties (cf. 5). 13. Détail du cortex au niveau de la limite de la zone subérifiée à cellules à parois très épaissies contenant des faisceaux exclusivement fibreux et de la zone à cellules à parois minces contenant à la fois des traces foliaires et des faisceaux exclusivement fibreux. 14. Cylindre central. 15. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire, d'un faisceau exclusivement fibreux (fef) et d'un pont vasculaire (br). La partie vasculaire est totalement exclue de la partie fibreuse et ne contient qu'un seul élément de vaisseau avec un parenchyme paravasculaire très développé. 16. Un autre spécimen de la même espèce présente les mêmes caractéristiques anatomiques.

Abréviations utilisées — br : pont vasculaire (bridge), cc : cylindre central, ct : cortex, ext : vers l'extérieur.

Échelle — 2 mm : 1–2, 5–7, 9, 12, 14. 500 µm : 3, 10–11, 15–16. 200 µm : 4, 8, 13.

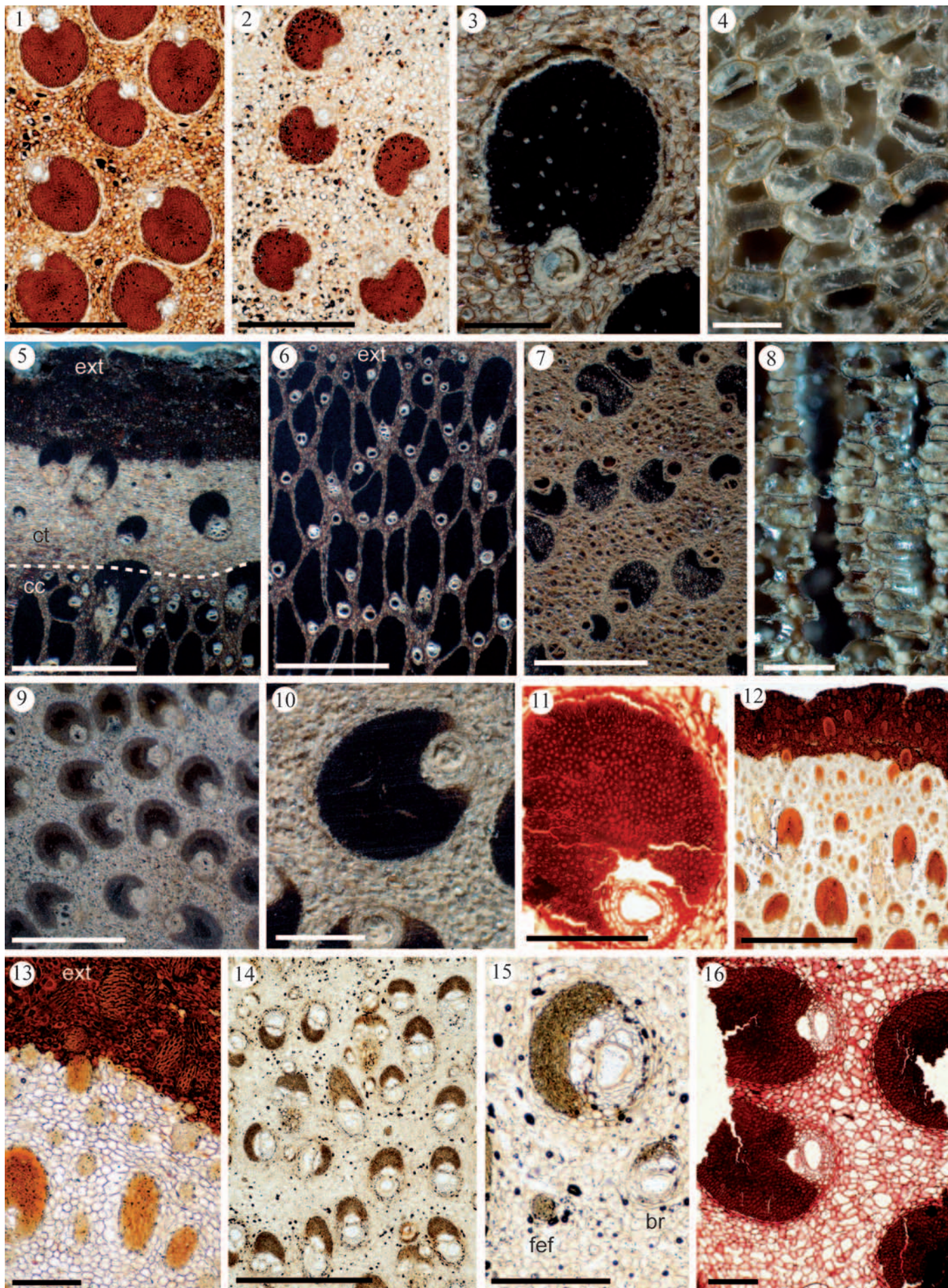


PLANCHE IV – Stipe des *Lataniinae*

7.4 Les *Caryoteae*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Figs. 7.9–7.13. Tous les stipes présentent la même organisation générale, à savoir, un cortex très mince, une zone subcorticale avec des faisceaux fibro-vasculaires dont la partie fibreuse dorsale présente une surface très importante, une zone de transition assez étroite où la surface de la partie fibreuse dorsale diminue et une zone centrale où les faisceaux fibro-vasculaires sont très espacés avec un parenchyme lacunaire à forte croissance post-primaire.

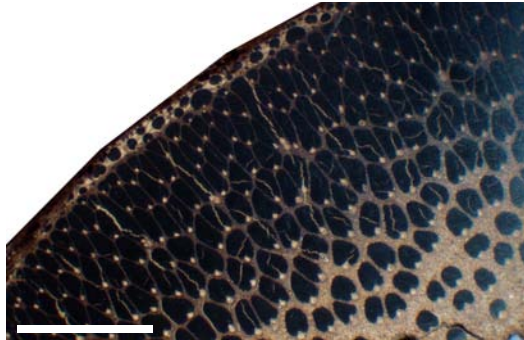


FIGURE 7.9 – Polissage transversal d'*Arenga microcarpa*. La partie centrale n'est pas conservée. Partie médiane de la tige (fibres toutes fortement lignifiées). Échelle : 5 mm.

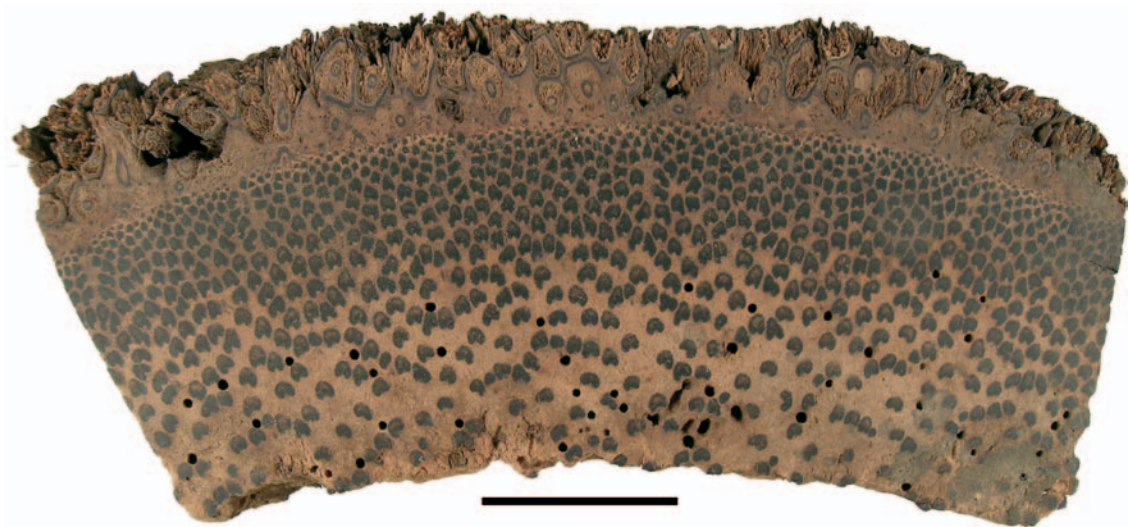


FIGURE 7.10 – Polissage transversal de *Caryota mitis*. La partie centrale n'est pas conservée. Partie basale de la tige sans cortex, au niveau de l'insertion des racines. Échelle : 5 cm.

Le cortex. – Il est très mince (Planche V, 1, 8, 11, 15) et est composé de gros faisceaux exclusivement fibreux et de petits faisceaux fibro-vasculaires. L'épiderme est souvent

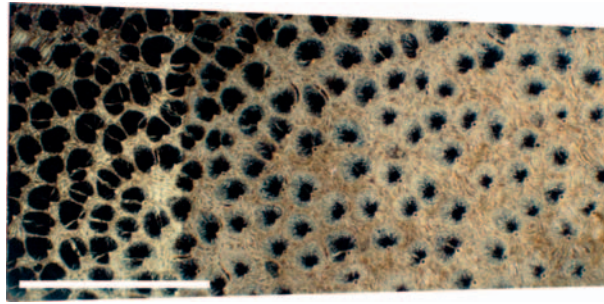


FIGURE 7.11 – Polissage transversal de *Caryota urens*. Zone de transition. Partie médiane. Échelle : 1 cm.

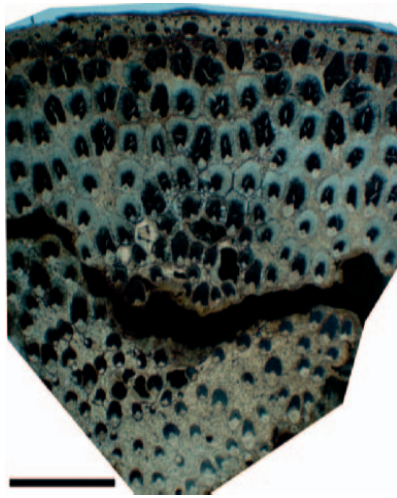


FIGURE 7.12 – Polissage transversal de *Caryota zebrina*. Partie médiane. Échelle : 5 mm.

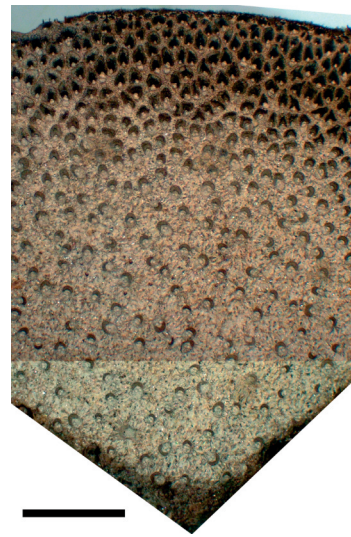


FIGURE 7.13 – Polissage transversal de *Wallichia disticha*. Partie médiane-apicale. Échelle : 5 mm.

conservé et les cellules sont de forme conique (dans le plan transversal). Poils multicellulaires présents (Planche V, 14).

Le cylindre central. – L'organisation générale est *Mauritia-Type* (Planche V, 1-2, 9-10, 11-13, 18-19) avec une certaine tendance *Corypha-Type*. $\frac{d(FV)_{ext}}{d(FV)_{int}} \subset [3; 8]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [10; 50]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [10; 50]$, $f/v \subset [0, 5; 30]$.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma (Planche V, 3-6, 10, 15-19), tendance à Sagittata lorsque la partie fibreuse dorsale est allongée au niveau de la zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires possèdent une partie vasculaire contenant 1(2) élément(s) de vaisseau. Deux éléments de vaisseau sont souvent observés au niveau de la zone centrale

(Planche V, 13, 19) alors qu'il n'y en a qu'un seul au niveau des zones plus externes. Phloème non partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents (observés chez *Arenga* et *Wallichia*, Planche V, 17) avec une densité assez faible ($< 40 \text{ cm}^2$). C'est la seule tribu des *Coryphoideae* à posséder des phytolithes trapézoïformes (ex-en chapeau) d'assez grande taille (jusqu'à $30 \times 20 \text{ }\mu\text{m}$) avec échinules (de type intermédiaire). Ces derniers sont majoritairement présents sur les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale, quasiment absent de la zone de transition et très peu développés dans la zone centrale (parfois quasiment absents). Le parenchyme para fibro-vasculaire est absent (pas de parenchyme tabulaire ni de parenchyme rayonnant). Un parenchyme appendiculaire est observé (Planche V, 4).

Le parenchyme fondamental. – Il est constitué de cellules à très forte croissance post-primaire pour *Caryota* (Planche V, 7, 19) avec des lacunes dans la partie centrale. Les cellules situées au niveau de la zone subcorticale (Planche V, 8) peuvent présenter une très forte croissance tangentielle. Les deux autres genres semblent présenter une croissance post-primaire moins soutenue.

Statistiques descriptives. – Les graphiques des Figs. 7.14–7.17 présentent des mesures réalisées chez les spécimens échantillonnés. Ces données montrent clairement que la diminution du ratio fibro-vasculaire est plus lente que pour les stipes *Mauritia-Type* mais présente les mêmes valeurs extrêmes. Les diamètres des vaisseaux sont parmi les plus importants des *Coryphoideae*.

Diagnose. – *Mauritia-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma, zone vasculaire incluse (au niveau de la zone subcorticale) à exclue (au niveau de la zone centrale) à 1(2) élément(s) de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules allongées / cellules à forte croissance, cortex très étroit à épiderme à cellules coniques, poils épidermiques multicellulaires, phytolithes trapézoïformes (ex-en chapeau) avec échinules.

Discrimination des genres. – À part la présence de faisceaux exclusivement fibreux observés uniquement chez *Arenga* et *Wallichia*, il n'est pas possible de réaliser une discrimination au sein de la tribu.

Confusion possible. – Cette tribu ne peut pas être confondue avec une autre. En effet, même si des phytolithes de même type peuvent se retrouver chez les *Arecoideae* (*Bactridinae* et *Iriarteeae*, sauf *Socratea* H.Karst.), ces tribus sont clairement *Mauritia-Type*, possèdent des phytolithes trapézoïformes de petites tailles (jusqu'à $20 \times 15 \text{ }\mu\text{m}$) et n'ont quasiment pas de phytolithes de type intermédiaires.

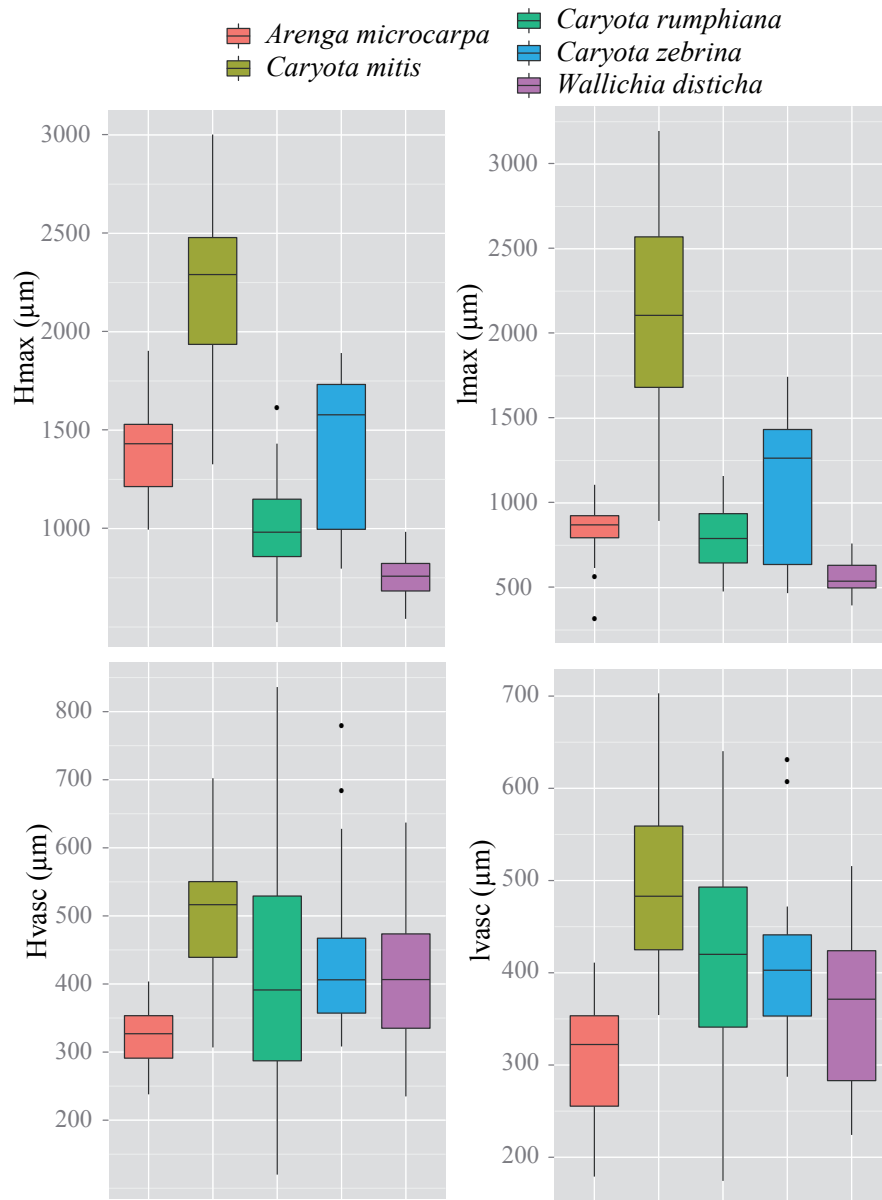


FIGURE 7.14 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. *C. mitis* : P00415737.

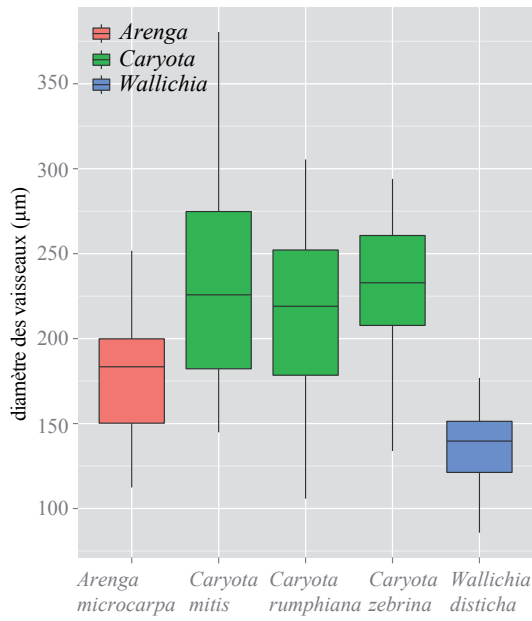


FIGURE 7.15 – Diamètre des vaisseaux. *C. mitis* : P00415737.

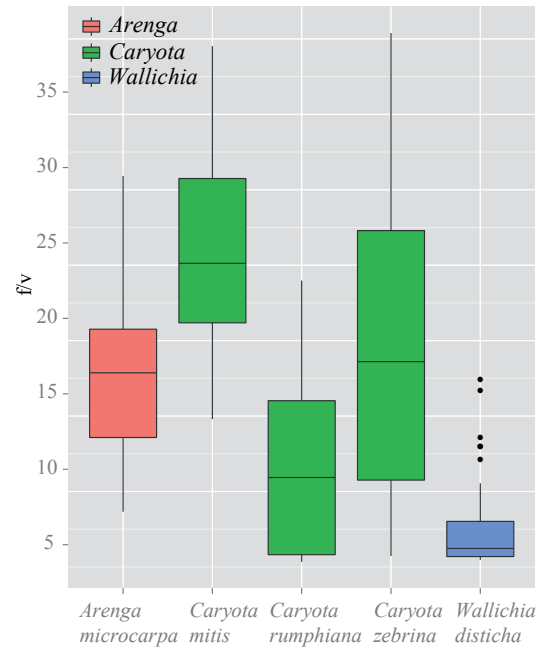


FIGURE 7.16 – Ratio fibro-vasculaire. *C. mitis* : P00415737.

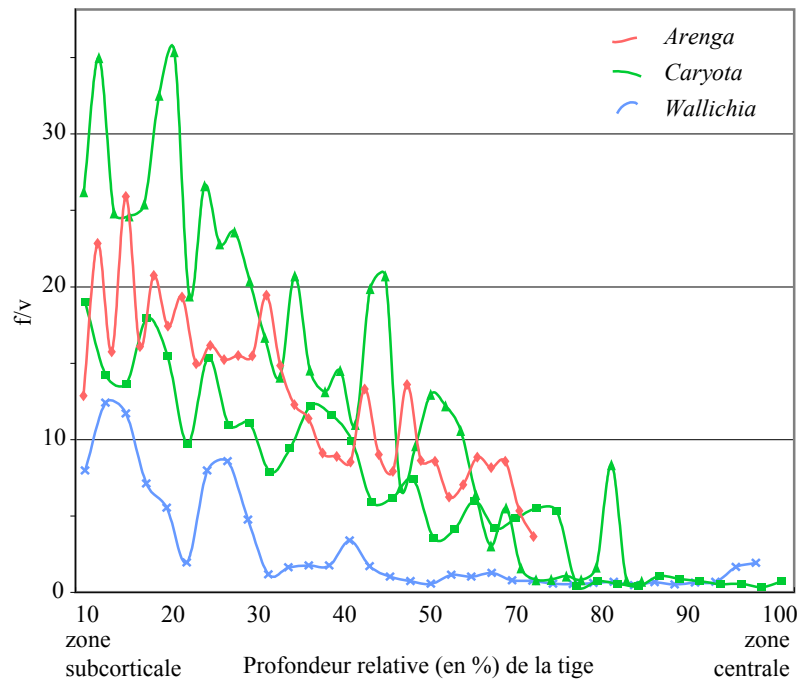


FIGURE 7.17 – Ratio fibro-vasculaire. *C. rumphiana* (carré), *C. zebrina* (triangle).

Matériel examiné. – Cette tribu présente une grande homogénéité et les trois genres étudiés ont la même anatomie.

Arenga microcarpa Becc. ; K, EBC 26220, R. Schodde, L.A. Craven 4475. *Caryota mitis* Lour. ; MRAC, Tw 57757, M. Soler sn. *C. mitis* ; P, P00415737. *C. rumphiana* Mart. ; FTG, 81567B, J.B. Fisher. *C. urens* L. ; MRAC (MAD), Tw43280 (52948 YW), A.F. Wilson sn. *C. zebrina* Hambali *et al.* ; K, Heatubun *et al.* CH273. *Wallichia disticha* T.Anderson ; K, EBC 26359.

Compilation bibliographique. – Tomlinson (1961) pour les trois genres. Il n'y a pas de différence fondamentale avec ces descriptions. P.B. Tomlinson ne mentionne pas que les faisceaux fibro-vasculaires n'ont qu'un seul élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale. Tomlinson *et al.* (2011) pour les trois genres. Une différence réside dans le fait qu'il indique que *Caryota* ne possède qu'un seul élément de vaisseau.

Légende de la planche V

Planche photographique du stipe des *Caryoteae*

1–3 : *Arenga microcarpa*, polissages transversaux. 1. Détail du cortex et de la zone subcorticale. Le cortex est très étroit ($< 500 \mu\text{m}$), la transition cortex-cylindre central est instantanée. La partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires du cylindre central est très allongée radialement et les *ffv* apparaissent comme étant disposés en quinconce. Le *f/v* est très élevé (> 20). 2. Détail de la zone de transition vers la zone centrale. Le ratio fibro-vasculaire est beaucoup plus faible que précédemment (< 3), la partie fibreuse dorsale est Reniforma, la partie vasculaire ne contient qu'un élément de vaisseau. Vers la partie centrale de la tige, le parenchyme fondamental présente quelques allongements. 3. Un faisceau fibro-vasculaire de même structure que précédemment avec une zone vasculaire plus ou moins incluse entre les lobes auriculaires. Ici le parenchyme est compact. **4–14** : *Caryota*. **4** : *C. urens*. Détail de la zone de transition : la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires est Reniforma et présente nettement une différenciation centrifuge des fibres, un parenchyme appendiculaire est visible et relie les différentes zones vasculaires, polissage transversal. **5–7** : *C. mitis*, coupes transversales non colorées. 5. Faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale, les faisceaux fibro-vasculaires sont très rapprochés et le parenchyme fondamental ne présente pas de modification majeure, quelques cloisonnements (divisions cellulaires) tardifs sont cependant visibles (flèche). 6. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale du cylindre central. La partie fibreuse dorsale est Reniforma, la partie vasculaire est incluse entre les deux lobes auriculaires, ces derniers ainsi que les sinus auriculaires sont très développés. Faisceau fibro-vasculaire présentant les caractéristiques d'une croissance centrifuge de la partie fibreuse dorsale. Les fibres du centre (a) ont une coupe transversale circulaire présentant une structure avec des parois multiples tandis que les fibres de la périphérie (b) sont très allongées en direction du centre de la partie fibreuse dorsale avec une ou deux parois. Les cellules du parenchyme fondamental sont à parois épaissies et un cloisonnement de ces cellules à proximité de la partie fibreuse dorsale est observé (flèche). 7. Détail du parenchyme fondamental au niveau de la zone de transition présentant un fort allongement. **8–10** : *C. zebrina*, polissages transversaux. 8. Détail du cortex et de la zone subcorticale. Organisation similaire à 1. Les cellules du parenchyme fondamental présentent un fort allongement tangentiel. 9. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale présentant les caractéristiques d'une croissance centrifuge de la partie fibreuse dorsale (cf. 6). 10. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. **11–14** : *C. rumphiana*, coupes transversales non colorées. 11. Détail du cortex et de la zone subcorticale. 12. Détail de la zone de transition. 13. Détail de la zone centrale. 14. Poil multicellulaire et cellules épidermique en cône (flèche). **15–19** : *Wallichia disticha*, polissages transversaux. 15. Détail du cortex et de la zone subcorticale. 16. Faisceaux fibro-vasculaires de la zone de transition. 17. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale et faisceau exclusivement fibreux. 18. Détail du cortex et de la zone subcorticale. 19. Détail de la zone centrale.

Abréviations utilisées — cc : cylindre central, ct : cortex, ext : vers l'extérieur, fef : faisceaux exclusivement fibreux, int : vers l'intérieur, la : lobe auriculaire, sa : sinus auriculaire.

Échelle — 2 mm : 1–2, 4, 8, 11–13, 18–19. 1 mm : 3, 5–7. 500 μm : 9–10, 15–17.

100 μm : 14.

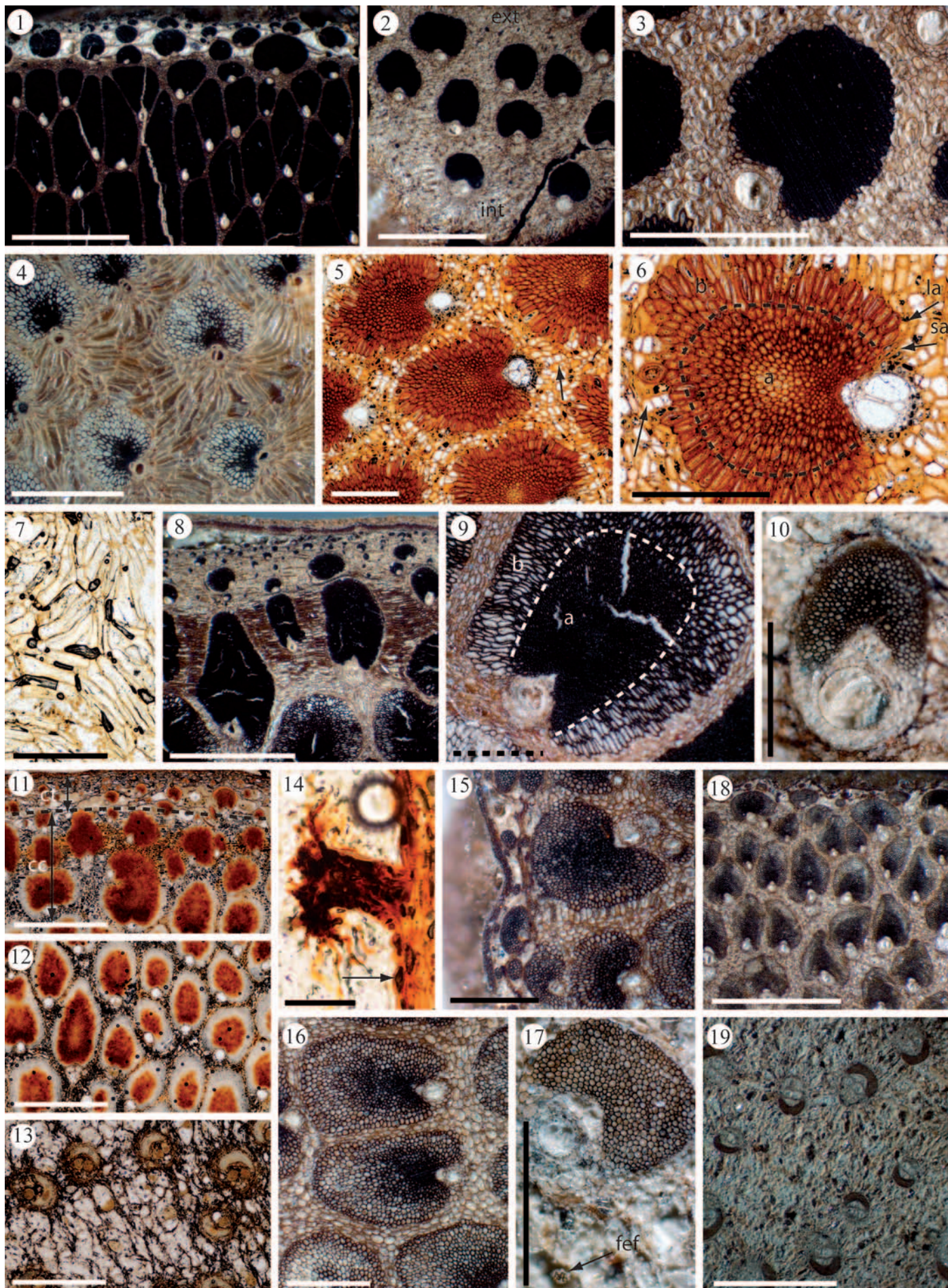


PLANCHE V – Stipe des *Caryoteae*

7.5 Les *Chuniophoeniceae*

Il sera impossible, pour cette tribu, de réaliser une diagnose commune aux genres examinés tant ils sont différents. En effet, seulement deux des quatre genres ont été analysés (*Chuniophoenix* et *Nannorrhops*) et il ne partagent aucun état de descripteur.

Aspect général et macroscopique du stipe. – Les deux stipes sont très différents : celui de *Chuniophoenix* (Planche VI, 1, 7) fait quelques millimètres de diamètre alors que celui de *Nannorrhops* peut atteindre 15 cm de diamètre et plus.

Le cortex

Chuniophoenix Le cortex est très étroit (< 300 µm) et ne contient que des faisceaux exclusivement fibreux (Planche VI, 2–3).

Nannorrhops Le cortex est très large (> 5 mm) et possède une sorte d'écorce subérifiée (Planche VI, 6–7) avec localement quelques divisions cellulaires qui font apparaître un alignement de 4–6 cellules.

Le cylindre central

Chuniophoenix *Geonoma-Type* : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [2; 4]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [7; 12]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [4; 7]$, $f/v \subset [1; 10]$ (Planche VI, 1–2).

Nannorrhops *Cocos-Type* : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [1; 2]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 2]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 3]$, $f/v \subset [1; 5; 3]$ (Planche VI, 7).

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents avec une densité assez faible (< 30/cm) (Planche VI, 12). Les faisceaux fibro-vasculaires possèdent majoritairement deux éléments de vaisseau (Planche VI, 10–11). Le phloème n'est pas partitionné.

Chuniophoenix Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma et ont une partie fibreuse ventrale légèrement développée dans la zone centrale (Planche VI, 5).

Nannorrhops Partie fibreuse dorsale Lunaria à Reniforma (Planche VI, 10, 12) (rars cas Vaginata, Planche VI, 11). C'est un cas typique où le polissage (qui donne un résultat proche de celui des préparations fossiles par polissage ou de l'analyse des charbons) et les lames minces donnent des résultats différents. La partie fibreuse ventrale est visible pour le polissage alors qu'elle est absente ou très peu prononcée lors de l'observation de lames minces. Les phytolithes sont sphériques échinulés et sont fortement développés dans tout le cylindre central chez *Nannorrhops*.

Le parenchyme fondamental

Chuniophoenix Il est compact (petites cellules isodiamétriques) avec des lacunes apparaissant au niveau de la zone centrale du cylindre central (Planche VI, 5). Ces lacunes peuvent être dues au déchirement du parenchyme fondamental suite à son dessèchement.

Nannorrhops Les cellules de parenchyme peuvent présenter un léger étirement rayonnant autour des faisceaux fibro-vasculaires mais sont généralement sphéroïdes (Planche VI, 8). Au niveau de la zone centrale les cellules peuvent collapser suite au dessèchement ce qui ne rend pas facile leur observation (Planche VI, 12).

Statistiques descriptives. — Les graphiques des Figs. 7.18–7.21 présentent des mesures réalisées chez les spécimens échantillonnés. Les deux genres ne présentent pas la même organisation. En effet, la Fig. 7.21 montre clairement que *Nannorrhops* a un ratio fibro-vasculaire constant alors que *Chuniophoenix* présente une forte diminution de ce ratio dès la périphérie du cylindre central. Le diamètre des vaisseaux (particulièrement ceux de *Chuniophoenix*) est parmi les plus faibles chez les *Coryphoideae*.

Diagnose. — En raison de l'hétérogénéité des deux genres étudiés, aucune diagnose commune ne sera proposée.

Chuniophoenix Cortex étroit ne contenant que des faisceaux exclusivement fibreux, *Geonoma-Type*, partie fibreuse Reniforma, 2 éléments de vaisseau, partie fibreuse ventrale, parenchyme fondamental compact à cellules isodiamétriques, quelques lacunes au niveau de la zone centrale, faisceaux exclusivement fibreux.

Nannorrhops Cortex large, *Cocos-Type*, partie fibreuse Lunaria à Reniforma, 2 éléments de vaisseau, partie fibreuse ventrale parfois présente, faisceaux exclusivement fibreux.

Discrimination des genres. — Cf. descriptions précédentes.

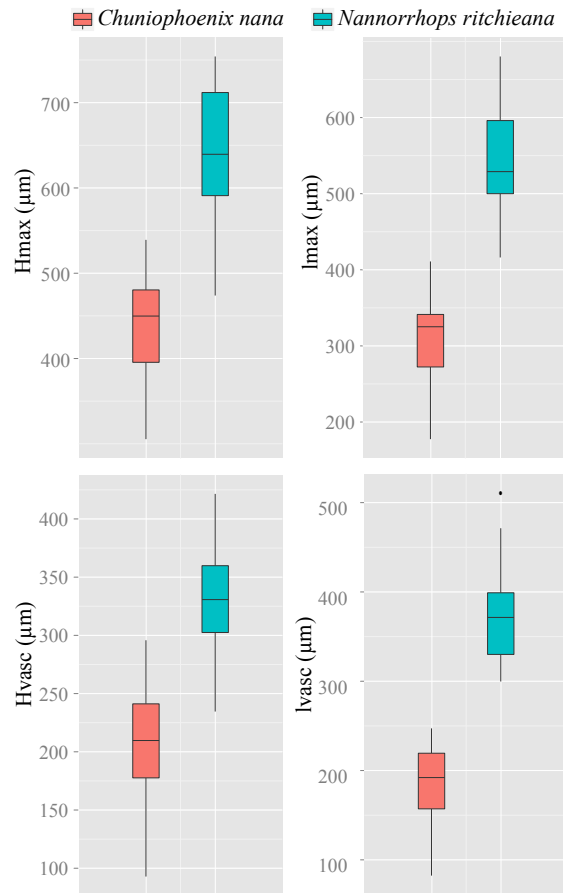


FIGURE 7.18 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires.

Confusion possible

Chuniophoenix Ce genre est anatomiquement proche de *Rhapis* (cf. 7.11, p. 247). La différence réside au niveau du cylindre central qui, chez *Rhapis*, a une partie fibreuse ventrale très développée et un phloème divisé en deux parties. Le cortex de *Rhapis* possède à la fois des faisceaux exclusivement fibreux, des faisceaux fibro-vasculaires alors que celui de *Chuniophoenix* ne possède que des faisceaux exclusivement fibreux.

Nannorrhops Ce genre partage des états de certains descripteurs en commun avec *Phoenix*. Se reporter à la description des *Phoeniceae* (7.8, p. 221).

Matériel examiné. – *Chuniophoenix nana* Burret; K, S.F. Li 785. *Nannorrhops ritchieana* (Griff.) Aitch.; Pers., R. Thomas sn.

Il est à souligner que seul un spécimen par genre a été étudié. Il faudrait se procurer

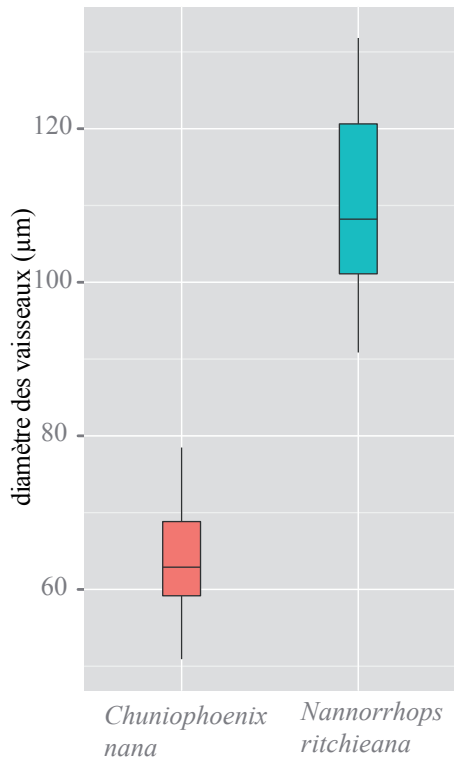


FIGURE 7.19 – Diamètre des vaisseaux.

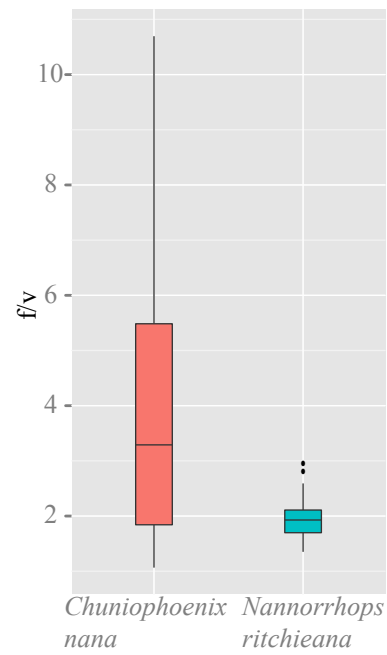


FIGURE 7.20 – Ratio fibro-vasculaire.

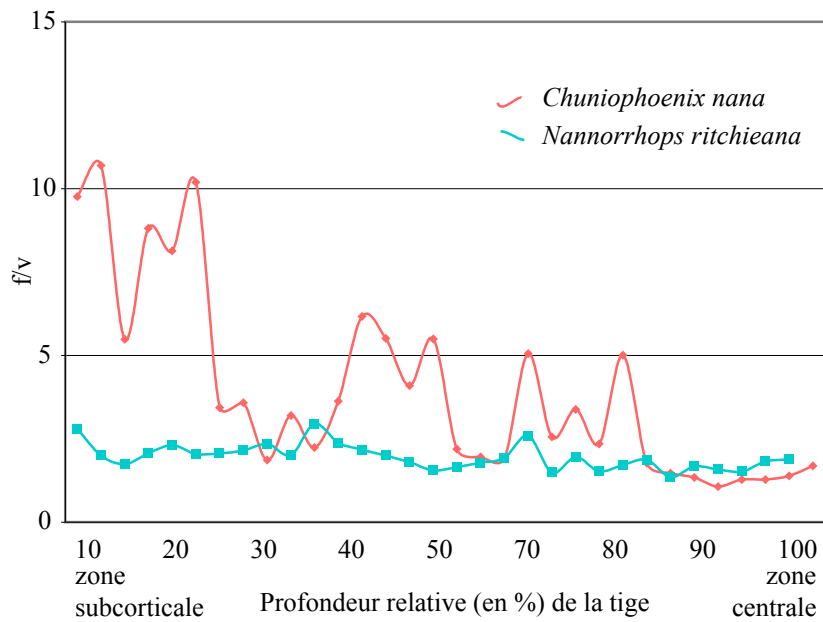


FIGURE 7.21 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Chuniophoeniceae*.

d'autres échantillons (notamment pour la description du parenchyme fondamental de *Nannorrhops*), mais des spécimens de ces genres sont assez difficiles à obtenir. En effet, l'aire de répartition de *Nannorrhops* est restreinte et d'accès délicat (Iran, Afghanistan, Pakistan, péninsule arabique). Les deux autres genres de la tribu pourraient fournir d'intéressantes informations sur les caractéristiques anatomiques de la tribu. Mais *Kerriodoxa* n'est connu que dans une petite localité de la péninsule thaïlandaise et la seule population de *Tahina* est composée de 91 individus au Nord-Ouest de Madagascar.

Compilation bibliographique. – Tomlinson *et al.* (2011) pour *Nannorrhops*. L'anatomie décrite diffère légèrement : selon les auteurs, il n'y a pas de faisceaux exclusivement fibreux et le parenchyme fondamental aurait une croissance post-primaire marquée avec des cellules nettement allongées autour de chaque faisceau fibro-vasculaire.

Légende de la planche VI

Planche photographique du stipe des *Chuniophoeniceae*

1–5 : *Chuniophoenix nana*, polissages transversaux. 1. Coupe transversale du stipe. 2. Détail de la section transversale. Le cortex est très étroit et ne contient que des faisceaux exclusivement fibreux. La transition vers le cylindre central est instantanée. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale sont congestionnés sur une faible longueur (1 mm) puis la transition (tz) vers la zone centrale (cz) est très rapide. 3. Détail du cortex et de la zone subcorticale, la partie la plus périphérique est constituée de trace foliaires (ls). Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse ventrale légèrement développée. 4. Détail de la zone de transition montrant le passage d'une zone où les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma à surface importante à une zone où les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma à surface très réduite. 5. Zone centrale. Faisceaux fibro-vasculaires avec une partie fibreuse ventrale développée. **6–13** : *Nannorrhops ritchieana*, coupes transversales non colorées (6–10, 12) et polissages transversaux (11, 13). 6. Détail du cortex. La zone la plus externe est constituée d'une couche de cellules subérifiées. Un cloisonnement péricline des cellules peut s'observer (par groupe de 4–5). 7. Vue général de la partie périphérique de la tige : le cortex et la zone subcorticale du cylindre central. 8. Détail de la zone subcorticale. 9. Détail de la zone centrale. La répartition des faisceaux fibro-vasculaires reste assez homogène le long d'une section radiale du plan transversal. 10. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : Reniforma à 2 éléments de vaisseau et au parenchyme paravasculaire très développé. 11. Un faisceau fibro-vasculaire Lunaria à 2 éléments de vaisseau et à la partie fibreuse ventrale légèrement développée. 12. Faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale : les cellules de parenchyme sont collapsées et forment de longs filaments entre les faisceaux fibro-vasculaires. 13. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire et d'un faisceau exclusivement fibreux.

Abréviations utilisées — ct : cortex, cz : zone centrale, ls : trace foliaire, sz : zone subcorticale, tz : zone de transition.

Échelle — 2 mm : 1–2, 7–9. 500 μm : 3–6, 12. 200 μm : 10–11, 13.

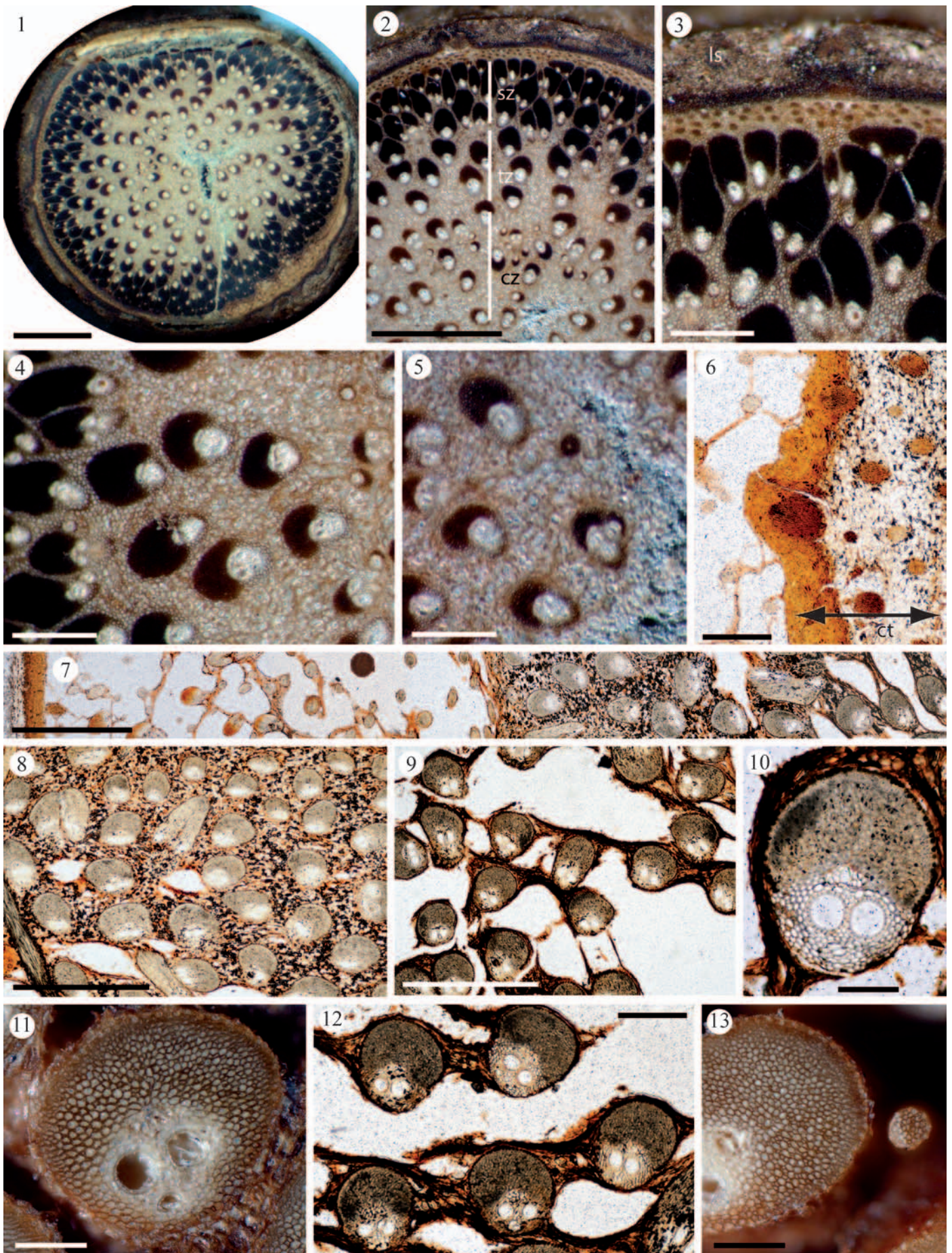


PLANCHE VI – Stipe des *Chuniophoeniceae*

7.6 Les *Coryphea*

Les *Coryphea* ne contiennent qu'un seul genre (*Corypha*).

Aspect général et macroscopique du stipe. – Seule une partie du cylindre central a pu être échantillonnée. La partie concerne la zone de transition (Planche VII, 1) d'une partie de tige mature (fibres fortement sclérifiées).

Le cortex. – Selon Tomlinson *et al.* (2011), il est assez étroit et inclut de nombreux faisceaux exclusivement fibreux et faisceaux fibro-vasculaires.

Le cylindre central. – *Corypha-Type* : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [3; 6]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [4; 15]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [4; 10]$, $f/v \subset [1, 5; 3]$. Planche VII, 1–3. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale radialement allongée au niveau des zones les plus périphériques (zone subcorticale et zone de transition).

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma à Sagittata (Planche VII, 4–6) avec une zone vasculaire nettement exclue des lobes auriculaires ne contenant qu'un élément de vaisseau. Le phloème n'est pas partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents en faible densité ($< 50/\text{cm}^2$). Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés.

Le parenchyme fondamental. – Il est constitué d'un réseau irrégulier de cellules lobées, rhomboédriques à légèrement allongées formant des petites lacunes ($< 200 \mu\text{m}$).

Statistiques descriptives –

H_{max}	l_{max}	H_{vasc}	l_{vasc}	f/v	vaisseaux
Min. : 1058	Min. : 768.4	Min. : 255.6	Min. : 261.1	Min. : 4.781	Min. : 158.1
1st Qu. : 1383	1st Qu. : 1095.1	1st Qu. : 362.1	1st Qu. : 368.4	1st Qu. : 8.357	1st Qu. : 216.3
Median : 1582	Median : 1333.2	Median : 409.2	Median : 434.2	Median : 9.527	Median : 251.5
Mean : 1618	Mean : 1367.3	Mean : 420.1	Mean : 466.2	Mean : 11.278	Mean : 267.6
3rd Qu. : 1835	3rd Qu. : 1636.5	3rd Qu. : 486.1	3rd Qu. : 586.2	3rd Qu. : 13.576	3rd Qu. : 320.9
Max. : 2205	Max. : 1933.5	Max. : 618.1	Max. : 661.1	Max. : 28.130	Max. : 470.1

Diagnose. – *Corypha-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma / Sagittata, 1 élément de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules légèrement allongées et lobées formant un réseau irrégulier de petites lacunes, faisceaux exclusivement fibreux.

Confusion possible. – Voir les *Lataniinae* (7.3).

Matériel examiné. – *Corypha umbraculifera* L.; MRAC (MAD), Tw43268 (50273 SJRW), C.H. Holmes sn. D'autres échantillons ont également été observés notamment à Kew et confirment l'anatomie décrite ci-dessus.

Compilation bibliographique. – Très partiellement décrit dans Ambwani et Mehrotra (1989), ne permet pas la comparaison. Tomlinson *et al.* (2011) abordent également rapidement ce genre et ceci permet de compléter la description de l'unique spécimen présenté ici. Notamment en ce qui concerne le cortex qui n'était pas conservé dans cette étude. En revanche, ces auteurs mentionnent la présence de deux éléments de vaisseau alors que les échantillons observés dans les diverses collections de lames ainsi que l'article de Ambwani et Mehrotra (1989) confirment le fait que les faisceaux fibro-vasculaires ont un seul élément de vaisseau. Des études complémentaires sont nécessaires.

Légende de la planche VII

Planche photographique du stipe des *Coryphea*

1–6 : *Corypha umbraculifera*, polissages transversaux. 1. Passage de la zone subcorticale (sz) à la zone centrale (cz) : la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires dans la zone subcorticale présente une surface nettement plus importante que celle des faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale. 2. Détail de la zone subcorticale. 3. Détail du passage de la zone subcorticale à la zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma. 4–5. Détail de faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale : la partie fibreuse dorsale est étirée (4) tangentiellement, zone vasculaire exclue à 1 élément de vaisseau. 6. Détail de faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale : Reniforma à 1 élément de vaisseau. Le parenchyme est assez dégradé, mais laisse entrevoir une structure lacuneuse. La flèche indique un faisceau exclusivement fibreux.

Abréviations utilisées — cz : zone centrale, sz : zone subdermale.

Échelle — 5 mm : 1. 2 mm : 2–3. 500 μ m : 4–6.

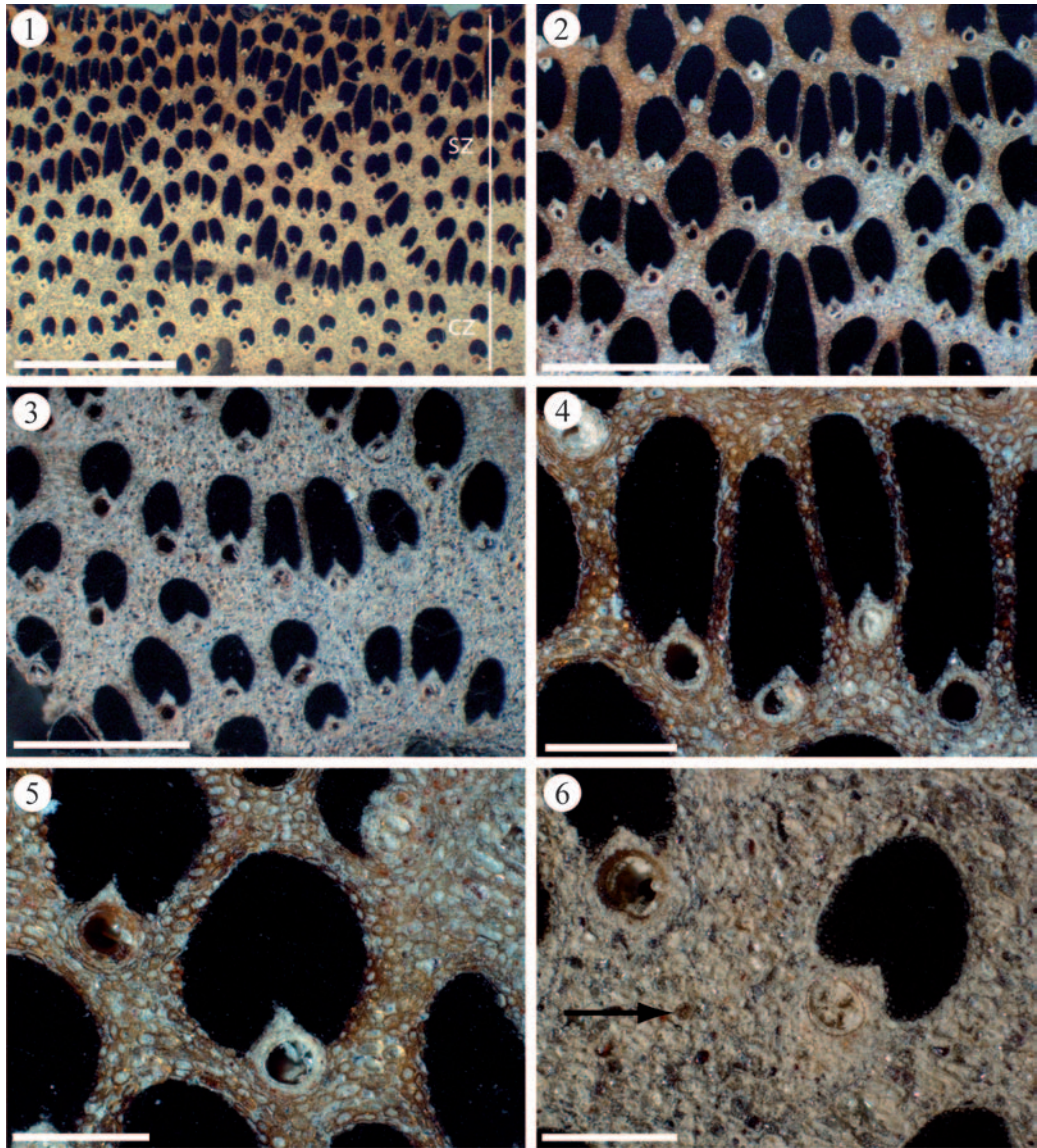


PLANCHE VII – Stipe des *Corypheae*

7.7 Les *Cryosophileae*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Le cylindre central est un des plus homogène des palmiers 7.22–7.25. Il n’y a quasiment aucune différence de densité entre la zone subcorticale et la zone centrale.

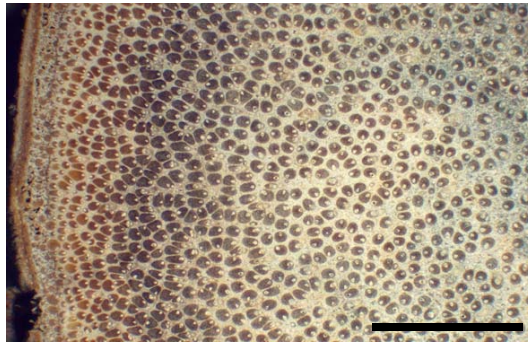


FIGURE 7.22 – Polissage transversal de *Chelyocarpus dianeurus*. Échelle : 1 cm.

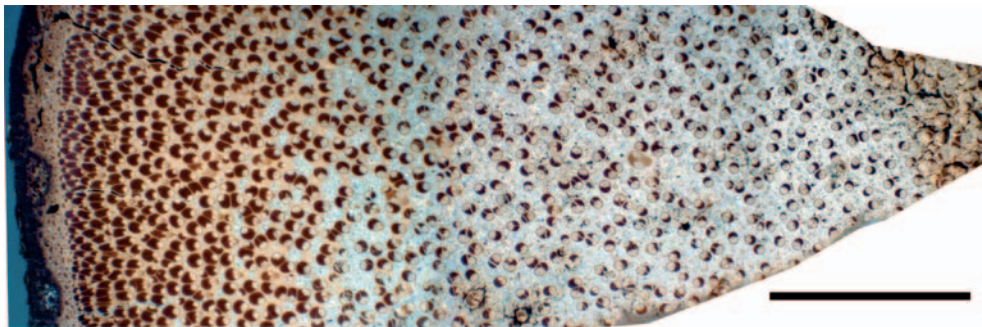


FIGURE 7.23 – Polissage transversal de *Coccothrinax barbadensis*. Échelle : 1 cm.

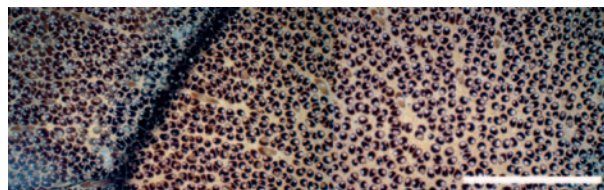


FIGURE 7.24 – Polissage transversal de *Hemithrinax compacta*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. – Il est large (> 1 mm) : Planche VIII, 1, 5, 12, Planche IX, 1, 10, 13. Il est de taille généralement inférieure au cortex des *Borasseae*, des *Trachycarpeae*, des *Sabaleae* et des *Phoenixaceae*. La zone la plus externe peut parfois être légèrement subérifiée mais sur

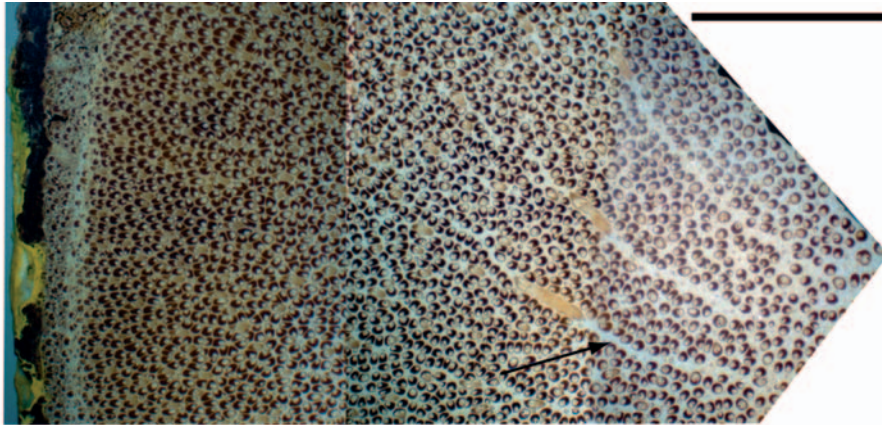


FIGURE 7.25 – Polissage transversal de *Thrinax radiata*. Flèche chemin laissé par une trace foliaire visible plus à gauche (trois sont nettement visibles). Échelle : 1 cm.

une épaisseur beaucoup moins importante que les *Borasseae*. Tomlinson *et al.* (2011) citent la présence possible de trichomes à base multisériée.

Le cylindre central. – *Cocos-Type* très prononcé (cylindre central très homogène) : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [1; 3]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 5]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 3]$, $f/v \subset [2; 15]$. Planche VIII, 2–3, 6–7, 14–15, Planche IX, 1–2, 5–6, 11–12.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – La partie fibreuse dorsale est Vaginata (Planche VIII, 4, 8, Planche IX, 3, 7–9). Lorsque les spécimens sont jeunes, cette partie fibreuse dorsale peut apparaître Lunaria à Reniforma (Planche IX, 16–17). En effet, les fibres (ou les cellules) adjacentes au xylème ne sont pas encore développées (ou sclérifiées). Le nombre d'éléments de vaisseau est variable. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une forme quasi circulaire (sans sinus auriculaire). Un élément de vaisseau est observé chez *Chelyocarpus* (Planche VIII, 4), plus de quatre éléments de vaisseau (généralement entre sept et dix) pour *Coccothrinax* (Planche VIII, 6–8, 13–15) et deux pour les autres genres observés (Planche IX, 3–4, 7–9). Il est à noter que *Thrinax* peut présenter des faisceaux fibro-vasculaires avec plus de deux éléments de vaisseau (jusqu'à quatre, Planche IX, 15–17). Le parenchyme paravasculaire est réduit à une bande de parenchyme circumvasculaire (Planche VIII, 4, 8, Planche IX, 8–9). Le phloème est assez réduit et non partitionné. Les ponts vasculaires sont présents (Planche VIII, 9–11) et les faisceaux exclusivement fibreux présents chez *Coccothrinax* (Planche VIII, 8). Le parenchyme tabulaire est présent (Planche VIII, 8, 14, Planche VIII, 9). La structure vasculaire figurée Planche VIII, 11 n'a pas été observée chez les autres tribus : un type de division des faisceaux fibro-vasculaires donnant naissance à des ponts vasculaires. Ces divisions et ces

structures sont bien connues (Tomlinson 1990) mais cette organisation est spécifique aux *Cryosophileae*. Les phytolithes sphéroïdes échinulés sont développés dans tout le cylindre central.

Le parenchyme fondamental. – Il est compact et est composé de cellules isodiamétriques (Planche VIII, 4, 8, Planche IX, 7–9) à légèrement allongées pour les tiges d'âge avancé (Planche VIII, 13–15, Planche IX, 14–15). De petites lacunes peuvent alors se retrouver dans la zone centrale au niveau de la base des stipes.

Statistiques descriptives. – Les graphiques des Figs. 7.26–7.29 présentent des mesures réalisées chez les spécimens échantillonnés. Le diamètre des vaisseaux est parmi le plus faible des *Coryphoideae*. La Fig. 7.29 montre la grande homogénéité du ratio fibrovasculaire au sein d'un spécimen.

Diagnose. – *Cocos-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Vaginata circulaires, 1 ou 2 ou plus de 4 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental compact à cellules isodiamétriques à légèrement allongées.

Discrimination des genres. – Il est possible de discriminer certains genres à l'intérieur de cette tribu. Le descripteur principal qui permet cette discrimination est le nombre d'éléments de vaisseau.

- 1 élément de vaisseau → *Chelyocarpus*,
- 2 éléments de vaisseau → *Cryosophila*, *Thrinax*, *Hemithrinax*,
- > 4 éléments de vaisseau → *Coccothrinax*.

Confusion possible. – Cette tribu est assez distincte des autres. Mais lorsque deux éléments de vaisseau sont présents, alors le genre peut être confondu avec *Nannorrhops* et *Phoenix* (cf. 7.5 et 7.8).

Matériel examiné. – Un nombre assez important de spécimens a été étudié ce qui permet d'avoir une assez bonne certitude en ce qui concerne la description et la diagnose.

Chelyocarpus dianeurus (Burret) H.E. Moore; MRAC (MAD), Tw43237 (43095 SJRW), J. Cuatrecasas 16702. *Coccothrinax barbadensis* (Lodd. ex Mart.) Becc.; FTG, RM1012C, J.B. Fisher. *C. miraguama* subsp. *roseocarpa* (León) Borhidi & O. Muñiz; FTG, 5861, J.B. Fisher. *C. miraguama* subsp. *roseocarpa*; FTG, 60798C, J.B. Fisher. *C. miraguama* (Kunth) Becc.; FTG, 91357E, J.B. Fisher. *Cryosophila nana* (Kunth) Blume; K, EBC 26209. *Hemithrinax compacta* (Griseb. & H. Wendl.) M. Gómez; MRAC (MAD), Tw43225 (39400 SJRW), Leon (Frère) sn. *Thrinax radiata* Lodd. ex Schult. & Schult.f.;

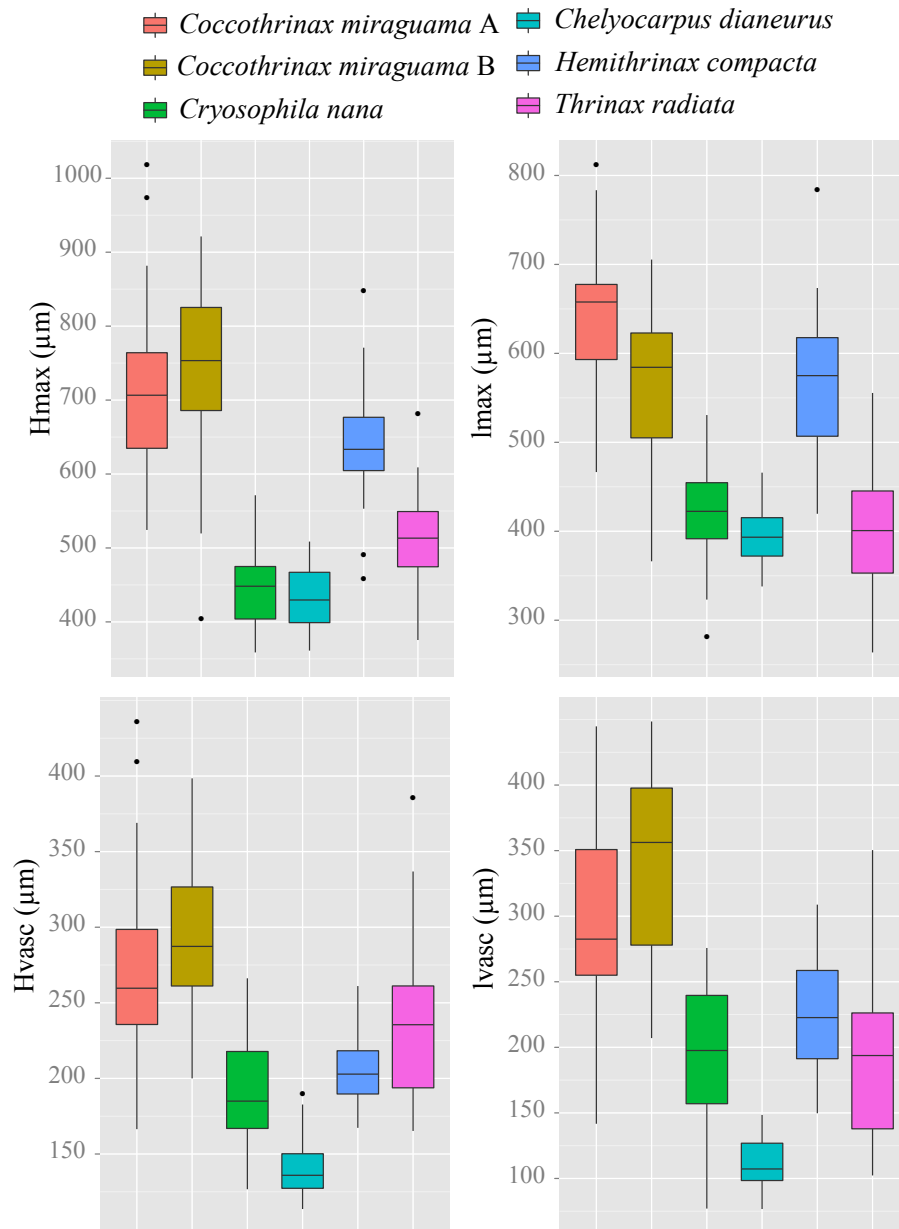


FIGURE 7.26 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. *C. miraguama* A : FTG 60798C, *C. miraguama* B : FTG 91357E. *T. radiata* : FTG, RM1011.

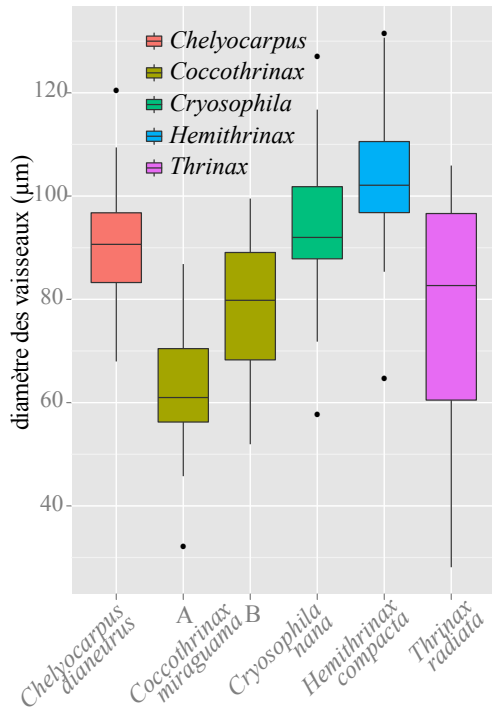


FIGURE 7.27 – Diamètre des vaisseaux. *C. miraguama* A : FTG 60798C, *C. miraguama* B : FTG 91357E.

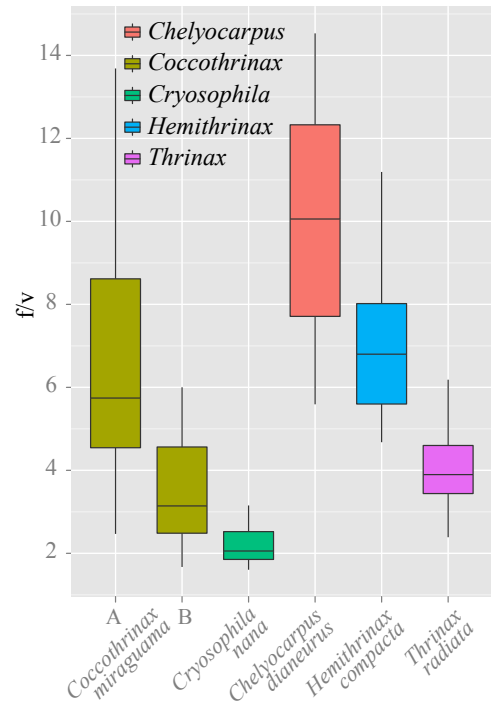


FIGURE 7.28 – Ratio fibro-vasculaire. *C. miraguama* A : FTG 60798C, *C. miraguama* B : FTG 91357E.

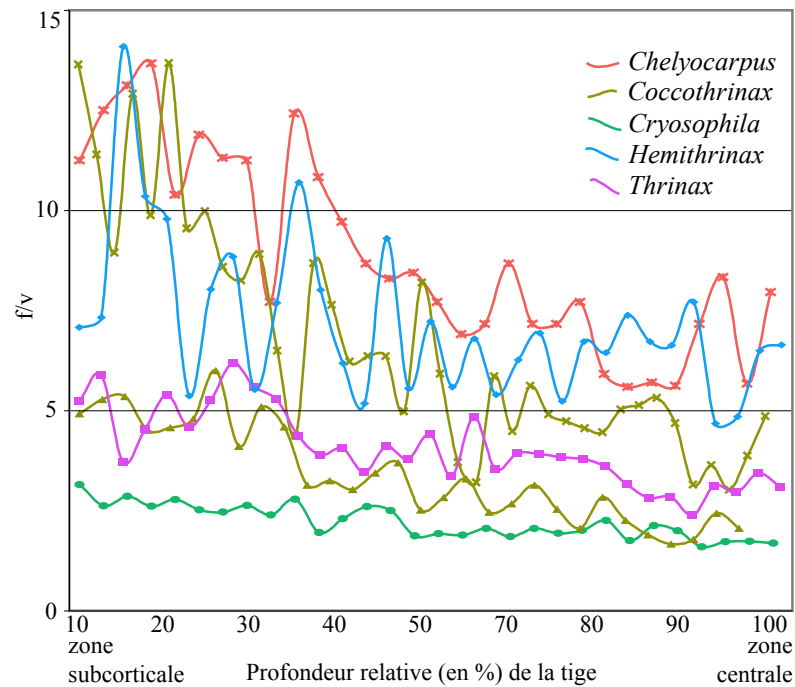


FIGURE 7.29 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Cryosophileae*. *C. miraguama* A : FTG 60798C (croix), *C. miraguama* B : FTG 91357E (triangle). *T. radiata* : FTG, RM1011.

FTG; P2312, J.B. Fisher. *T. radiata*; FTG, RM1011, J.B. Fisher. *T. radiata*; P, P00406202.

Compilation bibliographique. – Tomlinson *et al.* (2011) pour *Zombia* même si les autres genres sont mentionnés sans qu'il n'y ait aucune description ou illustration. Il n'y a pas de différence avec les descriptions réalisées ici. *Zombia* possède une anatomie proche de celle de *Coccothrinax* mais sans faisceau exclusivement fibreux.

Légende de la planche VIII

Planche photographique du stipe des *Cryosophileae* – 1

1–4 : *Chelyocarpus dianeurus*, polissages transversaux. 1. Partie périphérique de la tige : cortex et zone subcorticale du cylindre central. Le cylindre central a une organisation très homogène (*Cocos-Type*). 2. Zone subcorticale, 3. Zone centrale. 4. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire (*Vaginata*, 1 élément de vaisseau) et du parenchyme fondamental compact à cellules isodiamétriques. **5–13** : *Coccothrinax miraguama* (5–11 : FTG 91357E, 12–13 : FTG 60798C), coupes transversales (sauf 9–10, longitudinales) non colorées. 5. Cortex avec une zone externe légèrement subérifiée sans élément conducteur et une zone interne contenant quelques faisceaux fibro-vasculaires et traces foliaires. 6. Zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires sont légèrement étirés radialement sans sinus auriculaire. La partie la plus périphérique présente une zone avec des faisceaux fibro-vasculaires de taille nettement inférieure mais dont le diamètre s'agrandit rapidement. 7. Zone centrale : les faisceaux fibro-vasculaires sont circulaires avec plusieurs éléments de vaisseau. Des ponts vasculaires sont visibles (cercle) ainsi que des faisceaux exclusivement fibreux. 8. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire, le parenchyme tabulaire (une couche de cellules tout autour du faisceau) est visible, la flèche pointe un faisceau exclusivement fibreux, le parenchyme fondamental est compact à cellules isodiamétriques. 9–10. Vue générale (9) et détail (10) de la séparation (flèche) entre un faisceau fibro-vasculaire (ffv) au parcours oblique se dirigeant vers le cortex (future trace foliaire) et un pont vasculaire (br) au parcours vertical (axial) allant se connecter à un autre faisceau fibro-vasculaire axial pour assurer une continuité de la conduction de la sève. 11. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire se séparant en deux et donnant naissance à un pont vasculaire (flèche), le cercle indique un autre pont vasculaire détaché d'un faisceau fibro-vasculaire à un niveau plus basal. 12. Cortex. 13. Zone centrale présentant un parenchyme fondamental avec des cellules légèrement allongées. **14–15** : *Coccothrinax barbadensis*. 14. Zone subcorticale. 15. Zone centrale.

Abréviations utilisées — B : vers la base, cc : cylindre central, ct : cortex, ext : vers l'extérieur, ffv : faisceau fibro-vasculaire, H : vers l'apex, int : vers l'intérieur.

Échelle — 2 mm : 1–3, 5–7, 9, 12–13. 1 mm : 11, 14–15. 200 µm : 4, 8, 10.

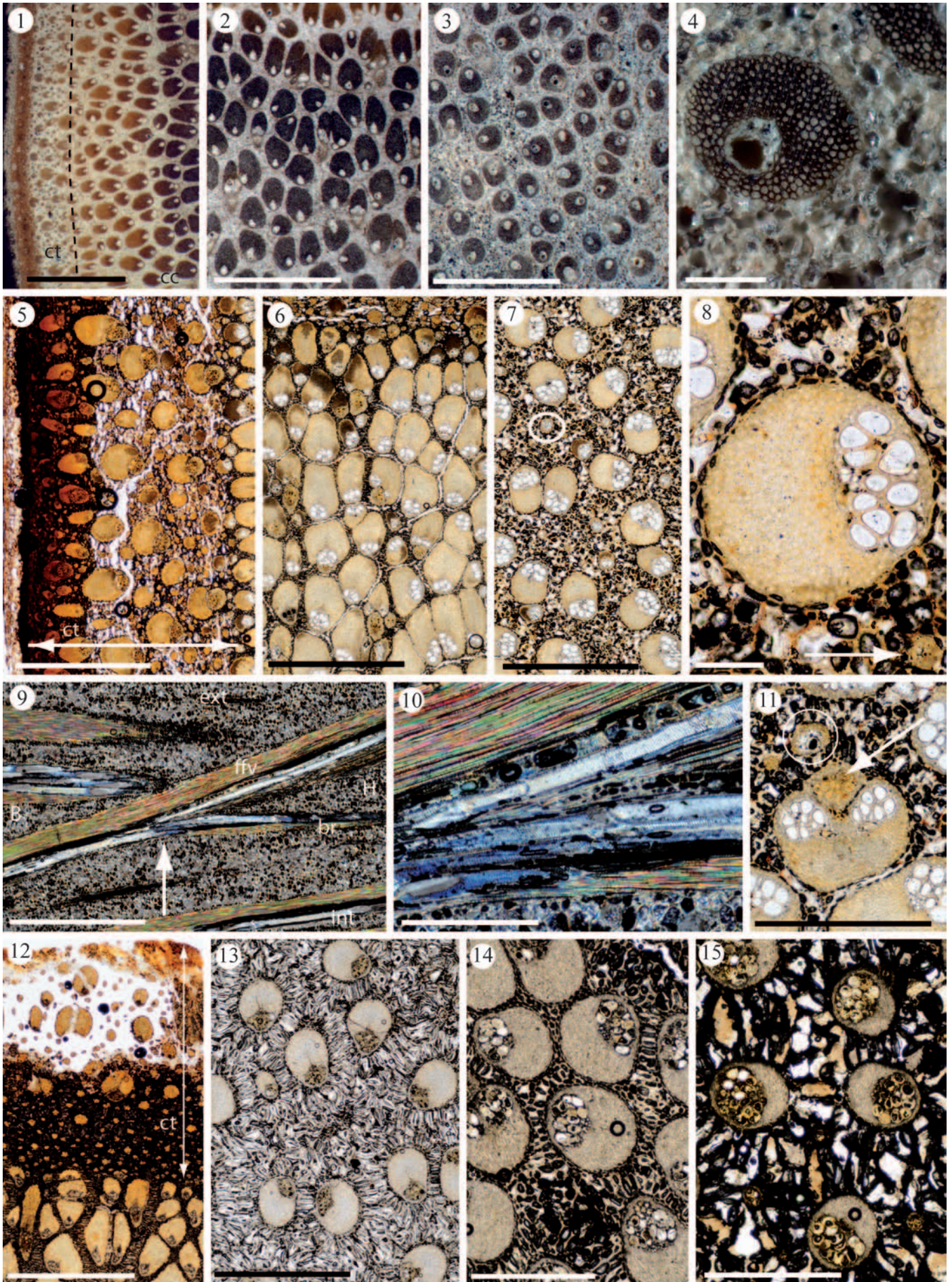


PLANCHE VIII – Stipe des *Cryosophileae* – 1

Légende de la planche IX

Planche photographique du stipe des *Cryosophileae* – 2

1–4 : *Cryosophila nana*, polissages transversaux. 1. Partie périphérique de la tige (cortex et zone subcorticale). Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale bien développée, sans sinus auriculaire avec une partie fibreuse ventrale présente. 2. Zone centrale du cylindre central. La partie fibreuse dorsale est moins développée que dans les parties périphériques. 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale. Deux éléments de vaisseau sont visibles de forme plus ou moins circulaire (sans sinus auriculaire), avec une partie fibreuse ventrale assez fine. 4. Détail de la zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une taille inférieure à ceux de la périphérie en raison d'un faible développement des cellules de la partie fibreuse dorsale (apparaissant comme dégonflées, aplaties). **5–8** : *Hemithrinax compacta*, polissages transversaux. 5. Zone subcorticale. 6. Zone centrale. Ces deux zones ont une structure assez semblable : *Cocos-Type*. 7. Deux faisceaux fibro-vasculaires et un pont vasculaire. 8. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : *Vaginata*, 2 éléments de vaisseau, parenchyme paravasculaire en une seule bande circumvasculaire, phytolithes visibles tout autour de la partie fibreuse dorsale. **9–17** : *Thrinax radiata* (8–12 : FTG RM1011, 13–15 : P00406202, 16–17 : FTG P2312), coupes transversales non colorées. 9. Ce faisceau fibro-vasculaire (lumière polarisée analysée) présente une structure identique à l'espèce précédente sans qu'il ne soit possible de les différencier (la flèche indique le parenchyme tabulaire). 10. Ce cortex a une structure comparable à ceux présentés en Planche VIII, 1, 5, 12. 11. Zone subcorticale. 12. Zone centrale avec ponts vasculaires (cercles). Ces deux zones sont de même structure et reflètent l'appartenance au *Cocos-Type*. 13. Cortex avec une partie externe toujours plus subérifiée. 14. Zone centrale. 15. Détail de la zone centrale. Le faisceau fibro-vasculaire, *Vaginata*, comporte 3 éléments de vaisseau et une partie fibreuse ventrale assez réduite. Les cellules du parenchyme sont assez mal conservées mais laissent entrevoir qu'elle peuvent subir une assez forte croissance. 16. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale. 17. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale.

Échelle — 2 mm : 1–2, 5–6, 10–14. 500 μm : 3–4, 7–8, 15–17. 200 μm : 9.

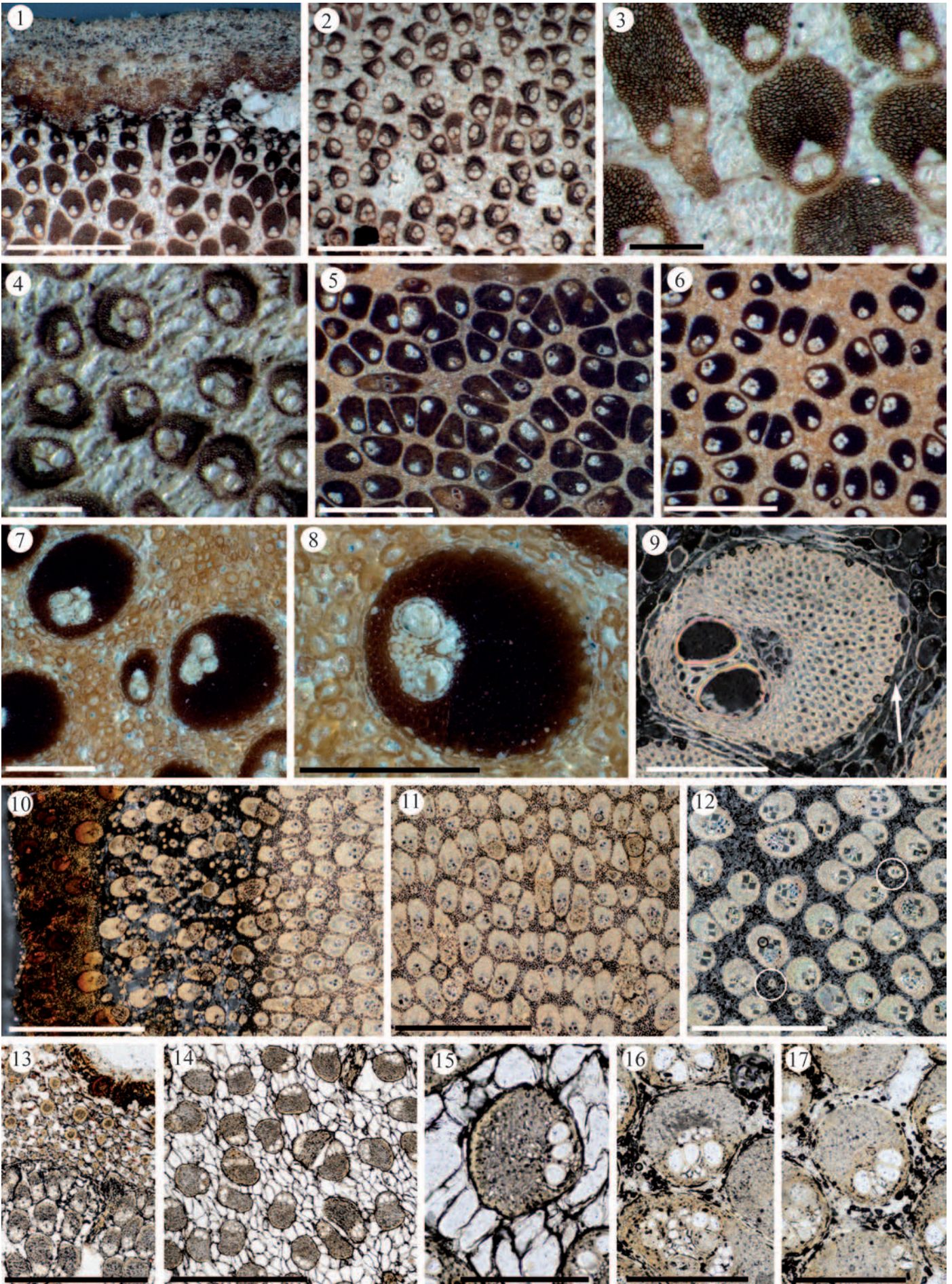


PLANCHE IX – Stipe des *Cryosophileae* – 2

7.8 Les *Phoeniceae*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Planche X, 1, 12. L'organisation générale est très homogène, il n'y a quasiment aucune différence entre la zone subcorticale et la zone centrale.

Le cortex. – Il est très large (Planche X, 1, 12) et ne développe pas de zone subérifiée même si les cellules les plus périphériques peuvent avoir des parois nettement épaissies.

Le cylindre central. – Il peut avoir quelques ressemblances avec les *Cryosophileae* : *Cocos-Type* très prononcé (cylindre central très homogène) : $\frac{d(FV)_{ext}}{d(FV)_{int}} \subset [1; 2]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 3]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 3]$, $f/v \subset [3; 6]$. Comme le montre la Planche X, 1, 12, les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale en contact avec le cortex sont d'une taille plus petite que les faisceaux fibro-vasculaires se situant plus vers le centre (comme pour *Hypphaene*). Cette taille augmente assez rapidement pour rester constante jusqu'au centre de la tige (Fig. 7.33).

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – La partie fibreuse dorsale est *Lunaria* à *Vaginata* en fonction du degré de développement des fibres adjacentes au xylème (Planche X, 4, 9). Les faisceaux fibro-vasculaires ont une forme quasi circulaire. La partie vasculaire incluse comporte deux éléments de vaisseau (Planche X, 2–3, 9–11, 14). Le parenchyme tabulaire est présent (une à deux couches cellulaires, Planche X, 3, 9). Le parenchyme paravasculaire est peu développé. Le phloème n'est jamais partitionné. Le parenchyme tabulaire est toujours présent. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et fortement développés dans tout le cylindre central.

Le parenchyme fondamental. – Le parenchyme fondamental est compact, à cellules isodiamétriques et quelques fois allongées. De petites lacunes peuvent cependant apparaître mais le parenchyme fondamental reste de nature compact (Planche X, 11).

Statistiques descriptives. – Les graphiques des Figs. 7.30–7.33 présentent des mesures réalisées chez les spécimens échantillonnés. Ces graphiques montrent l'homogénéité des faisceaux fibro-vasculaires et du ratio fibro-vasculaire.

Diagnose. – *Cocos-Type*, *Lunaria*, 2 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental compact, à cellules isodiamétriques à légèrement allongées.

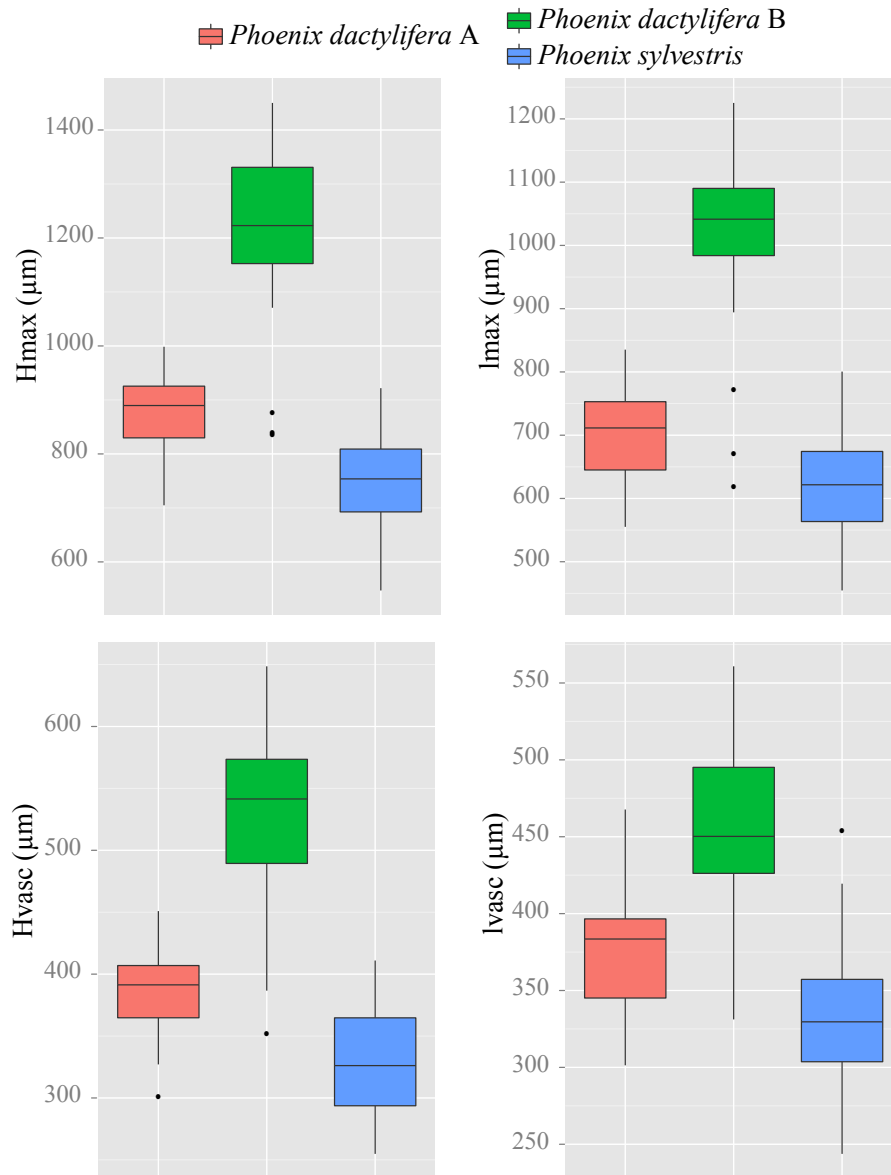


FIGURE 7.30 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. *P. dactylifera* A : EBC 26329, *P. dactylifera* B : Pers., R. Thomas sn.

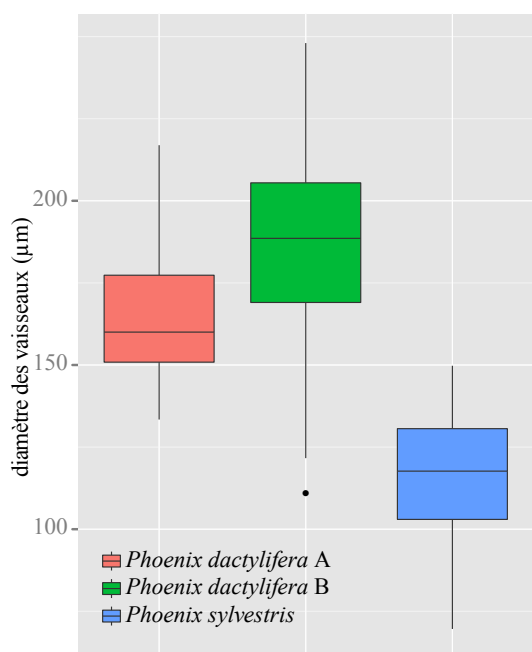


FIGURE 7.31 – Diamètre des vaisseaux. *P. dactylifera* A : EBC 26329, *P. dactylifera* B : Pers., R. Thomas sn.

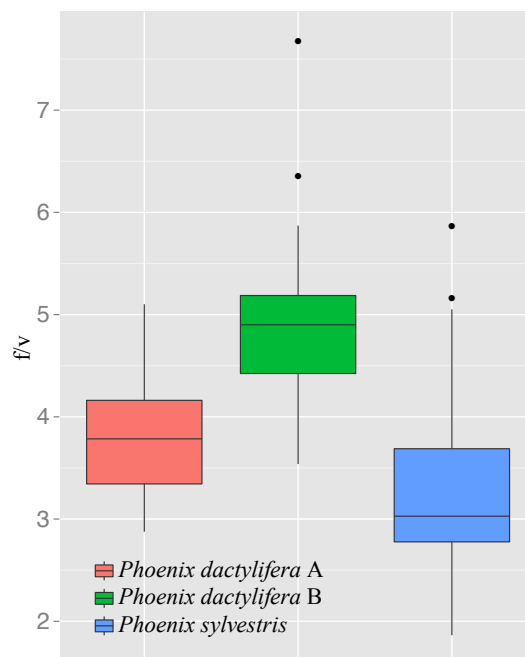


FIGURE 7.32 – Ratio fibro-vasculaire. *P. dactylifera* A : EBC 26329, *P. dactylifera* B : Pers., R. Thomas sn.

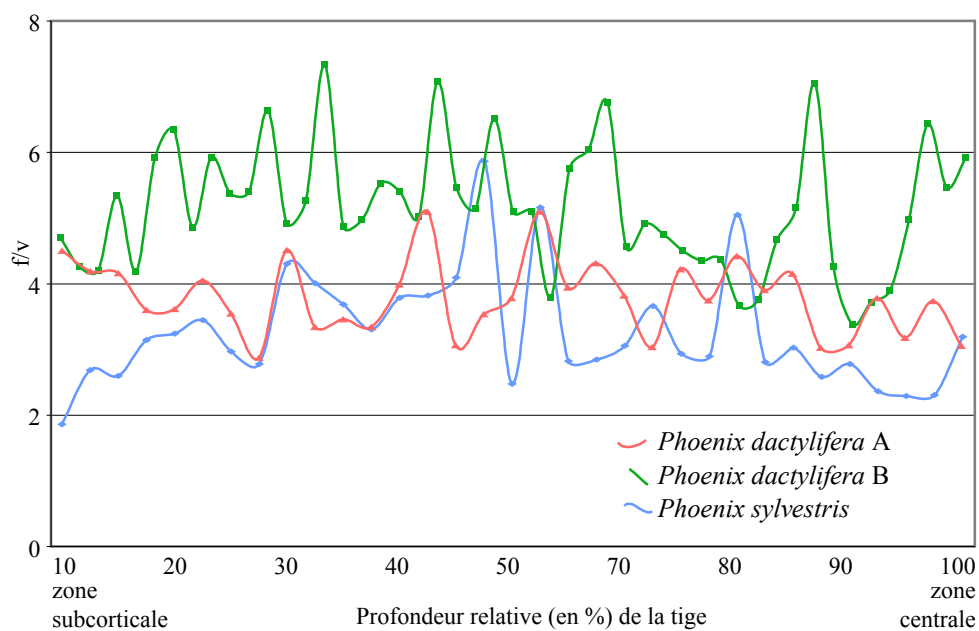


FIGURE 7.33 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Phoeniceae*. *P. dactylifera* A : EBC 26329, *P. dactylifera* B : Pers., R. Thomas sn.

Confusion possible. – *Nannorrhops* et certains *Cryosophileae* à deux éléments de vaisseau peuvent avoir une anatomie proche de celle de *Phoenix*. Cependant il est assez facile de les discriminer.

- Des faisceaux exclusivement fibreux sont présents chez *Nannorrhops* et jamais observés chez *Phoenix*.
- Les ponts vasculaires sont présents chez les *Cryosophileae* alors qu'ils sont généralement absents chez les deux autres genres.
- Le cortex des *Cryosophileae* est plus réduit (généralement inférieur au centimètre) que celui de *Nannorrhops* ou de *Phoenix* qui dépasse le centimètre.
- Chez les spécimens observés, il a été remarqué que la taille des faisceaux fibro-vasculaires de *Phoenix* est plus importante que celle des deux autres taxons : 75 % des faisceaux fibro-vasculaires des *Phoeniceae* ont une $H_{max} > 750 \mu\text{m}$ et une surface fibreuse $> 0,3 \text{ mm}^2$ alors que 75 % à 100 % des faisceaux fibro-vasculaires des deux autres taxa ont une $H_{max} < 750 \mu\text{m}$ et une surface fibreuse $< 0,25 \text{ mm}^2$. 100 % du ratio fibro-vasculaire de *Nannorrhops* est inférieur à 3 alors que 75 % de celui des *Phoeniceae* est supérieur à 3 (voir 100 % pour certaines espèces).
- Il a également été observé que 80 % des vaisseaux ont un diamètre inférieur à 100 μm pour le genre *Thrinax* alors que pour les *Phoeniceae* les diamètres sont supérieurs à 100 μm . 75 % des vaisseaux de *Nannorrhops* ont un diamètre inférieur à 120 μm alors que 75 % de ceux des *Phoeniceae* ont un diamètre supérieur à 100 μm .

Matériel examiné. – *Phoenix dactylifera* L. ; K, EBC 26329. *P. dactylifera* ; Pers., R. Thomas sn. *P. dactylifera* ; Pers., M. Tengberg sn. *P. reclinata* Jacq. ; MRAC, Tw 44588, F. Malaisse sn. *P. sylvestris* (L.) Roxb. ; K, EBC 26340.

Compilation bibliographique. –

- Tomlinson (1961) décrit partiellement ce genre, aucune différence n'est observée avec sa description,
- Swamy et Govindarajalu (1961) pour l'étude la variabilité anatomique dans un stipe de *Phoenix sylvestris*,
- Tomlinson *et al.* (2011) sans différence.

Légende de la planche X

Planche photographique du stipe des *Phoeniceae*

1–5 : *Phoenix dactylifera*, R. Thomas sn, polissages transversaux (sauf 5, longitudinal). 1. Allure général du stipe en section transversale, structure très homogène et large cortex. 2. Détail du cylindre central. 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : *Vaginata*, 2 éléments de vaisseau, parenchyme tabulaire présent. Le parenchyme fondamental est compact et composé de cellules isodiamétriques 4. Détail de la partie fibreuse ventrale. 5. Polissage longitudinal qui indique que les faisceaux fibro-vasculaires ne suivent pas un trajet parallèle à l'axe du stipe. **6–7** : *P. dactylifera*, EBC 26329, polissages transversaux. Détail du cylindre central, même structure que 2. 7. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire, même structure que 3. avec des cellules de parenchyme légèrement allongées mais sans lacune. **8–9** : *P. dactylifera*, M. Tengberg sn. 8. Élément de vaisseau obtenu après dilacération (coloration à la fuchsine basique) : perforations simple (supérieure) et simplement scalariforme (inférieure, 1 barreau). 9. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire *Lunaria*, sans sinus auriculaire, sans partie fibreuse ventrale. Ceci reflète la différence de résultat en fonction de la méthode de préparation choisie : partie fibreuse ventrale absente (coupe transversale) / présente (polissage). Les phytolithes sont visibles tout autour de la partie fibreuse dorsale, le parenchyme fondamental est compact. **10–11** : *P. reclinata*, Tw 44588. L'anatomie de type *Phoenix* est conservée. **12–14** : *P. sylvestris*, EBC 26340. Même structure que les spécimens précédents.

Abréviations utilisées — ct : cortex.

Échelle — 1 cm : 1, 12. 2 mm : 2, 5–6, 10, 13. 500 µm : 3, 7, 9, 11, 14. 200 µm : 4, 8.

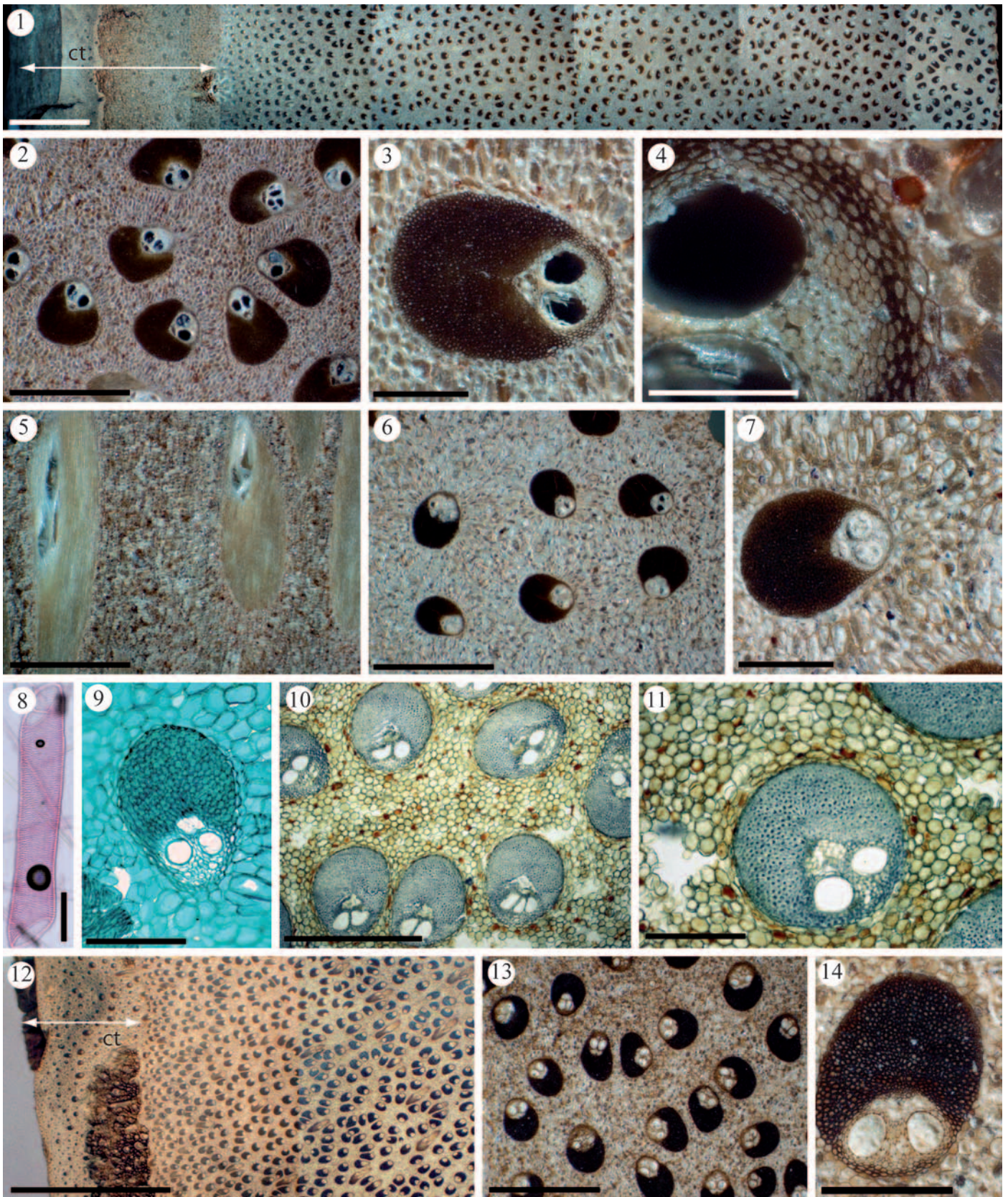


PLANCHE X – Stipe des *Phoeniceae*

7.9 Les *Sabaleae*

Aspect général et macroscopique du stipe. – *Sabal palmetto* et *S. rosei* ont une structure assez comparable et légèrement différente à celle de *S. yapa* (Figs. 7.34–7.36). Le cortex de ce dernier n'était pas présent sur l'échantillon.

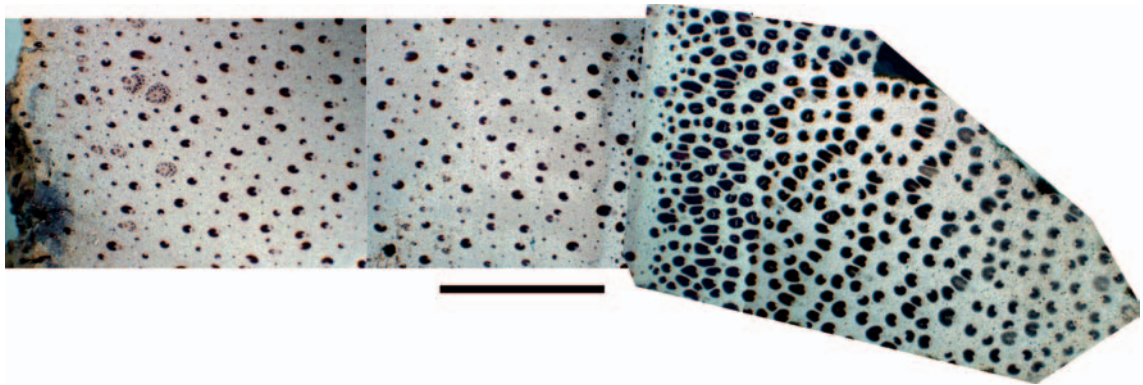


FIGURE 7.34 – Polissage transversal de *Sabal palmetto*. Échelle : 1 cm.

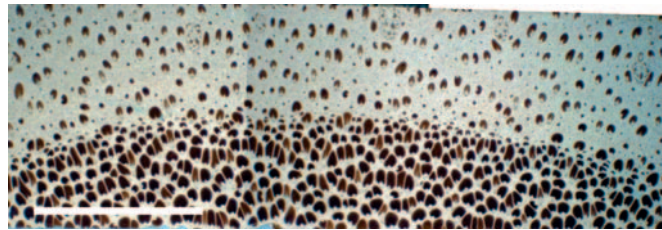


FIGURE 7.35 – Polissage transversal de *Sabal rosei*. Échelle : 1 cm.

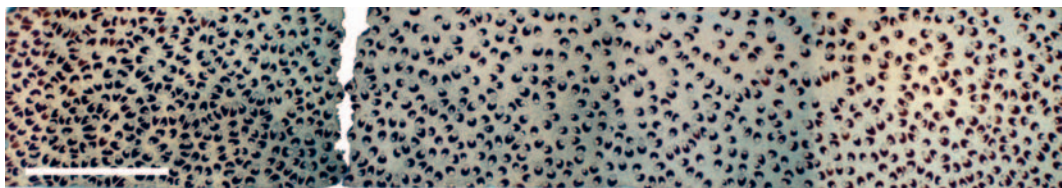


FIGURE 7.36 – Polissage transversal de *Sabal yapa*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. – Le cortex de *S. palmetto* est un des cortex le plus large observé chez les palmiers (5 cm, Fig. 7.34, Planche XI, 1).

Le cylindre central. – *Corypha-Type* à *Cocos-Type* : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [1; 3]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 4]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 3]$, $f/v \subset [2; 15]$. Planche XI, 2–4, 10–11.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma (Planche XI, 5–9, 12–13), la partie vasculaire est exclue et comporte deux éléments de vaisseau. Le parenchyme tabulaire est parfois observé. Les faisceaux exclusivement fibreux sont absents. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et développés dans tout le cylindre central. Il est à noter que les faisceaux fibro-vasculaires de *S. yapa* ont une certaine tendance à être Lunaria avec une partie fibreuse ventrale présente.

Le parenchyme fondamental. – Il est soit constitué de cellules allongées et lobées formant un réseau régulier de lacunes (Planche XI, 4, 6, 9, 12–13) soit assez homogène avec des cellules sphéroïdes (Planche XI, 12–13).

Statistiques descriptives. – Figs. 7.37–7.40. Ces graphiques montrent que, même si l'anatomie (de *S. yapa*) peut se rapprocher du genre *Phoenix*, la variation des faisceaux fibro-vasculaires et des valeurs associées est plus importante chez *Sabal*.

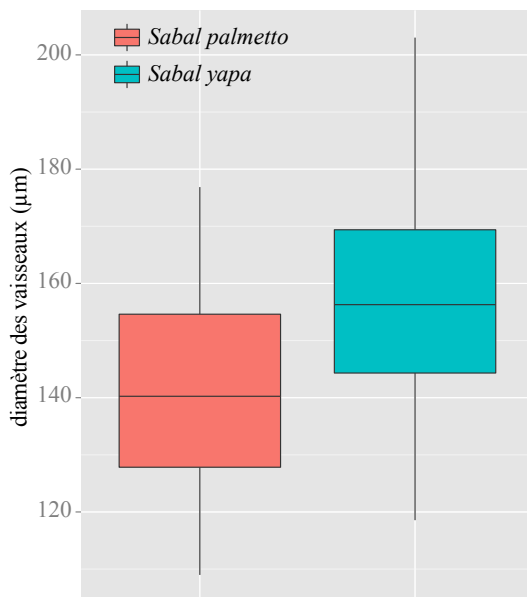


FIGURE 7.37 – Diamètre des vaisseaux.

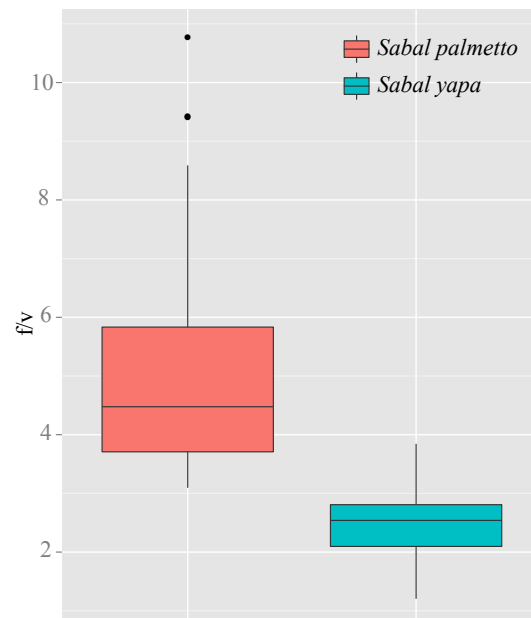
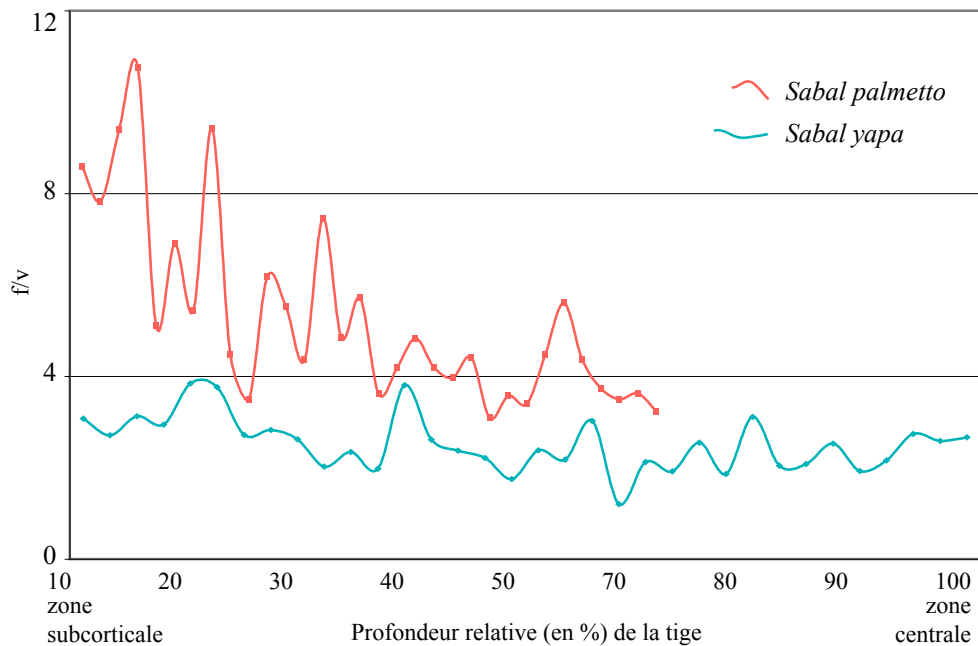


FIGURE 7.38 – Ratio fibro-vasculaire.

FIGURE 7.39 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Sabaleae*.

Diagnose. – *Corypha-Type*, Reniforma, 2 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules allongées et lobées formant un réseau régulier de lacunes (lacunes > 250 µm pour les zones matures de la tige). Dans les parties plus jeunes, le parenchyme est compact et constitué de cellules sphéroïdes plus ou moins lobées (Planche XI, 12–13).

Confusion possible. – Souvent impossible à distinguer (en fonction du spécimen) des *Trachycarpeae* (*incertae sedis*, 7.12). En effet, l'organisation du parenchyme fondamental est similaire dans les deux tribus et la structure des faisceaux fibro-vasculaires est elle aussi assez semblable. Cependant, le phloème des *Sabaleae* n'a jamais été observé comme étant divisé par une bande de cellules sclérotiques comme il est parfois observé chez les *Trachycarpeae*. Une confusion avec le genre *Phoenix* reste possible lorsque les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse ventrale légèrement développée (Planche XI, 12–13) et que la partie fibreuse dorsale est légèrement Lunaria (sans sinus auriculaire), mais cette partie fibreuse dorsale conserve une certaine structure Reniforma (avec des sinus auriculaires légèrement visibles).

Matériel examiné. – *Sabal palmetto* (Walter) Lodd. ex Schult. & Schult.f.; K, EBC 26349. *S. palmetto*; Pers., R. Thomas sn. *S. rosei* (O.F.Cook) Becc.; MRAC, Tw 43984, A. Curtis sn. *S. yapa* C.Wright ex Becc.; MRAC, Tw 49416, A. Curtis 590.

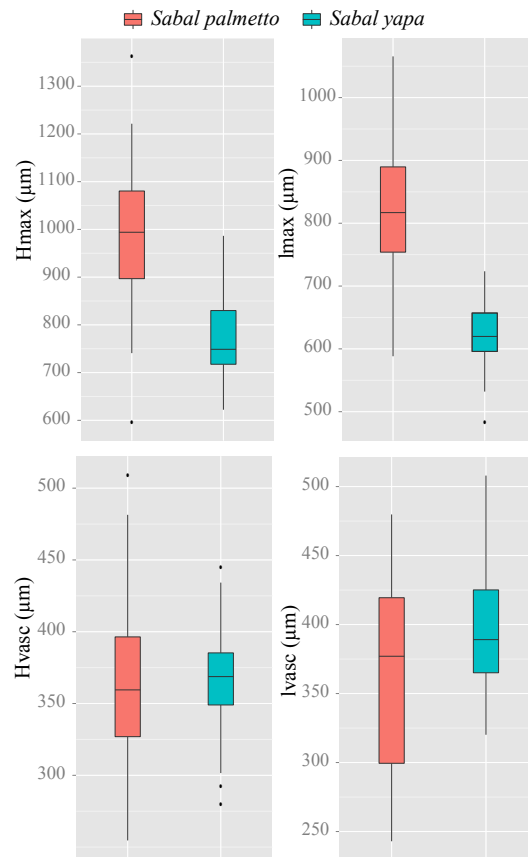


FIGURE 7.40 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires.

En raison de l'anatomie légèrement différente de *S. yapa* il serait intéressant d'étudier l'anatomie d'autres espèces de ce genre qui semble assez polymorphe.

Compilation bibliographique. – Tomlinson *et al.* (2011) signalent la présence de faisceaux exclusivement fibreux, mais la description est assez succincte.

Légende de la planche XI

Planche photographique du stipe des *Sabalaeae*

1–6 : *Sabal palmetto*, EBC 26349, polissages transversaux. 1. Détail du cortex : des faisceaux exclusivement fibreux, traces foliaires et départ d'inflorescence (flèche) sont visibles. 2. Limite nette entre le cortex et le cylindre central. 3. Zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires sont assez denses avec une partie fibreuse dorsale Reniforma légèrement allongée et une zone vasculaire exclue contenant 2 éléments de vaisseau. 4. Zone centrale : les faisceaux fibro-vasculaires sont de même structure que précédemment mais avec une partie fibreuse dorsale non étirée et une densité plus faible. Le parenchyme fondamental laisse apercevoir sa structure lacuneuse. 5. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale, une bande assez réduite de parenchyme tabulaire est visible. 6. Un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale avec le parenchyme fondamental à cellules nettement lobées et allongées formant de petites lacunes. **7** : *S. palmetto*, R. Thomas sn, coupe transversale. Ce faisceau fibro-vasculaire présente la même structure que précédemment, les phytolithes sont visibles tout autour de la partie fibreuse dorsale. **8–9** : *S. rosei*, polissages transversaux. 8. Deux faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale avec une partie fibreuse dorsale légèrement étirée, une partie fibreuse ventrale est visible. 9. Faisceau fibro-vasculaire de même structure avec un partie fibreuse dorsale non étirée. Les cellules de parenchyme présentent une légère modification (allongement et lacunes, flèche). **10–13** : *S. yapa*, polissages transversaux. 10. Zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma avec une partie fibreuse ventrale nettement développée. 11. Zone centrale : les faisceaux fibro-vasculaires ont tendance à paraître Lunaria à Vaginata (partie fibreuse ventrale présente) mais ont une partie fibreuse dorsale clairement Reniforma. 12–13. Un faisceau fibro-vasculaire Reniforma et parenchyme fondamental montrant l'aspect compact.

Abréviations utilisées — la : lacune aérifère.

Échelle — 2 mm : 1–4, 10–11. 500 μm : 5–9, 12–13.

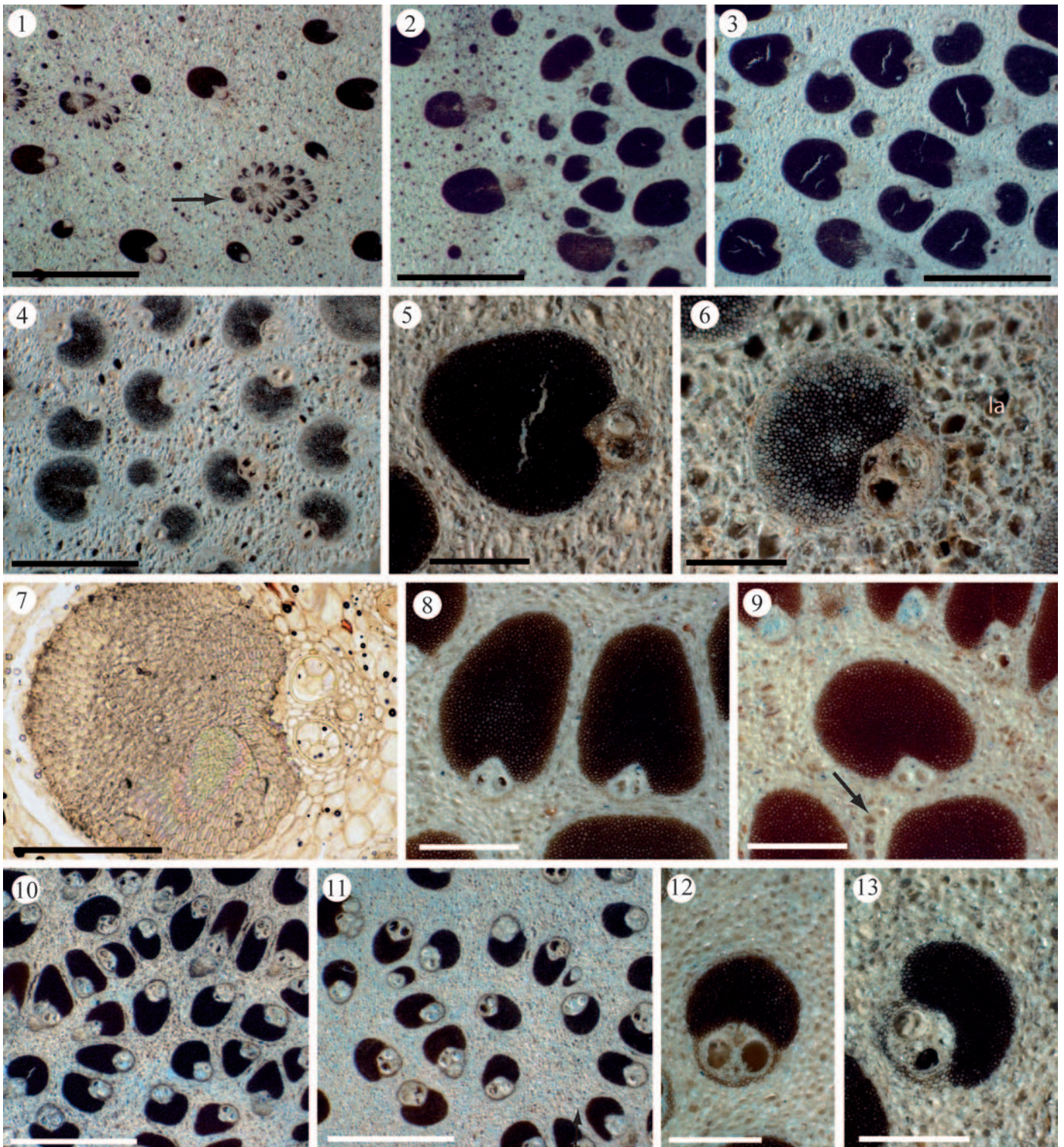


PLANCHE XI – Stipe des *Sabaleae*

Les *Trachycarpeae*

C'est une tribu très vaste (18 genres) et son homogénéité n'est pas évidente. C'est pour cette raison que, lors de l'identification assistée avec le logiciel Xper², elle peut souvent se retrouver en dernier choix, en parallèle avec une autre tribu qui peut partager avec elle certains états de descripteurs.

Le cortex des *Trachycarpeae* est généralement très large (sauf pour *Rhapis*). Organisation générale : *Corypha-Type* (*Cocos-Type* pour *Chamaerops*, *Geonoma-Type* pour *Rhapis*). Les faisceaux exclusivement fibreux sont parfois présents (*Livistona*, *Chamaerops*, *Rhapis*, *Copernicia*, *Washingtonia* et *Trachycarpus*). La partie fibreuse ventrale est parfois présente, le plus souvent au niveau de la zone centrale (*Licuala*, *Trachycarpus*, *Rhapis*, *Washingtonia*). Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma à partie vasculaire exclue. La partie fibreuse dorsale peut présenter une lignification centrifuge des fibres surtout chez les *Livistoninae* et les genres *incertae sedis* (Planche XIV, 17–18). Le nombre d'éléments de vaisseau est variable : de deux à quatre pour les *Rhapidinae* (et parfois plus pour *Trachycarpus*) et uniquement deux pour tous les autres genres. Dans la zone centrale, le phloème est souvent partitionné (divisé en deux parties séparées par quelques cellules sclérifiées secondairement) alors que dans les zones plus périphériques, il reste en une seule partie. Ces deux états de descripteur (partie fibreuse ventrale et phloème partitionné) ne sont pas observés dans les autres tribus. Le parenchyme rayonnant est présent chez certains genres. Les genres dont la phylogénie n'est pas connue (cf. *incertae sedis*, 7.12) ont généralement un parenchyme fondamental assez développé (cellules de type trabéculaires à forte croissance pouvant former de grandes lacunes). Le sinus auriculaire est parfois absent de la zone centrale.

Confusion possible. – Voir *Borasseae* (7.1) et *Sabaleae* (7.9).

7.10 Les *Trachycarpeae*—*Livistoninae*

Aspect général et macroscopique du stipe. — Figs. 7.41–7.45. Dans l'ensemble, le cortex est développé et le cylindre central présente une zone périphérique où les faisceaux fibro-vasculaires ont une densité et un ratio fibro-vasculaire plus importants que dans la zone centrale.

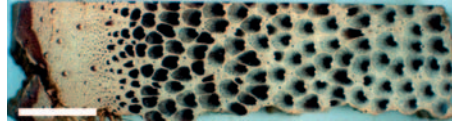


FIGURE 7.41 – Polissage transversal de *Livistona merilii*. Échelle : 5 mm.

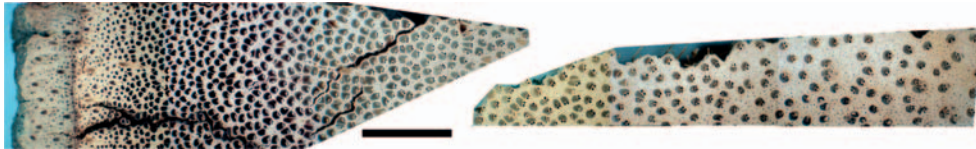


FIGURE 7.42 – Polissage transversal de *Livistona mariae*. Échelle : 1 cm.

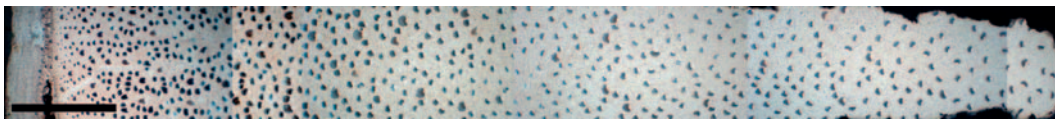


FIGURE 7.43 – Polissage transversal de *Livistona chinensis*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. — Il est large, homogène et parfois en deux zones, la plus externe étant subérifiée (Figs. 7.41–7.45, Planche XII, 1). Aucun alignement de cellules n'a été observé.

Le cylindre central. — *Corypha-Type* : $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [2; 7]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [2; 10]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [4; 10]$, $f/v \subset [1; 10]$. Planche XII, 2–3, 7–8, 11–12.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. — Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma avec deux éléments de vaisseau. Le parenchyme rayonnant est présent et particulièrement développé au niveau de la zone centrale (Planche XII, 6, 10). Des faisceaux exclusivement fibreux sont parfois observés (densité : 50–200 / cm², Planche XII, 12–16). La partie fibreuse ventrale est parfois présente (Planche XII, 5). Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et sont fortement dé-



FIGURE 7.44 – Polissage transversal de *Licuala lauterbachii*. Échelle : 5 mm.



FIGURE 7.45 – Polissage transversal de *Licuala grandis*. Échelle : 5 mm.

veloppés chez *Licuala* et plus limités aux faisceaux exclusivement fibreux et aux faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale chez *Livistona*.

Le parenchyme fondamental. – Il est constitué de cellules allongées et lobées (parfois sphéroïdes) formant un réseau plus ou moins régulier de lacunes ($< 200 \mu\text{m}$) (Planche XII,4, 16). Les cellules du parenchyme fondamental de la zone subcorticale peuvent présenter un allongement tangentiel.

Statistiques descriptives. – Figs. 7.46–7.49. Les deux genres observés présentent une évolution du ratio fibro-vasculaire assez semblable même si *Livistona* possède généralement des faisceaux fibro-vasculaires de taille plus importante.

Diagnose. – *Corypha-Type*, Reniforma, 2 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental lacunaire formé par des cellules lobées (trabéculaires) à croissance plus ou moins forte, faisceaux exclusivement fibreux possibles, partie fibreuse ventrale possible, phloème partitionné dans la zone centrale, parenchyme rayonnant.

Discrimination des genres. – Les deux genres sont anatomiquement assez semblables. La seule différence réside dans le fait que *Livistona* possède des faisceaux exclusivement fibreux alors qu'il n'ont pas été observés chez *Licuala*.

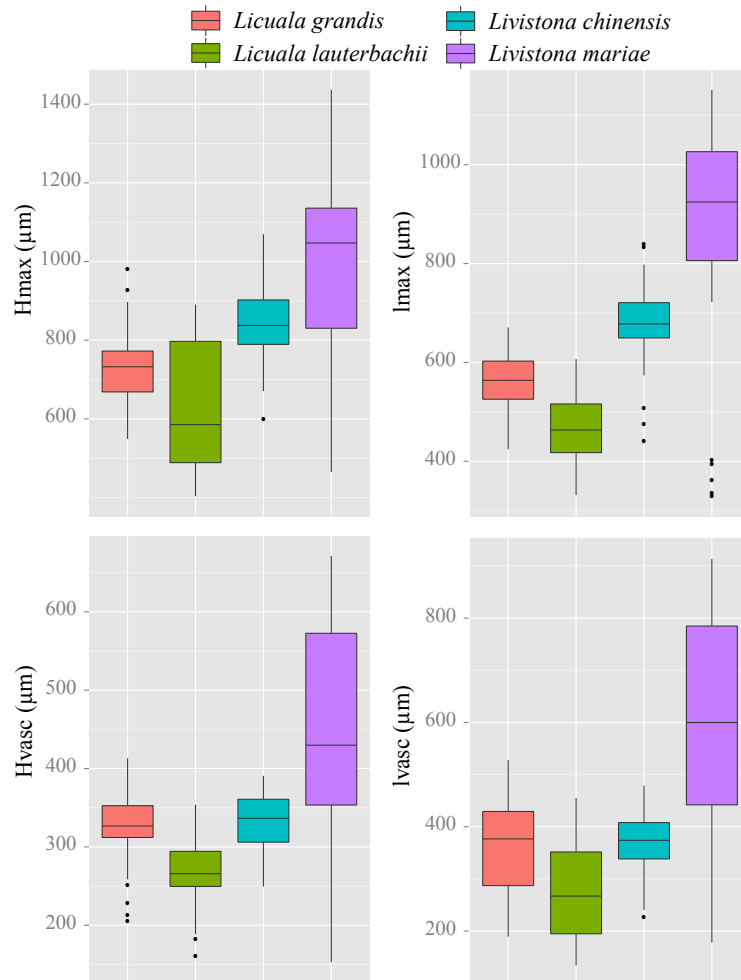


FIGURE 7.46 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires.

Confusion possible. – Ces deux genres peuvent ressembler à beaucoup d'autres *Trachycarpeae* (cf. 7.12). Cette confusion peut être nuancée par le parenchyme fondamental. En effet, les cellules des *Livistoninae* présentent une croissance moins importante que celles des autres *Trachycarpeae incertae sedis*.

Matériel examiné. – Il est à signaler que *Licuala* est composé de 134 espèces et que l'échantillonnage n'en propose que deux.

Licuala grandis H.Wendl. ; K, EBC 26306. *L. lauterbachii* Dammer & K.Schum. ; K, Heatubun *et al.* CH271. *Livistona chinensis* (Jacq.) R.Br. ex Mart. ; FTG ; 713M ; J.B. Fisher. *L. mariae* F.Muell. ; FTG, 57787, J.B. Fisher. *L. merrillii* Becc. ; P, Ramos sn.

Les autres genres de cette sous-tribu pourraient fournir plus d'informations en ce qui concerne les descriptions établies ici.

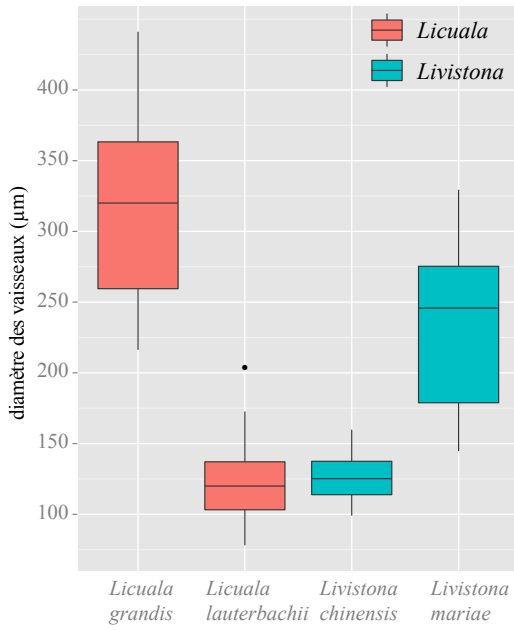


FIGURE 7.47 – Diamètre des vaisseaux.

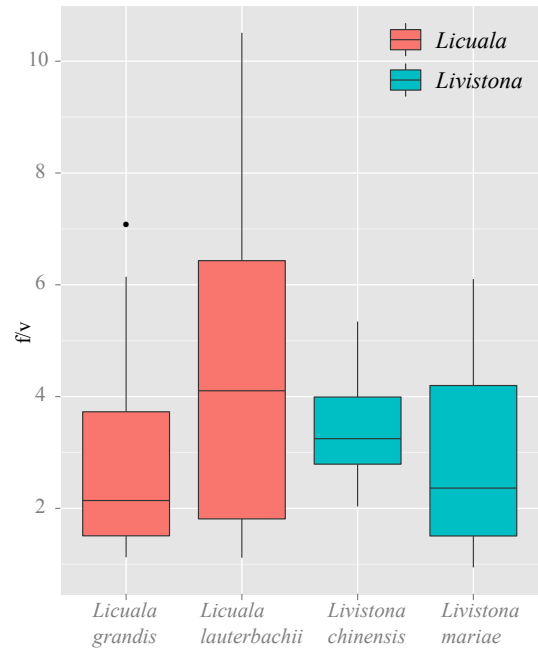


FIGURE 7.48 – Ratio fibro-vasculaire.

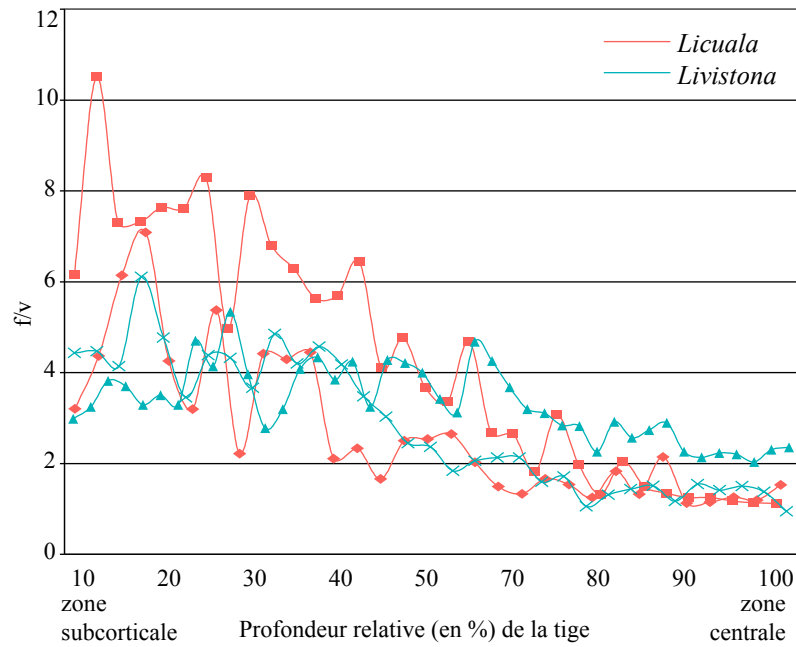


FIGURE 7.49 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Livistoninae*. *Livistona chinensis* (triangle), *L. mariae* (croix), *Licuala grandis* (losange), *L. lauterbachii* (carré).

Compilation bibliographique

- Tomlinson (1961) pour les genres suivants : *Licuala*, il indique que ce genre ne possède qu'un seul éléments de vaisseau ; *Livistona*, (pas de différence observée).
- Tomlinson *et al.* (2011) pour : *Licuala* (sans différence), *Livistona* (sans différence).

J'indique qu'il n'y a pas de différence avec Tomlinson *et al.* (2011), cependant, j'ai pu y relever quelques aberrations comme le fait que le texte indique que *Licuala* ne possède qu'un seul élément de vaisseau alors que les figures présentées en montrent clairement deux.

Légende de la planche XII

Planche photographique du stipe des *Livistoninae*

1–6 : *Licuala grandis* polissages (1–3, 5) et coupes transversales non colorées (4, 6). 1. Cortex. 2. Zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires les plus externes (ext) sont de plus petites tailles que les autres. 3. Vue de la zone centrale avec des faisceaux fibro-vasculaires plus espacés, à partie fibreuse dorsale Reniforma. 4. Détail du parenchyme fondamental avec des cellules lobées formant un réseau de lacunes irrégulières. 5. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire central : partie fibreuse ventrale présente (flèche noire) et phloème en deux parties (flèche blanche), partie fibreuse dorsale Reniforma et 2 éléments de vaisseau. 6. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire central : le parenchyme rayonnant est visible tout autour du faisceau fibro-vasculaire. **7–9** : *L. lauterbachii*, polissages transversaux. 7. Détail de la zone subcorticale : faisceaux fibro-vasculaires Reniforma à 2 éléments de vaisseau. 8. Détail de la zone centrale : faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale plus réduite et paraissant légèrement Lunaria. 9. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire central : légère division du phloème. **10–12** : *Livistona chinensis*, coupes transversales non colorées. 10. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale : structure proche de celle de *Licuala* mais sans division du phloème, le parenchyme rayonnant est légèrement développé du côté vasculaire. 11. Zone subcorticale avec des faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale développée. 12. Zone centrale avec des faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale plus réduite. **13–14** : *L. mariae*, polissages transversaux. 13. Zone subcorticale : même structure que précédemment avec des faisceaux exclusivement fibreux nettement visibles dans le parenchyme fondamental. 14. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale : thylose et faisceaux exclusivement fibreux, une légère échancrure du phloème est visible, le parenchyme fondamental n'est pas conservé. **15–16** : *L. merrillii*, polissages transversaux. Zone subcorticale et détail d'un faisceau fibro-vasculaire. L'aspect lacunaire du parenchyme fondamental est visible ainsi que les faisceaux exclusivement fibreux (flèche). La partie fibreuse dorsale présente une lignification des fibres nettement centrifuge : celles proche de la partie conductrice (a) ont des parois épaissies avant les fibres périphériques (b).

Abréviations utilisées — ext : vers l'extérieur la : lacune aérifère.

Échelle — 2 mm : 1–3, 11–13, 15. 500 µm : 5–10, 14, 16. 200 µm : 4.

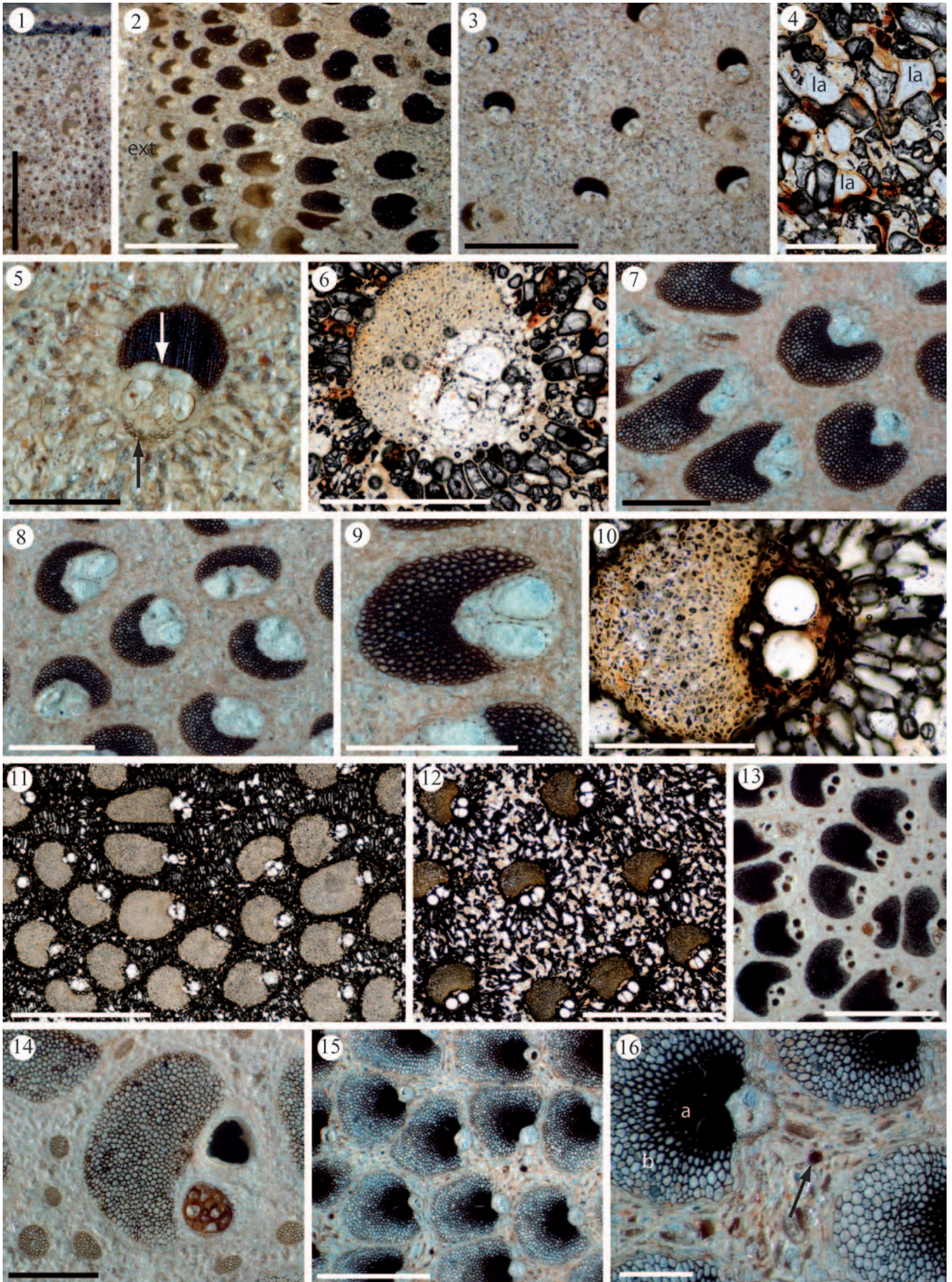


PLANCHE XII – Stipe des *Livistoninae*

7.11 Les *Trachycarpeae*—*Rhapidinae*

Aspect général et macroscopique du stipe. — Figs. 7.50–7.52. Les trois genres présentent une structure nettement différente.

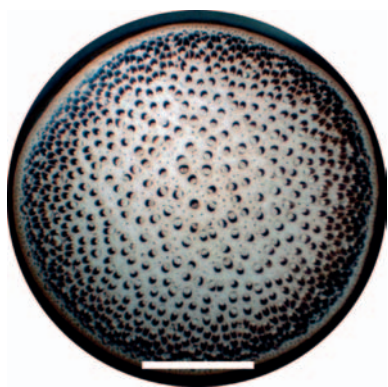


FIGURE 7.50 – Polissage transversal de *Rhapis humilis* (échantillon Fitt 31).
Échelle : 5 mm.

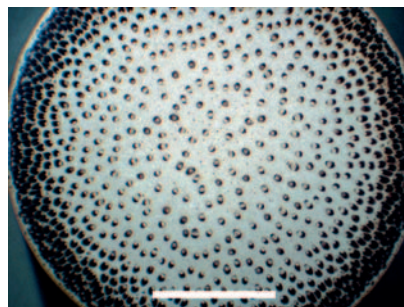


FIGURE 7.51 – Polissage transversal de *Rhapis humilis* (échantillon Baker 1151).
Échelle : 1 cm.

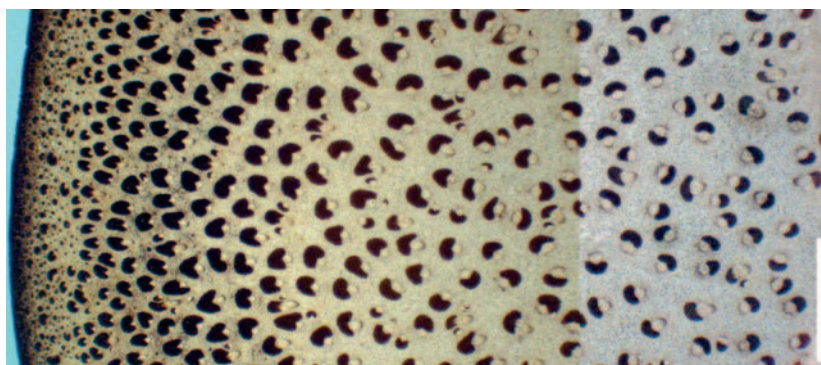


FIGURE 7.52 – Polissage transversal de *Trachycarpus martianus*. Échelle : 5 mm.

Le cortex. — Le cortex est généralement assez large sauf pour la tige de *Rhapis* et en une seule zone différenciée. La zone la plus périphérique peut se subérifier légèrement sans qu'aucun alignement ne soit visible. Le passage entre les deux zones se fait alors graduellement (Planche XIII, 1, 16), à l'inverse des *Borasseae* (7.1). Le cortex présente un épiderme conservé dont les cellules sont allongées tangentiellement (Planche XIII, 4).

Le cylindre central. — *Geonoma-Type* ou *Cocos-Type* : $\frac{d(FVV)_{ext}}{d(FVV)_{int}} \subset [1; 5]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 20]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 7]$, $f/v \subset [0, 5; 15]$. Figs. 7.50–7.53.

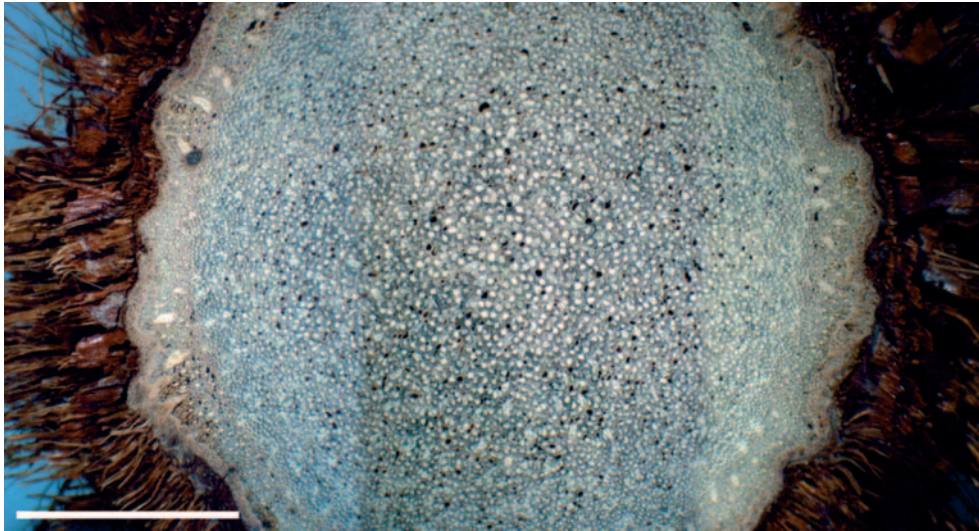


FIGURE 7.53 – Polissage transversal de *Chamaerops humilis* (échantillon Tw 40121). Échelle : 1 cm.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires sont Lunaria (Planche XIII, 3, 8) ou Reniforma (Planche XIII, 6, 10, 17–18). La partie fibreuse ventrale est présente chez certains genres (*Rhapis* et *Trachycarpus*) (Planche XIII, 11, 17). La partie vasculaire est totalement exclue et comporte généralement deux éléments de vaisseau (parfois un) pour *Rhapis* (Planche XIII, 9–13), trois à quatre éléments de vaisseau pour *Chamaerops* (Planche XIII, 3, 6, 8) et plus de trois éléments de vaisseau pour *Trachycarpus* (Planche XIII, 17–18). Le phloème peut être partitionné en deux zones (Planche XIII, 11, 17–18). Le parenchyme rayonnant est parfois présent (Planche XIII, 11, 17–18). Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents mais pas toujours très développés (densité plus faible que pour les *Livistoninae*, Planche XIII, 6, 11). Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et fortement développés chez *Chamaerops* et *Trachycarpus*.

Le parenchyme fondamental. – Il est constitué de cellules compactes, généralement isodiamétriques à légèrement allongées (Planche XIII, 5, 10–11, 15, 17–18). Hormis le fait que le très rare parenchyme observable de *Chamaerops* et *Rhapis* présente de grands déchirements (sûrement dus au fait que les cellules collapsent, Planche XIII, 2, 13), des petites lacunes irrégulières ont été observées chez *Rhapis*.

Statistiques descriptives. – Figs. 7.54–7.57. Il ressort clairement que *Trachycarpus* possède les plus grands faisceaux fibro-vasculaires. *Chamaerops* présente une structure assez homogène en ce qui concerne l'évolution du ratio fibro-vasculaire et ses vaisseaux ont le plus petit diamètre trouvé chez les *Coryphoideae*.

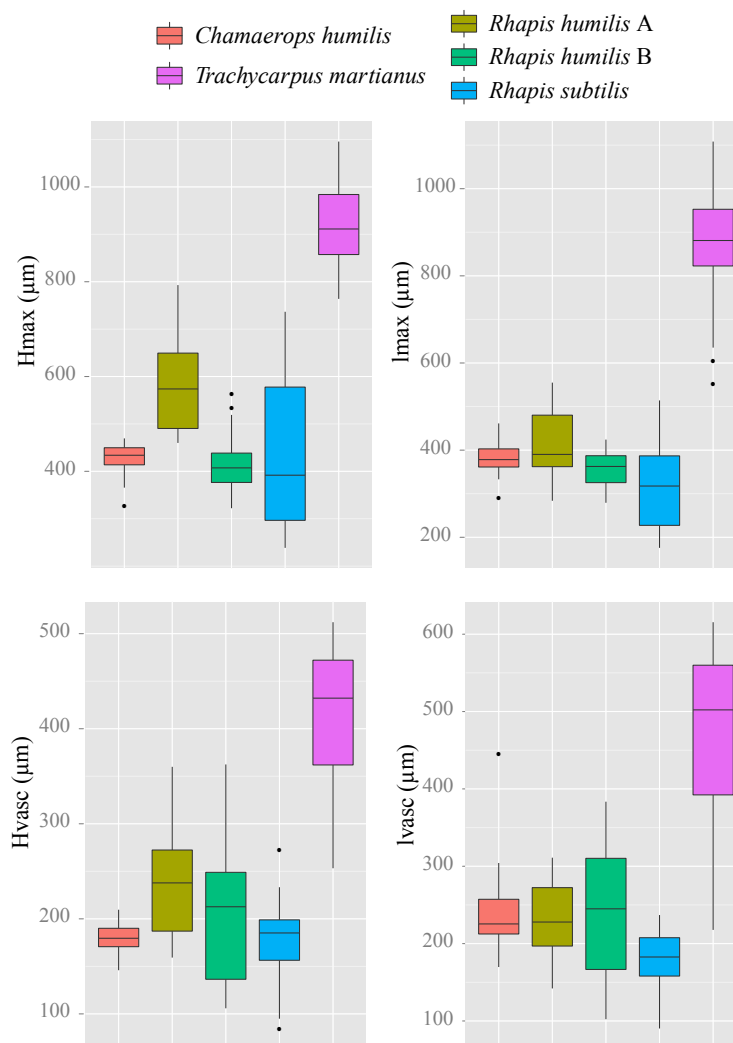


FIGURE 7.54 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. *C. humilis* P00397191, *R. humilis* A : Baker 1151, *R. humilis* B : Fitt 31.

Diagnose. — Les genres de cette sous-tribu présentent des stipes très différents : certains ont des stipes très petits (*Rhapis*), un genre en est quasiment dépourvu (*Rhapidophyllum*) et il n'est pas possible d'établir une diagnose commune.

Chamaerops Cortex de plusieurs millimètres, *Cocos-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Lunaria à Reniforma, 3–4 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental assez peu développé (faisceaux fibro-vasculaires très denses), faisceaux exclusivement fibreux présents.

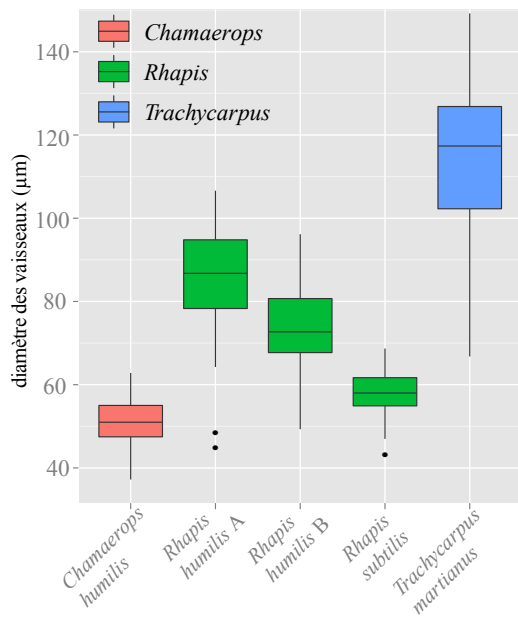


FIGURE 7.55 – Diamètre des vaisseaux. *C. humilis* P00397191, *R. humilis* A : Baker 1151, *R. humilis* B : Fitt 31.

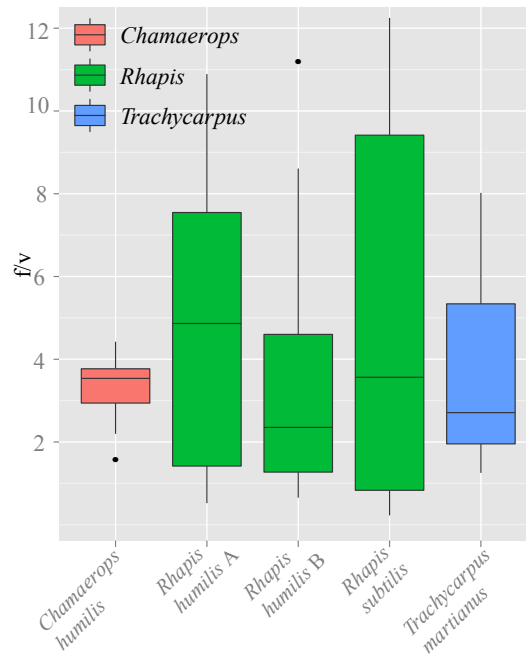


FIGURE 7.56 – Ratio fibro-vasculaire. *C. humilis* P00397191, *R. humilis* A : Baker 1151, *R. humilis* B : Fitt 31.

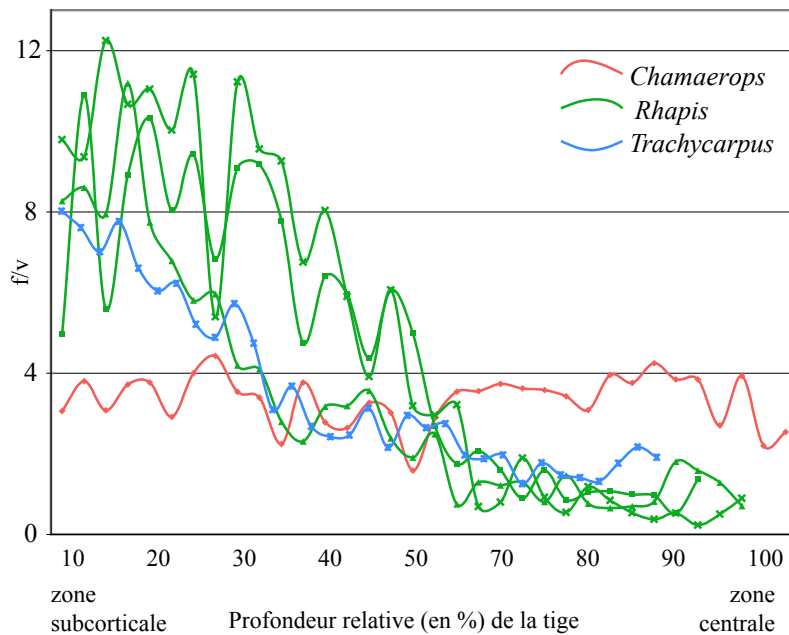


FIGURE 7.57 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Rhapidinae*. *C. humilis* P00397191, *R. humilis* A : Baker 1151 (carré), *R. humilis* B : Fitt 31 (triangle), *R. subtilis* (croix).

Rhapis Cortex très réduit, *Geonoma-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Reniforma, 1 à 2 éléments de vaisseau, partie fibreuse ventrale présente, parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes à légèrement étirées, faisceaux exclusivement fibreux présents .

Trachycarpus Cortex développé, *Cocos-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Reniforma, 2 à > 4 éléments de vaisseau, partie fibreuse ventrale présente, parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes à légèrement étirées, phloème présentant parfois une partition.

Discrimination des genres. — Cf. descriptions précédentes.

Confusion possible

- *Chamaerops* et *Trachycarpus* ont une anatomie particulière et il n'est, à mon avis, pas possible de les confondre avec un autre genre,
- *Rhapis* peut être confondu avec *Chuniophoenix* (cf. 7.5).

Matériel examiné. — *Chamaerops humilis* L. ; Pers., R. Thomas sn. *C. humilis* ; MRAC, Tw 40121, R. Dechamps & H. Doutrelepont sn. *C. humilis* ; MRAC, Tw 44387 (lames). *C. humilis* ; P, P00395018. *C. humilis* ; P, P00397191 B202. *Rhapis humilis* Blume ; K, Baker 1151. *R. humilis* ; K, L. Fitt 31. *R. subtilis* Becc. ; K, Smith & Sumawong GC110. *Trachycarpus martianus* (Wall. ex Mart.) H.Wendl. ; K, EBC 26356.

Il serait intéressant d'obtenir le stipe de plusieurs autres *Trachycarpus* et de *Maxburretia*, le seul autre *Rhapidinae* possédant une tige développée.

Compilation bibliographique

Tomlinson (1961) pour les genres suivants :

- *Chamaerops* (pas de différence observée),
- *Rhapidophyllum*, genre non étudié dans cette thèse et description trop succincte par P.B. Tomlinson pour pouvoir être comparée ici,
- *Rhapis*, P.B. Tomlinson mentionne que les faisceaux fibro-vasculaires possèdent un seul élément de vaisseau. Mais dans la série de publications sur le système vasculaire de *Rhapis* (Zimmermann et Tomlinson 1965, 1967, Tomlinson et Zimmermann 1966a,b, 1968a,b, Zimmermann *et al.* 1982, Zimmermann et Sperry 1983, Tomlinson et Vincent 1984) les auteurs en mentionnent deux ou plus.
- *Trachycarpus* (pas de différence observée).

Ambwani (1985) pour *Trachycarpus martianus* (Wall. ex Mart.) H.Wendl., sans différence.

Tomlinson *et al.* (2011) avec une description très succincte pour les trois genres décrits ici et uniquement illustrée pour *Rhapis*. La même différence est observée pour *Rhapis* : *Chamaerops* est indiqué comme ayant 2 éléments de vaisseau alors que la publication de Tomlinson (1961) en cite également 4. Le parenchyme de ce genre pourrait également subir une croissance post-primaire autour des faisceaux fibro-vasculaires.

Légende de la planche XIII

Planche photographique du stipe des *Rhapidinae*

1–4 : *Chamaerops humilis*, P00397191, coupes transversales non colorées. 1. Vue générale de la coupe transversale : le cortex est large, le cylindre central a une organisation très homogène (de petits faisceaux fibro-vasculaires sont uniquement observés à la limite du cortex et de la zone subcorticale). 2. Détail de la zone centrale. 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : Reniforma à Lunaria avec 4 éléments de vaisseau, sans sinus auriculaire. Le parenchyme fondamental est légèrement visible : les cellules sont plutôt sphéroïdes et compactes. 4. Épiderme : cellules allongées tangentiellement. **5–6** : *C. humilis*, Tw44387. 5. Coupe longitudinale non colorée montrant que le parenchyme est compact. 6. Détail de la zone centrale : faisceaux fibro-vasculaires de même structure que précédemment mais à partie fibreuse dorsale légèrement Reniforma ; parenchyme fondamental non conservé (cellules collapsées) et faisceaux exclusivement fibreux, coupe transversale non colorée. **7–8** : *C. humilis*, P00395018, coupes transversales non colorées. Vue générale (7) et détail (8) des faisceaux fibro-vasculaires corroborant la structure anatomique des précédents échantillons. **9–11** : *Rhapis humilis*, Baker 1151, polissages transversaux. 9. Vue de la zone périphérique de la tige : le cortex (assez réduit) se délimite rapidement du cylindre central. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale sont congestionnés et sont disposés en quinconce avec une partie fibreuse dorsale très développée et un seul élément de vaisseau. 10. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition. La partie fibreuse ventrale est présente. 11. Détail des faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale : la partie fibreuse dorsale est beaucoup plus réduite alors que la partie fibreuse ventrale est nettement développée. Le phloème est divisé en deux parties et 2 éléments de vaisseau sont visibles. Le parenchyme fondamental est compact avec des faisceaux exclusivement fibreux. Le parenchyme rayonnant ainsi que le parenchyme tabulaire sont également légèrement visibles autour des faisceaux fibro-vasculaires. **12–13** : *R. subtilis*, polissages transversaux. 12. Vue de la zone périphérique de la tige (même description que 9). Les fibres de la partie fibreuse dorsale présentent ici un degré de lignification différent en fonction de leur position (plus elles sont éloignées du phloème, moins elles sont lignifiées). 13. Zone centrale : le parenchyme est fortement déchiré (comme pour 6) et les faisceaux fibro-vasculaires ont la même structure que 11. **14–18** : *Trachycarpus martianus*, polissages transversaux. 14. Zone subcorticale. 15. Zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale ont une partie fibreuse dorsale de surface plus importante que les centraux, en revanche, la structure est similaire (le nombre d'éléments de vaisseau reste plus élevé en zone centrale). 16. Cortex développé. 17. Faisceau fibro-vasculaire : Reniforma, partie fibreuse ventrale présente, 3 éléments de vaisseau et parenchyme rayonnant présent. 18. Faisceau fibro-vasculaire se divisant en deux (même structure que 17).

Abréviations utilisées — cc : cylindre central, ct : cortex, ls : trace foliaire.

Échelle — 2 mm : 1, 14–16. 1mm : 2, 5–7. 500 µm : 3, 8–13, 17–18. 100 µm : 4.

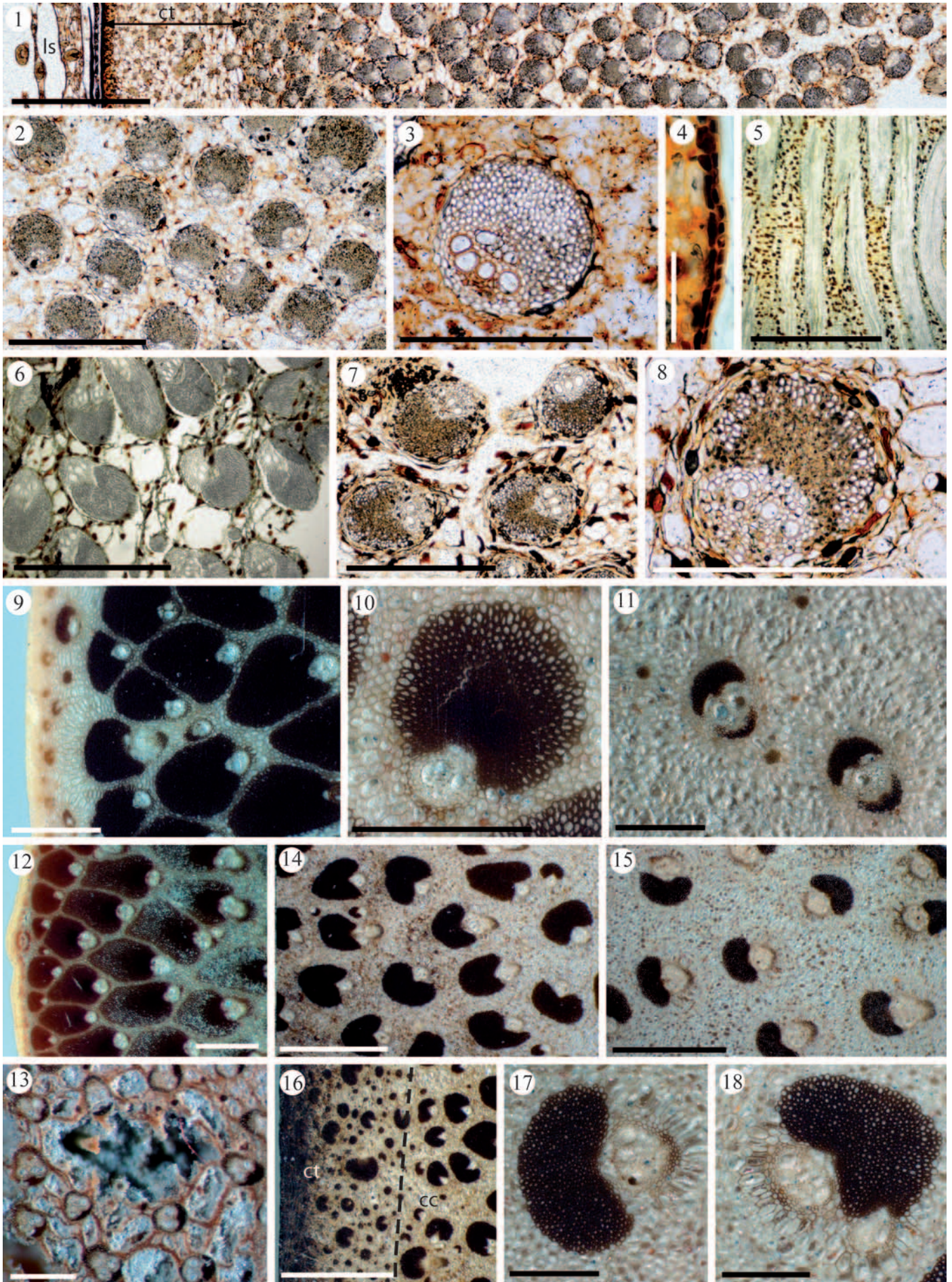


PLANCHE XIII – Stipe des *Rhapidinae*

7.12 Les *Trachycarpeae—incertae sedis*

Aspect général et macroscopique du stipe. — Figs. 7.58–7.66. L'aspect général d'une coupe transversale peut se rapprocher de celui des *Livistoninae*.

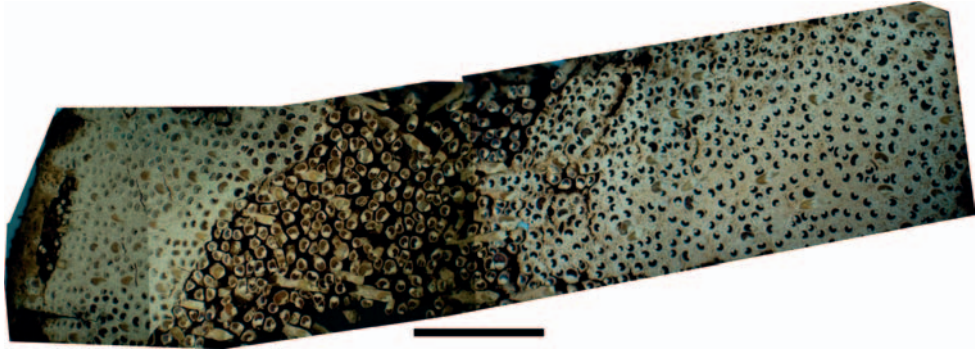


FIGURE 7.58 – Polissage transversal de *Brahea dulcis*. Échelle : 1 cm.

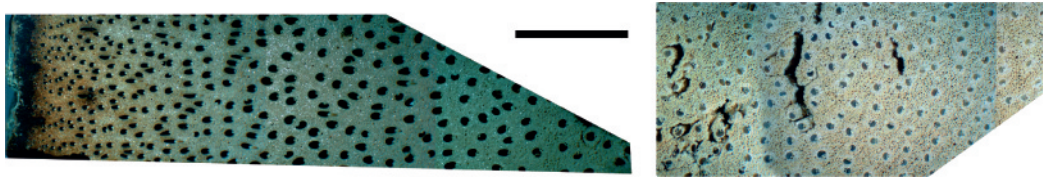


FIGURE 7.59 – Polissage transversal de *Copernicia baileyana*. Échelle : 1 cm.

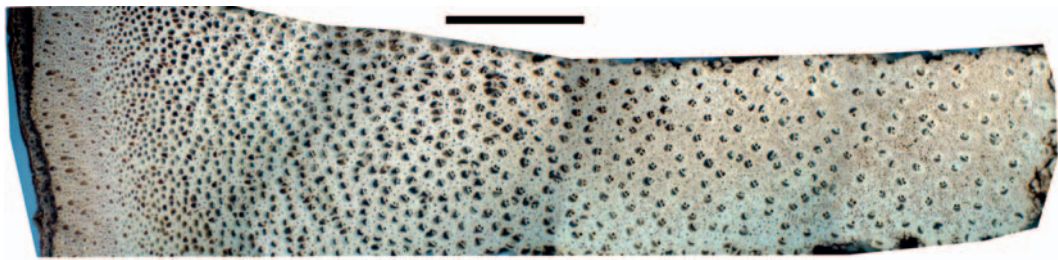


FIGURE 7.60 – Polissage transversal de *Copernicia berteroana*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. — Il est toujours très large et une zone subérifiée peut se former (sans alignement de cellules).

Le cylindre central. — *Corypha-Type* : $\frac{d(FVV)_{ext}}{d(FVV)_{int}} \subset [1; 4]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [2; 12]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [2; 6]$, $f/v \subset [1; 25]$ (Figs. 7.59–7.66).

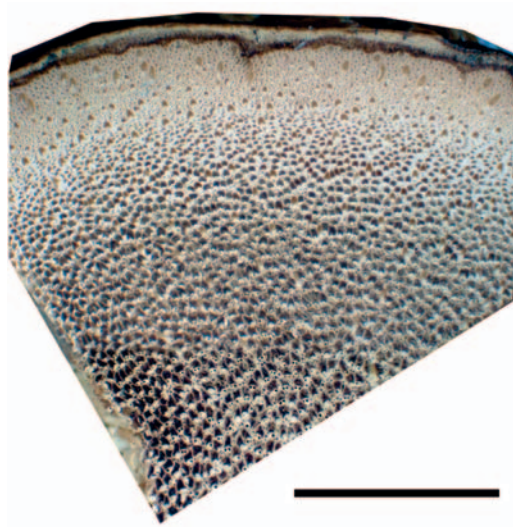


FIGURE 7.61 – Polissage transversal de *Copernicia berteriana*. Le même spécimen que la Fig. 7.60, mais section transversale provenant de l'apex. Échelle : 1 cm.

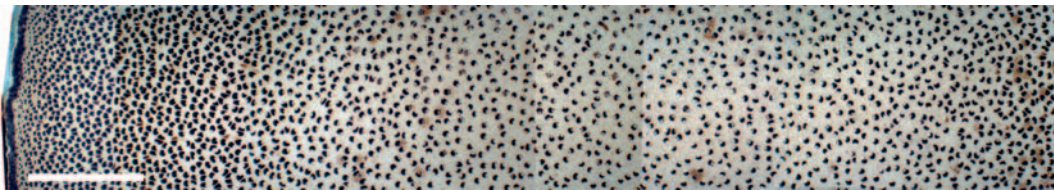


FIGURE 7.62 – Polissage transversal de *Copernicia tectorum*. Échelle : 1 cm.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – La partie fibreuse dorsale est Reniforma avec une zone vasculaire exclue comportant deux éléments de vaisseau (Planche XIV, 3, 6, 8, 11, 14, 17). Les faisceaux exclusivement fibreux sont parfois présents (*Acoelorrhaphe*, *Brahea*, *Copernicia* et *Washingtonia*, Planche XIV, 1, 7–8, 14, 18). Une partie fibreuse ventrale (Planche XIV, 8, 10, 17) ainsi qu'une partition du phloème (Planche XIV, 10–11, 18) peut se développer dans la zone centrale. La partie fibreuse dorsale présente parfois une forte différence entre la zone subcorticale et la zone centrale (Planche XIV, 9–10, 15–18). Il a été observé que les fibres se lignifient de manière centrifuge (Planche XIV, 17–18) : celles étant proches du phloème se lignifiant avant celles de la périphérie de la partie fibreuse dorsale, et dans un même plan transversal, les fibres de la zone centrale peuvent parfois apparaître comme étant « dégonflées » alors que celles de la zone subcorticale sont bien développées comme si une pression de turgescence avait eu lieu entre les deux stades (cf. Chapitre 5). Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés généralement bien développés dans les parties périphériques de la tige.

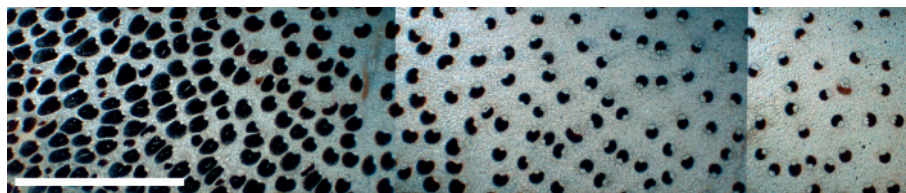


FIGURE 7.63 – Polissage transversal de *Pritchardia minor*. Échelle : 1 cm.

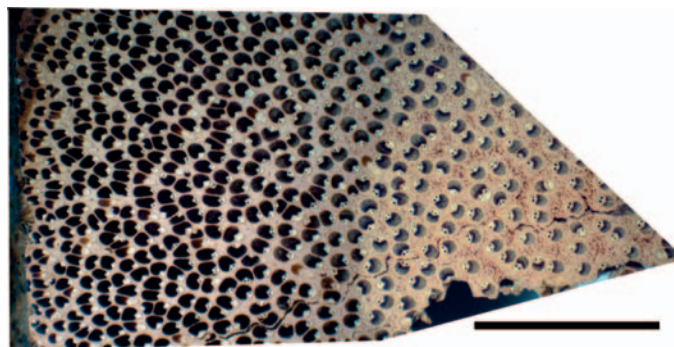


FIGURE 7.64 – Polissage transversal de *Pritchardia thurstonii*. Échelle : 1 cm.

Le parenchyme fondamental. – Il est constitué de cellules fortement allongées et lobées (parfois sphéroïdes) formant un réseau plus ou moins régulier de lacunes ($> 250 \mu\text{m}$) au niveau de la zone centrale (Planche XIV, 2, 4-5, 12, 15-18). Au niveau de la zone subcorticale, les cellules peuvent subir une croissance tangentielle assez importante (Planche XIV, 1, 3). Les espaces entre les cellules qui se sont allongées peuvent être comblés par d'autres cellules.

Statistiques descriptives. – Figs. 7.67-7.70. Une grande hétérogénéité est observée pour la taille des faisceaux fibro-vasculaires (Fig. 7.67). Les diamètres des vaisseaux sont parmi les plus importants chez les *Coryphoideae*. Seul un spécimen possède un *f/v* avec une grande amplitude (*Pritchardia minor*, Figs. 7.63, 7.69-7.70).

Diagnose. – *Corypha-Type*, Reniforma, 2 éléments de vaisseau (quelques faisceaux fibro-vasculaires avec 3-4 éléments de vaisseau ont été observés chez *Brahea* au niveau de la zone centrale), parenchyme fondamental lacunaire formé par des cellules trabéculaires à croissance plus ou moins forte et à lacunes développées pour les zones matures de la tige ($> 250 \mu\text{m}$), faisceaux exclusivement fibreux souvent présents, partie fibreuse ventrale possible, phloème en deux parties dans la zone centrale possible.

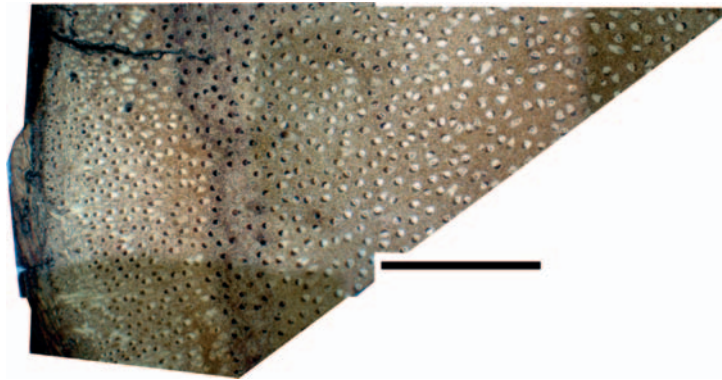


FIGURE 7.65 – Polissage transversal de *Serenoa repens*. Échelle : 1 cm.

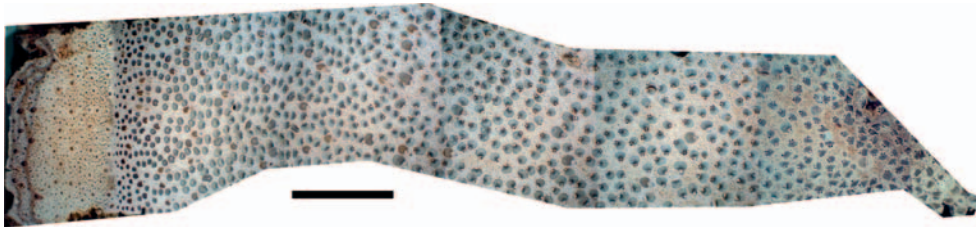


FIGURE 7.66 – Coupe transversale de *Washingtonia robusta*. Échelle : 1 cm.

Discrimination des genres. – Il n'est rigoureusement pas possible d'établir avec certitude des différences entre ces genres. Cependant, il est possible de dégager deux groupes :

- *Brahea*, *Serenoa* qui possèdent un cylindre central très homogène avec les cellules du parenchyme fondamental présentant une faible croissance formant de petites lacunes.
- *Acoelorrhaphe*, *Copernicia*, *Pritchardia*, *Washingtonia* qui ont une zone subcorticale et une zone centrale assez différente avec, chez les tiges matures, les cellules du parenchyme fondamental présentant une forte croissance formant de larges lacunes.

Confusion possible. – Ces genres peuvent être confondus avec les *Livistoninae* (particulièrement *Livistona*) et les *Sabaleae* (lorsque les *Trachycarpeae* n'ont pas de faisceau exclusivement fibreux). De plus, lorsque le parenchyme fondamental n'est pas développé, c'est à dire que les cellules ne présentent pas de croissance post-primaire marquée (jeune stipe ou partie apicale), il est possible de les confondre avec certains *Borasseae* à deux éléments de vaisseau (comme *Hyphaene*). À l'inverse, lorsque le parenchyme fondamental est très développé, ils peuvent être confondus avec certains *Arecoideae* ou *Calamoideae*. Mais ces derniers ont une structure nettement *Mauritia-Type*.

Matériel examiné. – *Brahea dulcis* (Kunth) Mart.; MRAC (MAD), Tw29452 (MADw36719), B.F. Hansen & M. Nee 1748. *Copernicia alba* Morong; MRAC, Tw44504

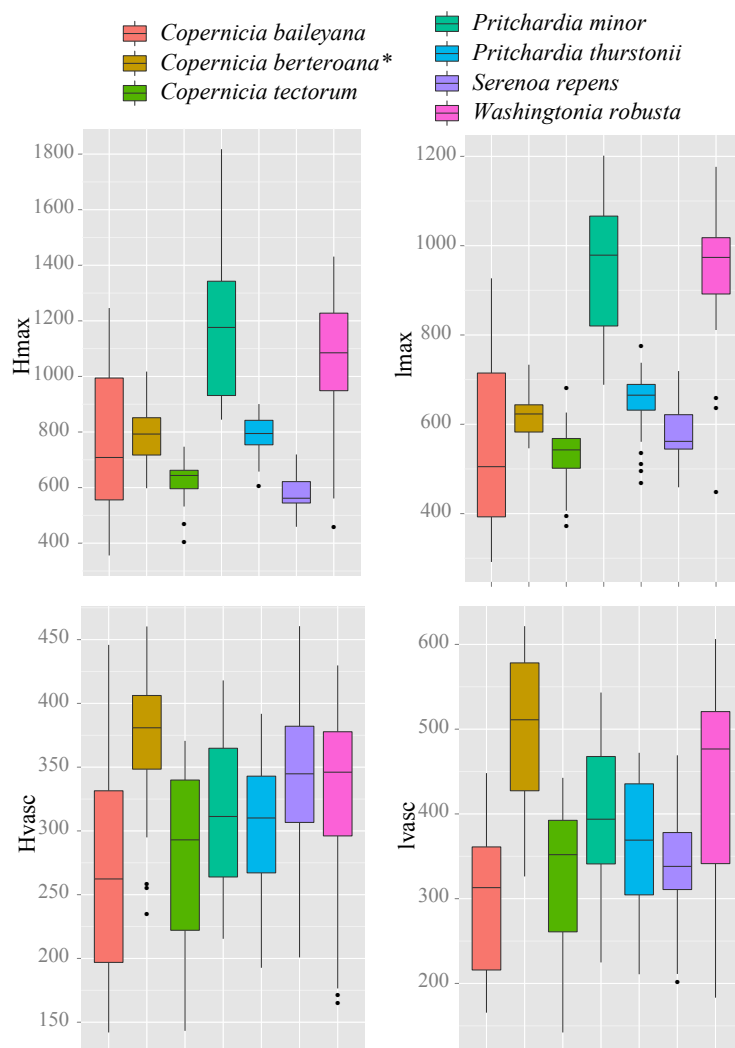


FIGURE 7.67 – Dimensions des faisceaux fibro-vasculaires. * : partie basale du spécimen prélevé.

(collection de lames minces). *C. baileyana* León; FTG, 76104E, J.B. Fisher. *C. berteriana* Becc.; FTG, 74179B, J.B. Fisher. *C. gigas* Ekman ex Burret; FTG, 3990H, J.B. Fisher. *C. tectorum* (Kunth) Mart.; MRAC (MAD), Tw43184 (23897 SJRW), A. Dugand G. sn. *Pritchardia beccariana* Rock; MRAC, Tw 43972, A. Curtis sn. *P. thurstonii* F. Muell. & Drude; MRAC (MAD), Tw43199 (28143 SJRW), A.C. Smith sn. *P. minor* Becc.; K, EBC 26339. *Serenoa repens* (W. Bartram) Small; MRAC (MAD), Tw43273 (SJRW 51212), W.J. Stern & G.K. Brizicky sn. *Washingtonia robusta* H. Wendl.; FTG, 76297, J.B. Fisher.

Compilation bibliographique

Tomlinson (1961) pour les genres suivants :

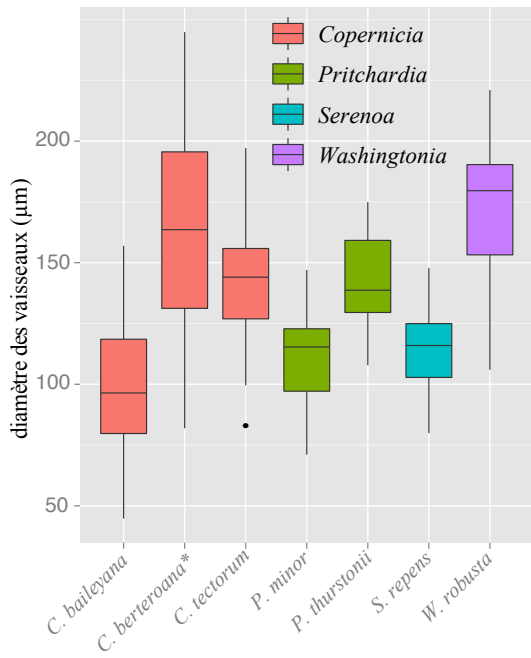


FIGURE 7.68 – Diamètre des vaisseaux. * : partie basale du spécimen prélevé.

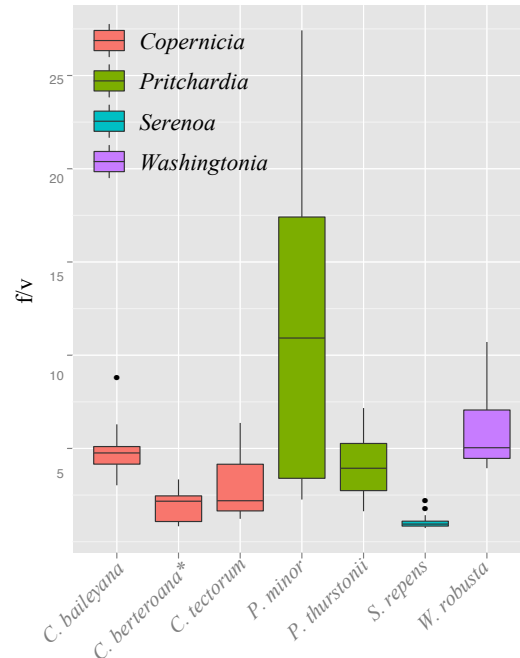


FIGURE 7.69 – Ratio fibro-vasculaire. * : partie basale du spécimen prélevé.

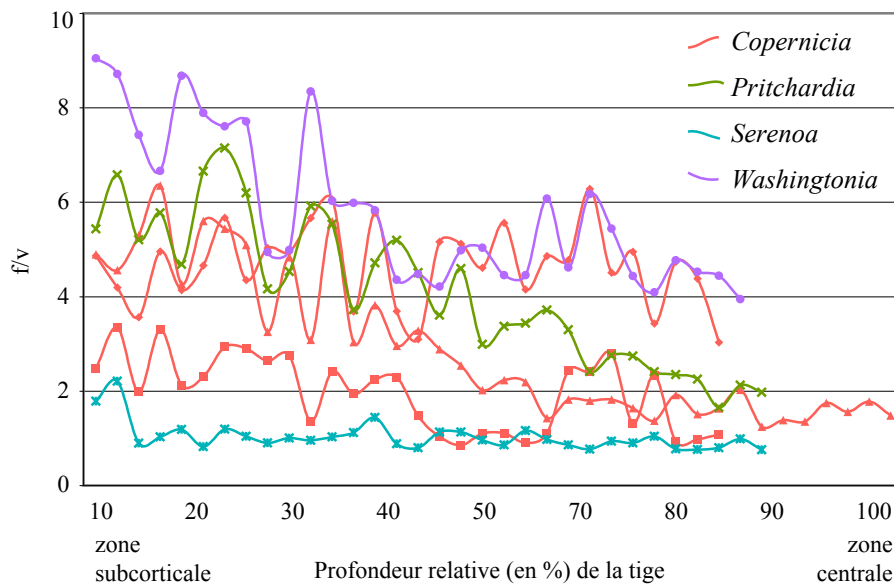


FIGURE 7.70 – Ratio fibro-vasculaire chez les *Trachycarpeae incertae sedis*. *C. baileyana* (losange), *C. berteroaiana* partie basale (carré), *C. tectorum* (triangle), *P. thurstonii*.

- *Brahea* (pas de différence observée),
- *Serenoa* (pas de différence observée).

Tomlinson *et al.* (2011) décrivent très succinctement *Acoelorrhaphé wirghtii* (Griseb. & H.Wendl.) H.Wendl. ex Becc. dont l'anatomie se rapprocherait de celle de *Pritchardia minor* avec des faisceaux exclusivement fibreux. Quelques descriptions de la publication précédente sont reprises mais sans précision supplémentaire.

Légende de la planche XIV

Planche photographique du stipe des *Trachycarpeae*

1–5 : *Copernicia baileyana*, polissages transversaux sauf 3, coupe transversale non colorée. 1–2. Zone subcorticale (1) et zone centrale (2). Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma dont la surface est légèrement plus importante dans la zone subcorticale mais de densité plus ou moins constante. La partie vasculaire est exclue avec 2 éléments de vaisseau. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents (flèche). 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale. Le parenchyme tabulaire est présent. Des phytolithes sont visibles autour de la partie fibreuse dorsale. Parenchyme compact à cellules étirées à parois épaissies. 4–5. Détails d'un faisceau fibro-vasculaire et du parenchyme fondamental de la zone de transition (4) et de la zone centrale (5). La structure est similaire à 3 avec une partie fibreuse dorsale plus réduite. Le parenchyme fondamental est lacunaire (larges lacunes > 250 µm), les cellules présentent une forte croissance (*rod-like*). **6** : *C. alba*, coupe transversale non colorée. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale, la structure est similaire à 6 : Reniforma avec 2 éléments de vaisseau, le parenchyme est compact avec une forme légèrement différente (moins étiré). **7–8** : *C. tectorum*, polissages transversaux. 7. Zone centrale. Ce spécimen présente une grande homogénéité (très peu de différence entre la zone subcorticale et la zone centrale). Les faisceaux fibro-vasculaires ont la même structure que les précédents spécimens et des faisceaux exclusivement fibreux sont présents. 8. Détail des faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux (flèche). Une différence avec *C. baileyana* est observée : le parenchyme fondamental est beaucoup plus compact et composé de cellules à faible croissance (quelques lacunes sont cependant observées). **9–12** : *Pritchardia minor*, polissages transversaux. 9. Détail de la zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires sont assez rapprochés et la partie fibreuse dorsale Reniforma est étirée, 2 éléments de vaisseau. 10. Détail de la zone centrale : les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale assez réduite. 11. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. 12. Détail du parenchyme fondamental : cellules lobées et légèrement étirées formant de petites lacunes irrégulières (< 250 µm). **13–14** : *Serenoa repens*, polissages transversaux. Zone centrale (13) et détail d'un faisceau fibro-vasculaire (14). La partie fibreuse dorsale est Reniforma à zone vasculaire exclue présentant 2 éléments de vaisseau, le parenchyme paravasculaire est très fortement développé (zone blanche sur 13). Le parenchyme fondamental présente une légère croissance formant ainsi de petites lacunes irrégulières. **15–18** : *Washingtonia robusta*, polissages transversaux. 15–16. Zone subcorticale et zone centrale. La structure diffère par la partie fibreuse dorsale, parenchyme fondamental lacunaire (larges lacunes > 250 µm), cellules à forte croissance. 17. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale (Reniforma ou Complanata à 2 éléments de vaisseau). Les fibres présentent une lignification centrifuge : celles proche du phloème se lignifient avant celles de la périphérie. Partie fibreuse ventrale légèrement développée. 18. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. Ici, les fibres périphériques ne sont pas encore matures : elles sont présentes mais apparaissent comme dégonflées (flèche : faisceau exclusivement fibreux).

Abréviations utilisées — la : lacune aérifère.

Échelle — 2 mm : 1–2, 7, 9–10, 13, 15–16. 500 µm : 3–5, 8, 11, 14, 17–18. 200 µm : 6, 12.

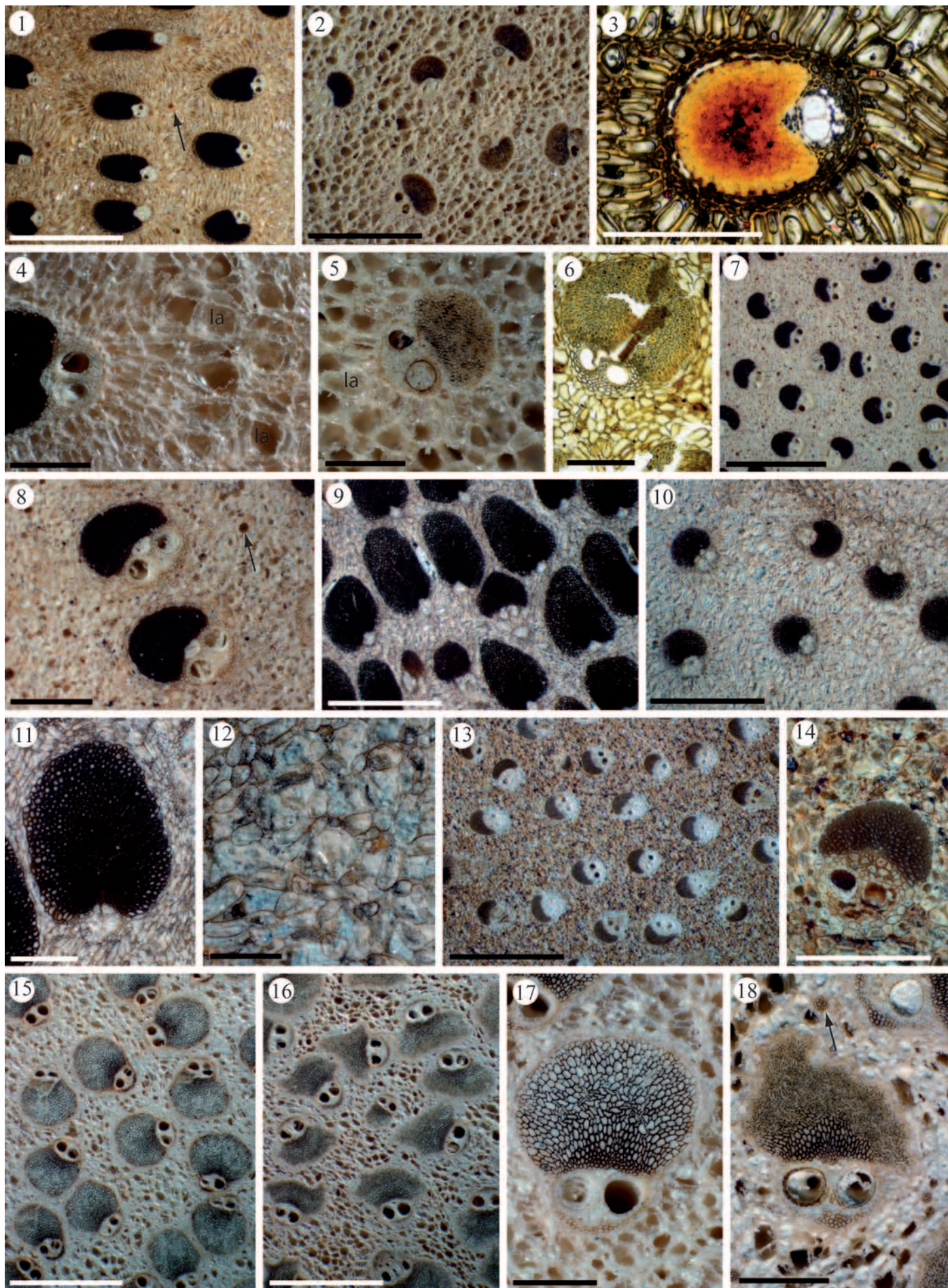


PLANCHE XIV – Stipe des *Trachycarpeae*

ANATOMIE DU STIPE DES *Calamoideae*

Sommaire

8.1 Les <i>Calamoideae</i> lianescents	268
8.2 Les <i>Calamoideae</i> arborescents	269

LES *Calamoideae* (Fig. 8.1) ont été étudiés par Weiner et Liese (1990, 1993) et Bhat *et al.* (1993) pour l'identification des rattans et par Tomlinson et Fisher (2000), Tomlinson *et al.* (2001) et Fisher *et al.* (2002) en ce qui concerne leur système vasculaire. Dans ce chapitre je présente l'anatomie des *Calamoideae* arborescents avec un rapide rappel de la structure anatomique des rattans. Il y a 22 genres au sein de cette sous-famille, sept ont été échantillonnés. Parmi les sept genres arborescents (*Eugeissona*, *Lepidocaryum*, *Mauritia*, *Mauritiella*, *Metroxylon*, *Pigafetta*, *Raphia*), six ont été échantillonnés (seul *Mauritiella* ne l'a pas été).

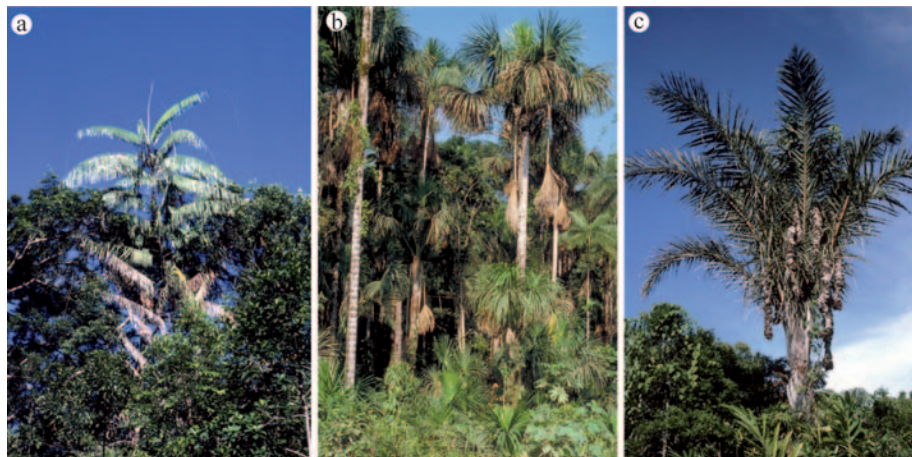


FIGURE 8.1 – Quelques *Calamoideae*. a. *Calamus ovoideus* Thwaites ex Trimen (photographie J. Dransfield, PalmWeb); b. *Mauritia flexuosa* (photographie F. Borchsenius, PalmWeb); c. *Raphia farinifera* (Gaertn.) Hyl. (photographie J. Dransfield, PalmWeb).

8.1 Les *Calamoideae* lianescents

En raison de la grande variabilité et des études déjà existantes, les structures présentées sont celles de *Calamus* et de *Oncocalamus*. Les descriptions détaillées sont réalisées par Weiner et Liese (1990, 1993), Bhat *et al.* (1993) et Tomlinson *et al.* (2011).

L'**épiderme** est toujours présent et consiste en une couche de cellules silicifiées (*Calamus*) ou complètement cutinisé avec la paroi externe épaissie (*Oncocalamus*) (Tomlinson *et al.* 2011). Le **cortex** est très mince ($< 250 \mu\text{m}$). Le **cylindre central** (Figs. 8.2), 8.3 définit le *Calamus-Type* est très caractéristique : les faisceaux fibro-vasculaires sont uniformément répartis. Quelques mesures (ratios) ont été réalisées : $\frac{d(\text{FFV})_{\text{ext}}}{d(\text{FFV})_{\text{int}}} \subset [1; 2]$, $\frac{f/v_{\text{ext}}}{f/v_{\text{int}}} \subset [1; 2]$, $\frac{R_{\text{ext}}}{R_{\text{int}}} \subset [1; 2]$, $f/v < 1$. Les **faisceaux fibro-vasculaires** (Figs. 8.4, 8.5) sont très larges et possèdent un seul (*Calamus*) ou deux éléments de vaisseau (*Oncocalamus*). Ce dernier est le plus large trouvé chez les palmiers (pouvant atteindre 1 mm et plus). Le **phloème** peut soit être en une seule partie (*Oncocalamus*) soit être en deux parties bien distinctes comme chez *Calamus* (c'est la seule sous-famille où cet état du phloème est présent). L'aspect du **parenchyme fondamental** est assez varié et peut être compact ou lacuneux à cellules à paroi généralement épaissie. Les **phytolithes** sont sphéroïdes échinulés. Les **faisceaux exclusivement fibreux** sont absents (*Calamus*) ou présents (*Oncocalamus*). Des fibres sub-hypodermiques sont présentes chez *Oncocalamus* et associées à de petits phytolithes (Tomlinson *et al.* 2011).

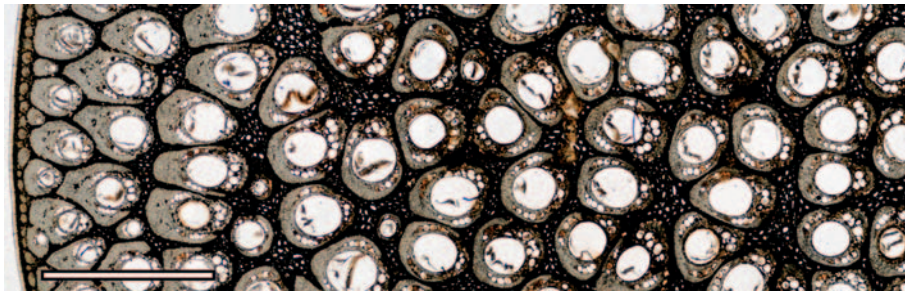


FIGURE 8.2 – Coupe transversale de *Calamus* sp. Échelle : 2 mm.

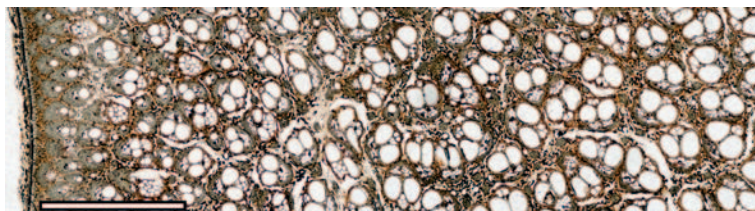


FIGURE 8.3 – Coupe transversale d'*Oncocalamus* sp. Échelle : 2 mm.

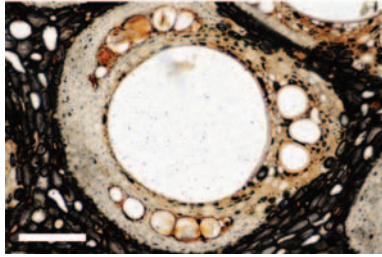


FIGURE 8.4 – Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de *Calamus*. Échelle : 200 μ m.

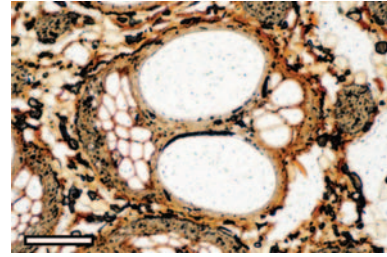


FIGURE 8.5 – Détail d'un faisceau fibro-vasculaire d'*Oncocalamus*. Échelle : 200 μ m.

8.2 Les *Calamoideae* arborescents

Le port arborescent se retrouve dans plusieurs tribus et le clade (*Raphiinae*, *Mauritiinae*) n'est composé que de genres arborescents.

- *Eugeissonae* W.J.Baker & J.Dransf. – *Eugeissona*
- *Lepidocaryeae* Mart. ex Dumort. – *Raphiinae* H.Wendl. – *Raphia*
- *Lepidocaryeae* – *Mauritiinae* Meisn. – *Lepidocaryum*, *Mauritia*, *Mauritiella*
- *Calameae* Kunth ex Lecoq. & Juillet – *Metroxylinae* Blume – *Metroxylon*
- *Calameae* – *Pigafettinae* J.Dransf. & N.W.Uhl – *Pigafetta*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Figs. 8.6–8.8. Les *Calamoideae* arborescents ont un cortex moyennement développé et nettement délimité du cylindre central par des faisceaux fibro-vasculaires congestionnés à la partie fibreuse dorsale très importante (f/v élevé) alors que ceux de la zone centrale sont très espacés, à la partie fibreuse dorsale réduite ($f/v \approx 1$) dans un parenchyme lacunaire.

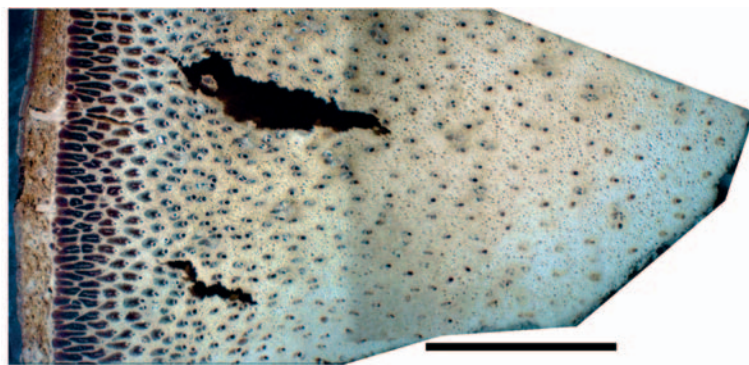


FIGURE 8.6 – Polissage transversal de *Metroxylon sagu*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. – Planche XV, 1– 2, 11, 13, Planche XVI, 1, 5–6, 9, 11. Il est assez réduit (souvent inférieur à 500 μ m mais pouvant atteindre 1 mm). J'ai observé que les cortex de

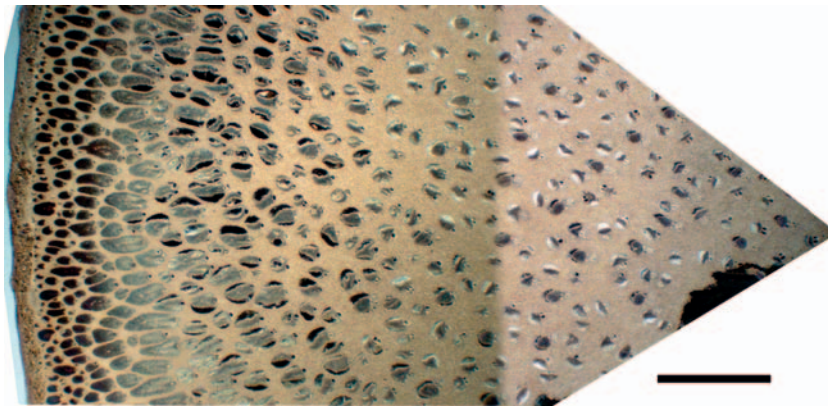
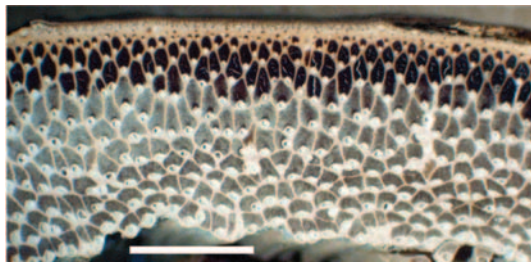
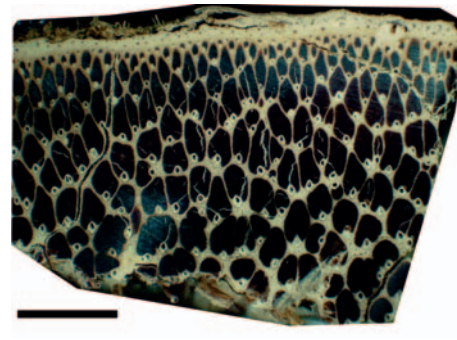


FIGURE 8.7 – Polissage transversal de *Raphia*. Échelle : 5 mm.



(a) Spécimen K, J.P. Mogeia & Ismail 5353.



(b) Spécimen Dransfield *et al.* JD7610.

FIGURE 8.8 – Polissages longitudinaux de *Pigafetta filaris*. Échelle : 5 mm.

Raphia, de *Metroxylon* (Planche XVI, 11) et d'*Eugeissona* (Planche XVI, 1, 5–6) présentent deux zones nettement différenciées dont la plus externe est fortement subérifiée et présente un alignement (étagement) de plusieurs cellules (phellogène périphérique). Ces cellules peuvent présenter un étirement tangentiel. L'épiderme peut être conservé (*Eugeissona*, cellules carrés en coupe transversale, Planche XVI, 5–6).

Le cylindre central. – *Mauritia-Type*. $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [2; 8]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [20; 80]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [15; 80]$, $f/v \subset [0, 5; 20]$. Planche XV, 1–6, 8–9, 11–12, Planche XVI, 1–3, 6–8, 9–10, 11–16.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma et ont soit un élément de vaisseau dans tout le cylindre central (*Lepidocaryum*, Planche XV, 1–6) ou un élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale et de la zone de transition et deux éléments

de vaisseau au niveau de la zone centrale, noté 1 (2) (Planche XV, 8–9, Planche XVI, 1–3). La partie fibreuse dorsale peut être fortement étirée radialement ($(H_{max} - H_{vasc} / L_{max} > 3$, Planche XV, Planche XV, 9, Planche XVI, 11, 14). Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents chez *Eugeissona* (de très petite taille, $< 50 \mu\text{m}$, Planche XVI, 3–4). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est présente (Planche XV, 6–8, 14–16, Planche XVI, 14–16). Le phloème est en une seule bande et la partie fibreuse ventrale n'a pas été observée. Certains genres possèdent une *yellow cap* : c'est une zone entre le cortex et la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires congestionnés de la zone subcorticale où les cellules du parenchyme se sclérifient très fortement formant ainsi une bande périphérique. Ces cellules sont fortement ponctuées (Tomlinson *et al.* 2011), et présentes chez *Mauritia* (Planche XV, 9), *Mauritiella* et *Korthalsia*. Les **phytolithes** sont sphéroïdes échinulés et limités aux stegmata de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires en contact avec le cortex (zone subcorticale), ils sont absents dans les parties plus internes et très rares au niveau de la zone centrale (Planche XVI, 14–16).

Le parenchyme fondamental. – Il peut prendre plusieurs formes en fonction du genre et la croissance post-primaire est généralement présente. Certains genres (*Lepidocaryum*, Planche XV, 5–6) ont un parenchyme fondamental compact constitué de cellules sphéroïdes à rhomboédriques légèrement lobées pouvant former un réseau de irrégulier de petites lacunes ($< 250 \mu\text{m}$), d'autres (*Mauritia*, *Mauritiella*, *Metroxylon*, *Pigafetta*, *Raphia*) présentent une forte croissance cellulaire formant ainsi un parenchyme trabéculaire (en étoile) avec de larges lacunes très spécifiques ($> 250 \mu\text{m}$) (Planche XV, 7–8, 10, Planche XV, Planche XVI, 13–16). Enfin, le parenchyme d'*Eugeissona* présente également une forte croissance mais reste compact et ne forme pas de grandes lacunes (Planche XVI, 3).

Diagnose. – Une diagnose générale n'est pas possible. Cependant plusieurs groupes se distinguent :

***Eugeissona* *Mauritia*-Type**, partie fibreuse dorsale Reniforma avec différenciation centrifuge, 1 (2) éléments de vaisseau, cortex fortement subérifié et présentant un alignement (étagement) de plusieurs cellules (phellogène périphérique), faisceaux exclusivement fibreux, parenchyme fondamental à croissance post-primaire soutenue mais sans lacune régulière.

***Raphia*, *Mauritia*, *Mauritiella* *Mauritia*-Type**, partie fibreuse dorsale Reniforma avec différenciation centrifuge, 1 (2) éléments de vaisseau, cortex fortement subérifiée et présentant un alignement (étagement) de plusieurs cellules (phellogène périphérique), parenchyme fondamental trabéculaire (en étoile).

***Lepidocaryum* *Mauritia*-Type**, partie fibreuse dorsale Reniforma avec différenciation cen-

trifuge, 1 élément de vaisseau, parenchyme fondamental compact constitué de cellules sphéroïdes à rhomboédriques légèrement lobées.

Metroxylon*, *Pigafetta *Mauritia-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma avec différenciation centrifuge, 1 élément de vaisseau, la partie fibreuse dorsale peut présenter un fort étirement radial, cortex fortement subérifié et présentant un alignement (étagement) de plusieurs cellules (phellogène périphérique), parenchyme fondamental trabéculaire (en étoile).

Confusion possible. – En ce qui concerne les groupes (*Raphia*, *Mauritia*, *Mauritiella*, *Metroxylon*, *Pigafetta*) et (*Eugeissona*) la structure du parenchyme fondamental et l'organisation générale permettent de les discriminer assez nettement. Pour *Lepidocaryum*, il est possible de le confondre avec certains stipes d'*Arecoideae* de faible diamètre.

Matériel examiné. – *Calamus decerratus* G.Mann & H.Wendl. ; P, A. Chevalier 21702 coll° Fleury. *Calamus* sp. L. ; P, P00406196. *Calamus* sp. ; P, P00395331, Duchesne de Bellecour 12. *Eugeissona minor* Becc. ; K, K000525923, J.Dransf. 777. *E. utilis* Becc. ; K, K000525938, J.Dransf. 797. *E. insignis* Becc. ; K, K000525862, H.E.Moore 9105. *Lepidocaryum tenue* var. *casiquiarensis* (Spruce) A.J.Hend. ; K, Madison *et al.* 6642. *L. tenue* Mart. ; K, Balick *et al.* 931. *Mauritia flexuosa* L.f. ; K, EBC 26317, R. Spruce sn. *Metroxylon sagu* Rottb. ; K, W.J. Baker 881. *Oncocalamus mannii* (H.Wendl.) H.Wendl. ; P, J.L.C.H. van Valkenburg 2503. *Pigafetta filaris* (Giseke) Becc. ; K, J.P. Mogeia & Ismail 5353. *P. filaris* ; K, Dransfield *et al.* JD7610. *Raphia* sp. P.Beauv. ; K, EBC 26346, P. Tuley sn.

Compilation bibliographique. –

- Weiner et Liese (1990, 1993) et Bhat *et al.* (1993) en ce qui concerne les rattans.
- Pour les *Calamoideae* arborescents : Tomlinson (1961) mais uniquement pour *Metroxylon* et *Raphia* et sans différence dans la description.
- Tomlinson *et al.* (2011) pour :
 - *Eugeissona*, sans différence (description très succincte),
 - *Raphia*, sans différence,
 - *Lepidocaryum*,
 - *Mauritia*, sans différence,
 - *Mauritiella*, avec une anatomie très proche de *Mauritia*,
 - *Metroxylon*, sans différence,
 - *Pigafetta*, sans différence (description très succincte).

Légende de la planche XV

Planche photographique du stipe des *Calamoideae* – 1

1–6 : *Lepidocaryum*, coupes transversales non colorées. 1. Aspect général du stipe (*L. tenue*), *Mauritia-Type* avec les trois zones caractéristiques (zone subcorticale, zone de transition, zone centrale). 2. Détail du cortex (couche permanente de cellules sclérifiées au niveau de la partie la plus externe) et de la zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale très développée, 1 élément de vaisseau (*L. tenue* var. *casiquiarensis*). 3. Détail du cylindre central. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale très réduite, 1 élément de vaisseau (*L. tenue* var. *casiquiarensis*). 4. Détail de faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale (*L. tenue* var. *casiquiarensis*). 5. Détail de faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale (*L. tenue*). 6. Coupe transversale en lumière polarisée analysée : parenchyme fondamental dense à cellules sphéroïdes et faisceau fibro-vasculaire avec une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale (*L. tenue* var. *casiquiarensis*). **7–10** : *Mauritia flexuosa*, coupes transversales non colorées. 7. Détail de la zone centrale : parenchyme trabéculaire (en étoile, les cellules émettent plusieurs lobes nettement développés) et lacunes régulières et sphéroïdes. 8. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale : Reniforma à 2 éléments de vaisseau. 9. Zone subcorticale : la partie fibreuse dorsale est fortement développée et étirée radialement (de type Reniforma) avec 1 élément de vaisseau uniquement pour les quelques faisceaux fibro-vasculaires en contact avec le cortex, sinon, 2 éléments de vaisseau. La flèche indique la *yellow cap* définie par Tomlinson *et al.* (2011) (cf. texte). 10. Détail du parenchyme fondamental trabéculaire à lacunes sphéroïdes. **11–16** : *Raphia*, polissages transversaux. 11. Cortex et zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale à surface importante et étirée radialement avec 1 élément de vaisseau. 12. Zone centrale. La partie fibreuse dorsale possède moins de fibres et n'est pas encore pleinement développée, 2 éléments de vaisseau. 13. Détail du cortex. 14. Faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale. 15. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition : les fibres sont matures mais ne sont pas encore totalement lignifiées comme en 14. 16. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. Le *f/v* est moins important que dans les parties périphériques, fibres d'aspect dégonflées, 2 éléments de vaisseau.

Abréviations utilisées — cz : zone centrale, la : lacune aérifère, sz : zone subcorticale, tz : zone de transition.

Échelle — 2mm : 9, 11–12. 1 mm : 1–3. 500 µm : 7–8, 13–16. 200 µm : 4–6, 10.

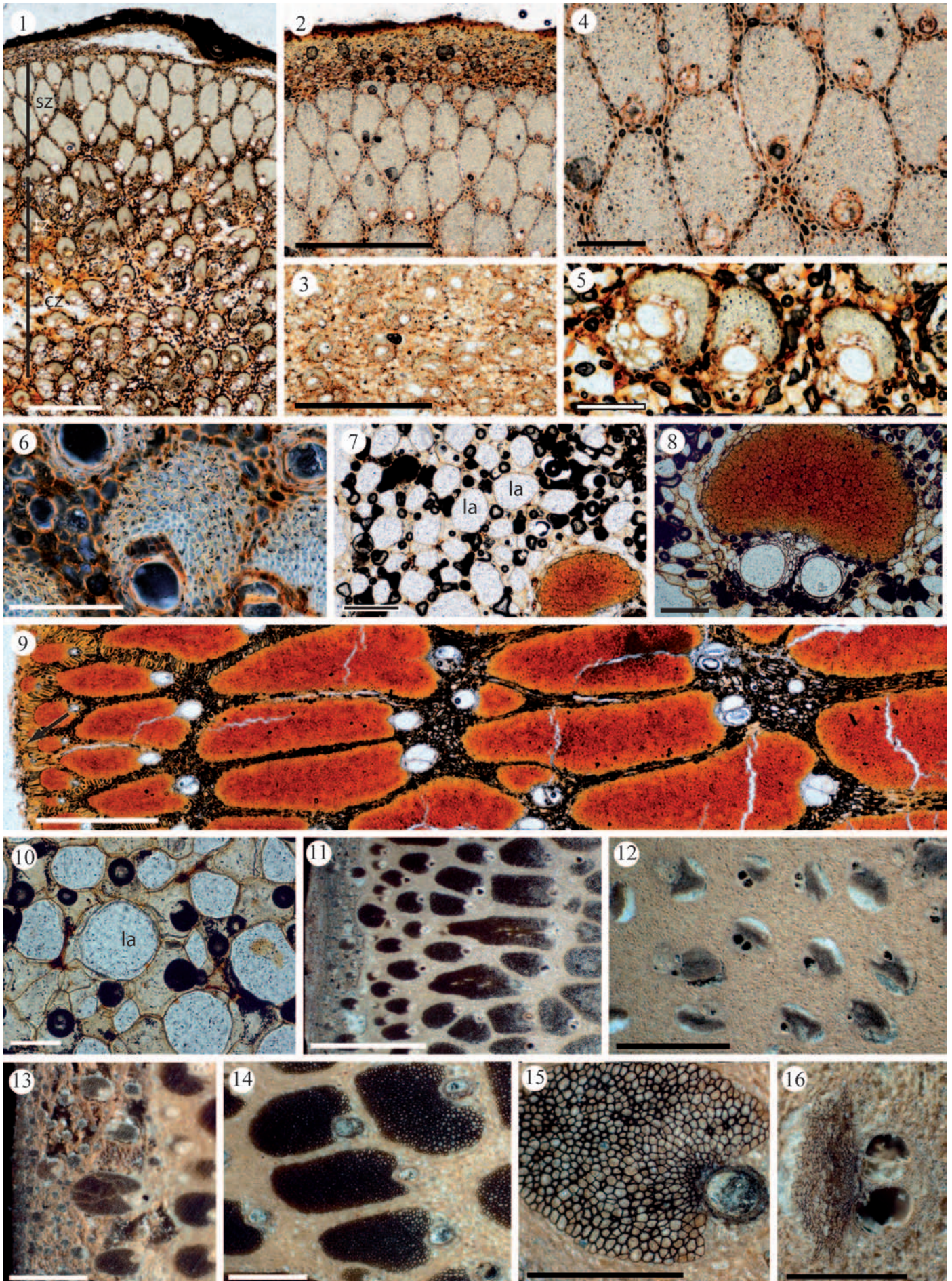


PLANCHE XV – Stipe des *Calamoideae* – 1

Légende de la planche XVI

Planche photographique du stipe des *Calamoideae* – 2

1–8 : *Eugeissona utilis* (J. Dransf. 797), coupes transversales non colorées. 1. Cortex et zone subcorticale. Le cortex est nettement en deux parties dont la plus externe est subérifiée. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale fortement développée avec 1 élément de vaisseau. 2. Zone de transition. Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma avec une zone vasculaire exclue et un seul élément de vaisseau. 3. Zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale très réduite et 2 éléments de vaisseau. 4. Détail d'un faisceau exclusivement fibreux. 5. Épiderme (flèche) et cortex : étagement et cellules étirées radialement. 6. Zone périphérique de la tige montrant les deux zones du cortex et l'étagement des cellules. 7. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition montrant la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale : a. cellules en cours de différenciation en fibre, b. cellules différenciées en fibres. 8. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. **9–14** : *Pigafetta filaris*, polissages transversaux. 9. Cortex et zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires présentent une lignification centrifuge, une partie fibreuse dorsale fortement étirée et 1 élément de vaisseau. 10. Zone de transition, le nombre d'éléments de vaisseau augmente (2–3). **11–16** : *Metroxylon sagu*, polissages transversaux. 11. Cortex et zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale fortement étirée radialement, 1 élément de vaisseau. 12. Zone de transition. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse réduite, les fibres sont moins développées (paroi mince), 1 élément de vaisseau. 13. Zone centrale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale réduite. Le parenchyme fondamental est lacunaire. 14. Détail de la limite cortex–cylindre central, des phytolithes sont visibles autour de la partie fibreuse dorsale très étirée. 15. Détail de la zone de transition mettant en évidence le développement centrifuge de la partie fibreuse dorsale. 16. Détail de la zone centrale, de très nombreux grains d'amidons sont visibles dans le parenchyme.

Échelle — 2 mm : 9–13. 1 mm : 1–3. 500 µm : 14–16. 200 µm : 6–8. 50 µm : 4–5.

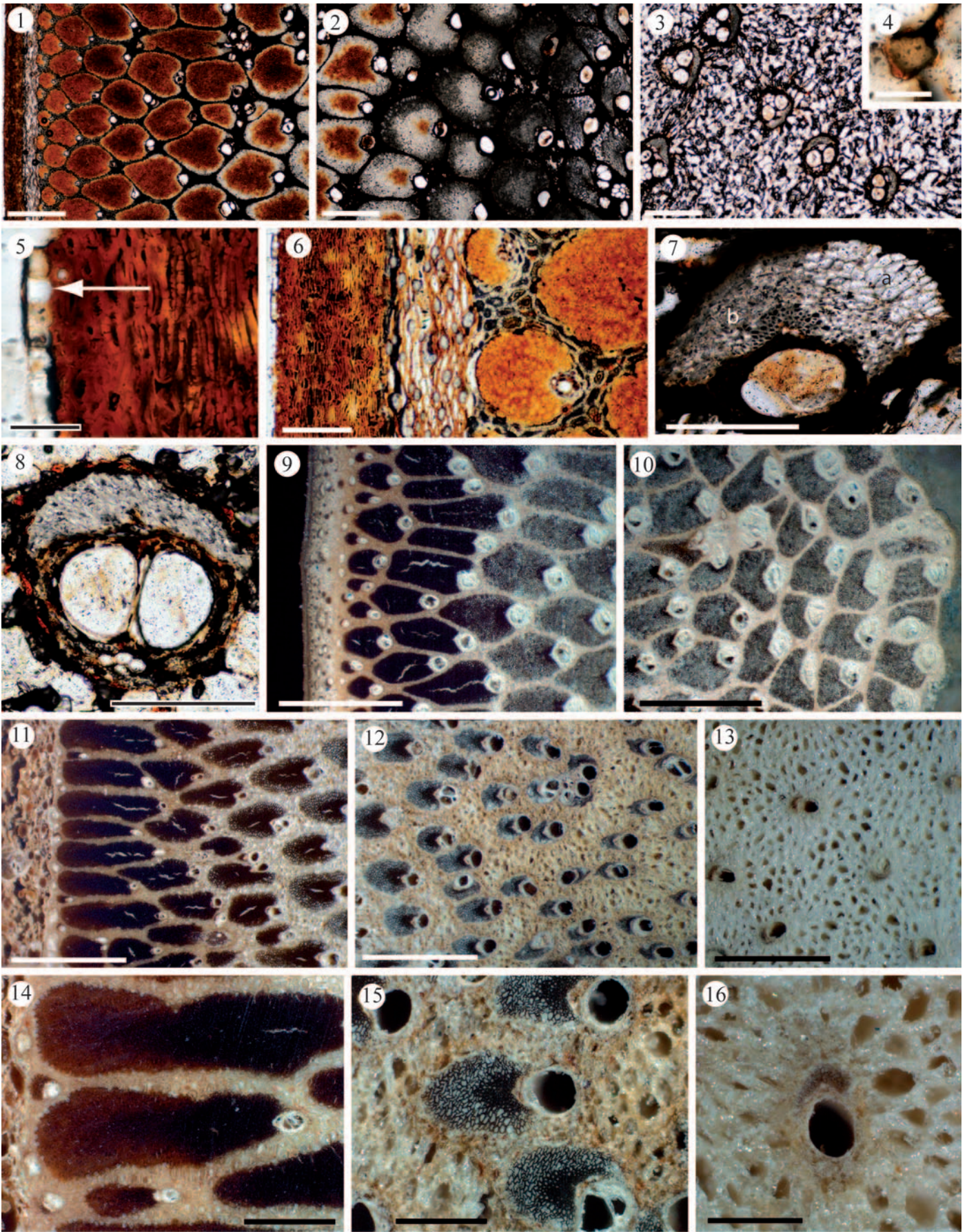


PLANCHE XVI – Stipe des *Calamoideae* – 2

ANATOMIE DU STIPE DES *Nypoideae*

Sommaire

9.1	<i>Nypa</i>	282
-----	-----------------------	-----

C'EST une famille monospécifique représentée par le palmier emblématique des mangroves (Fig. 9.1) : *Nypa fruticans*. Son stipe, qui est en fait un *rhizome*, est souterrain et peut se trouver à plus d'un mètre sous le niveau du sol. Il possède une anatomie très particulière qui sera décrite ci-après. Aucun palmier n'a une anatomie qui peut s'en rapprocher. Un seul spécimen a été échantillonné.



FIGURE 9.1 – Habitat naturel de *Nypa* dans le delta du Mekong à Ca mau. Photo : Thi My Hanh Diep.

9.1 *Nypa*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Le stipe de ce genre présente une organisation très homogène dans tout le cylindre central (Fig. 9.2).

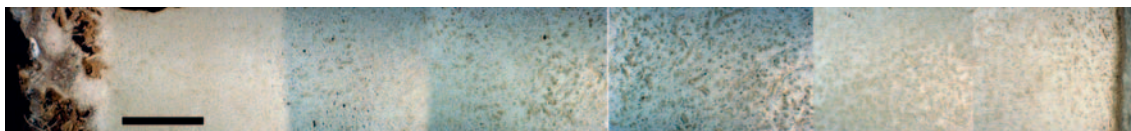


FIGURE 9.2 – Polissage transversal d'*Nypa*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. – Il est très irrégulier et fortement développé avec peu de faisceaux fibro-vasculaires et beaucoup de faisceaux exclusivement fibreux (Planche XVII, 1). Il est composé dans sa partie la plus externe d'une large zone présentant un étage important de cellules subérifiées.

Le cylindre central. – *Cocos-Type* dans le sens où les mesures s'en rapprochent, mais très différent des autres *Cocos-Type*. $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [1; 2]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 3]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [1; 2]$, $f/v \subset [0, 5; 2]$.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires sont très diffus, de densité constante (densité très faible, de l'ordre de $70/\text{cm}^2$) et de petite taille ($H_{max} = 348 \mu\text{m}$, $l_{max} = 264 \mu\text{m}$, $H_{vasc} = 217 \mu\text{m}$, $l_{vasc} = 232 \mu\text{m}$). Ils sont Reniforma (Planche XVII, 2–4) avec une partie fibreuse ventrale totalement exclue, sans sinus auriculaire et deux éléments de vaisseau de très petite taille ($\varnothing = 70 \mu\text{m}$). Le phloème n'est pas partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents ($\varnothing_{min} = 45 \mu\text{m}$, $\varnothing_{moy} = 107 \mu\text{m}$, $\varnothing_{max} = 145 \mu\text{m}$, densité moyenne = $151/\text{cm}^2$). Ces deux structures sont très aléatoirement orientées et sont souvent dans un plan qui ne permet pas une observation optimale, ils ont un parcours très sinueux (Planche XVII, 2, 5). Phytolithes trapézoïformes (ex-en chapeau) (Tomlinson *et al.* 2011).

Le parenchyme fondamental. – Il est lacunaire et composé de petites cellules de formes aléatoires. Les lacunes sont de petite taille ($< 200 \mu\text{m}$). Par endroit, il semble compact, mais ce parenchyme n'est pas évident à observer et d'autres observations sont nécessaires.

Diagnose. – *Cocos-Type*, faisceaux fibro-vasculaires Reniforma, sans sinus auriculaire et très espacés, f/v très faible et constant (< 2) (partie fibreuse dorsale réduite, $f/v \approx 1$),

faisceaux exclusivement fibreux, parcours des faisceaux très sinueux, 2 éléments de vaisseau, cortex avec phellogène.

Confusion possible. – Ce genre a une anatomie si particulière qu'il ne peut pas être confondu avec d'autres genres.

Matériel examiné. – *Nypa fruticans* Wurm; Pers., Thi My Hanh Diep sn.

Compilation bibliographique. – Tomlinson *et al.* (2011), sans différence.

Légende de la planche XVII

Planche photographique du stipe de *Nypa*

1–5 : *Nypa fruticans*, polissages transversaux. 1 : Cortex développé (ct). La zone la plus externe (à gauche) présente un alignement de plusieurs cellules (phellogène). La transition avec le cylindre central est rapide. 2. Détail du cylindre central. Le parcours des faisceaux est très sinueux. 3. Faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. 4. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : Reniforma, 2 éléments de vaisseau. 5. Un faisceau fibro-vasculaire coupé longitudinalement dans le plan transversal.

Abréviation utilisée — ct : cortex.

Échelle — 2 mm : 1–2. 500 μm : 3, 5. 200 μm : 4.

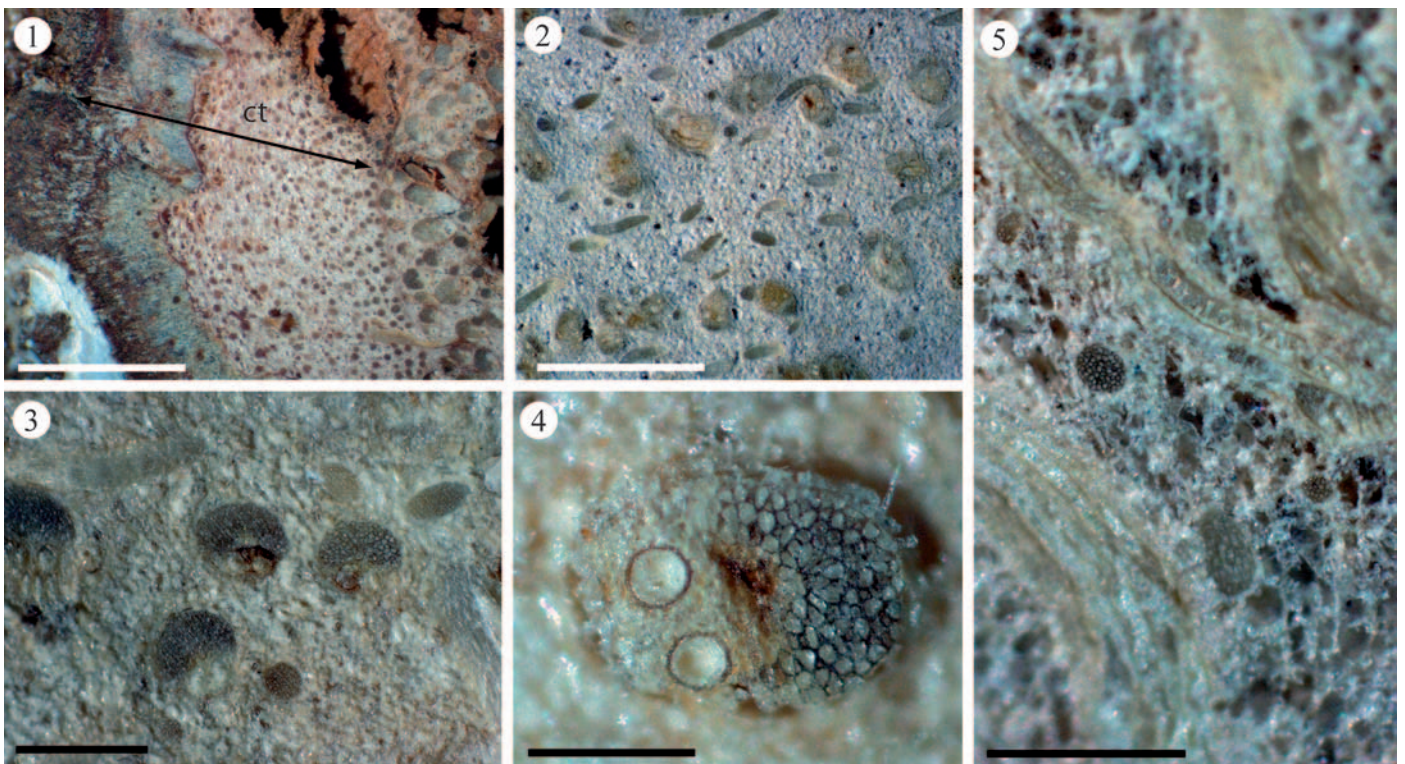


PLANCHE XVII – Stipe de *Nypa*

ANATOMIE DU STIPE DES *Ceroxyloideae*

Sommaire

10.1 Les <i>Cyclospatheae</i>	288
10.2 Les <i>Ceroxyleae</i>	289
10.3 Les <i>Phytelepheae</i>	291

CETTE sous-famille (Fig. 10.1) comprend huit genres et sa phylogénie (au niveau générique et tribal) est très bien connue. Parmi les trois tribus qui la composent (*Cyclospatheae* O.F.Cook, *Ceroxyleae* Satake et *Phytelepheae* Horan.) toutes ont été échantillonnées avec un genre pour la première constituée uniquement de celui-ci, deux genres pour la deuxième (sur les quatre qui la composent) et enfin un seul genre (sur les trois) pour la troisième.

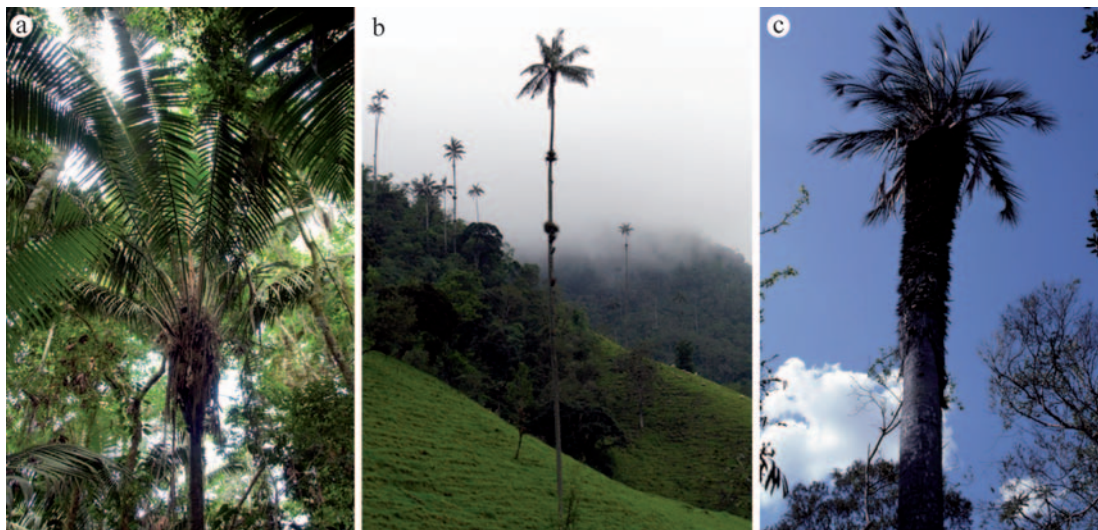


FIGURE 10.1 – Quelques *Ceroxyloideae*. a. *Aphandra natalia* (Balslev & A.J.Hend.) Barfod (photographie W.J. Baker, PalmWeb). b. *Ceroxylon quindiuense* (H.Karst.) H.Wendl. (Photographie F. Castano, PalmWeb). c. *Ravenea xerophila* Jum. (Photographie H. Beentje, PalmWeb).

10.1 Les *Cyclospatheae*

Aspect général et macroscopique du stipe. – Fig. 10.2. Le stipe présente une forte croissance post-primaire comme en atteste la morphologie de ce palmier (Fig. 5.1) ainsi qu’une nette différence entre la zone périphérique et la zone interne de la tige.

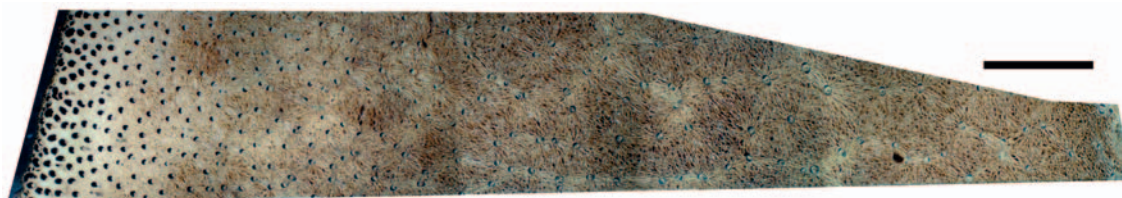


FIGURE 10.2 – Polissage transversal de *Pseudophoenix sargentii*. Échelle : 1 cm.

Le cortex. – L’épiderme peut être conservé et possède des cellules caractéristiques en forme de cône fortement allongé (Planche XVIII, 5). Le cortex est assez peu développé (< 1 mm, Planche XVIII, 6) et présente deux zones nettement différenciées dont la plus externe est constituée d’un étagement de plusieurs cellules fortement subérifiées (phellogène périphérique). Cette zone ne contient que des faisceaux exclusivement fibreux. La zone la plus interne possède à la fois des faisceaux exclusivement fibreux et des faisceaux fibro-vasculaires (avec une partie vasculaire quasiment inexistante).

Le cylindre central. – *Mauritia-Type*. $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [3; 6]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [20; 40]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [12; 20]$, $f/v \subset [< 0, 5; 20]$.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – Les faisceaux fibro-vasculaires possèdent une partie fibreuse dorsale Reniforma et deux éléments de vaisseau dans tout le cylindre central, la partie fibreuse ventrale n’est pas observée, Planche XVIII, 6–7. La partie fibreuse dorsale est fortement étirée radialement ($(H_{max} - H_{vasc}) / L_{max} > 3$). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est présente. Le phloème n’est pas partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux sont absents. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et très développés au niveau de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires en contact avec le cortex, ils sont absents dans les parties plus internes et très rares au niveau de la zone centrale. Le parenchyme tabulaire est présent (Planche XVIII, 7).

Le parenchyme fondamental. – Au niveau de la zone subcorticale, le parenchyme fondamental est dense et à croissance unidirectionnelle dans le plan tangentiel (Planche

XVIII, 6). La croissance post-primaire est très marquée et prend nettement deux formes dans la zone centrale : parenchyme connectif (ou appendiculaire) de taille importante (500 μm * 80 μm) faisant une sorte de réseau entre les faisceaux fibro-vasculaires (Planche XVIII, 7) et un parenchyme à cellules géantes (Planche XVIII, 8). Les lacunes n'ont pas été remarquées mais peuvent sûrement se développer dans un tel type de parenchyme.

Diagnose. – *Mauritia-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma, 2 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules géantes et appendiculaires, cortex à phellogène (étagement) et à épiderme souvent conservé à cellules coniques.

Confusion possible. – Ce genre possède une anatomie assez particulière en raison de son parenchyme et de son cortex et il n'est pas possible de le confondre avec un autre.

10.2 Les *Ceroxyleae*

Du fait de l'observation de deux genres uniquement – (*Ravenea* H.Wendl. ex C.D.Bouché et *Ceroxylon* Bonpl. ex DC. – Planche XVIII, 9–17, cette tribu sera décrite avec, en complément, la description de Tomlinson *et al.* (2011) pour *Juania* Drude. Il n'y a pas de différence entre les descriptions de ces auteurs et la mienne pour *Ceroxylon* et *Ravenea*.

Aspect général et macroscopique du stipe. – Comme pour *Pseudophoenix*, ces genres présentent une forte croissance post-primaire et une nette différence entre la zone subcorticale et la zone centrale (caractéristique des palmiers *Mauritia-Type*, Fig. 10.3).

Le cortex. – Le cortex de *Ravenea* possède la même structure que *Pseudophoenix* (Planche XVIII, 14). L'épiderme peut être conservé et possède des cellules caractéristiques en forme de cône. Le cortex est développé (environ 1,5 mm) et présente deux zones nettement différenciées dont la plus externe est fortement subérifiée et présente un étagement de plusieurs cellules (phellogène périphérique). Ces cellules peuvent être assez fortement allongées tangentiellement. La zone la plus externe ne contient que des faisceaux exclusivement fibreux (Planche XVIII, 9, 14).

Tomlinson *et al.* (2011) indiquent une structure similaire pour *Juania* avec la présence de nombreux stomates non fonctionnels.

Le cylindre central. – *Mauritia-Type*. Mesures réalisées pour *Ravenea* $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}}$
 $\subset [6; 10]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [20; > 50]$, $f/v \subset [0, 5; 25]$. *Ceroxylon* possède une structure assez

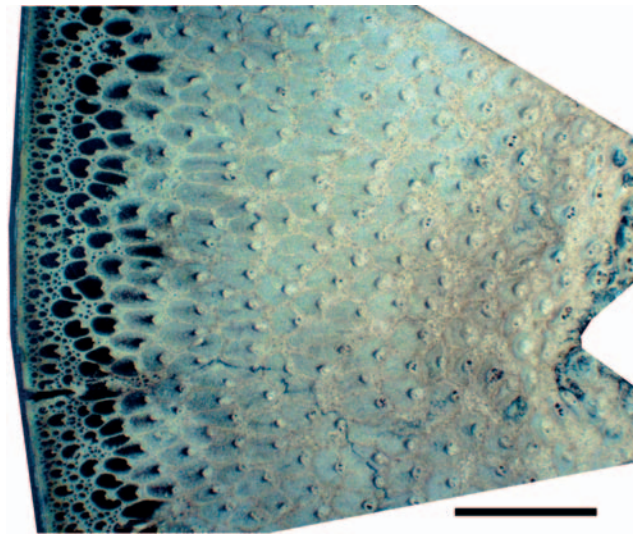


FIGURE 10.3 – Polissage transversal de *Ceroxylon*. Échelle : 5 mm.

similaire. Tomlinson *et al.* (2011) décrivent un cylindre central assez similaire pour *Juania* et *Ceroxylon*.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – *Ravenea* (Planche XVIII, 14–17) : les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma et ont un ou deux éléments de vaisseau au niveau de la zone subcorticale et de la zone de transition, et souvent plus de 4 éléments de vaisseau au niveau de la zone centrale. La partie fibreuse ventrale n'est pas observée. La partie fibreuse dorsale peut être fortement étirée radialement ($(H_{max} - H_{vasc} / L_{max} > 3)$). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est présente. Le phloème n'est pas partitionné. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et très développés au niveau de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires en contact avec le cortex, absents dans les parties plus internes et très rares au niveau de la zone centrale. Le parenchyme rayonnant est présent.

Ceroxylon possède des faisceaux fibro-vasculaires similaires mais avec des éléments de vaisseau plus nombreux, de deux à plus de quatre. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents (Planche XVIII, 9–13).

Tomlinson *et al.* (2011) : *Juania* possède 4–7 éléments de vaisseau (il semble n'y en avoir que 2–3 au niveau de la zone subcorticale).

Le parenchyme fondamental. – *Ravenea* : cellules géantes. Quasiment aucune lacune observée (Planche XVIII, 17).

Ceroxylon : parenchyme lacuneux, similaire à *Pseudophoenix* (parenchyme connectif).

Tomlinson *et al.* (2011) décrivent le parenchyme de *Juania* comme étant lacuneux. Les

lacunes ($< 250 \mu\text{m}$) sont formées par des cellules de petites tailles légèrement lobées à rhomboédriques.

Diagnose (tentative). – *Mauritia-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma, 2 – > 4 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules géantes et appendiculaires ou à cellules lobées formant de petites lacunes, cortex à phellogène (étagement) et à épiderme souvent conservé à cellules coniques.

Confusion possible. – En raison du nombre élevé d'éléments de vaisseau et de l'organisation du cortex, ces genres ne semblent pas pouvoir être confondus avec d'autres genres lorsque ces structures anatomiques sont développées.

10.3 Les *Phytelephea*

Du fait de l'observation d'un seul genre (*Phytelephas*), cette tribu sera décrite avec, en complément, la description de Tomlinson *et al.* (2011) pour *Ammandra* O.F.Cook.

Le cortex. – Il est très large pour *Phytelephas* (Planche XVIII, 1) et bien délimité du cylindre central (sauf pour *Ammandra*). Il est composé de faisceaux exclusivement fibreux très nombreux et de tailles variables.

Le cylindre central. – *Phytelephas* : *Cocos-Type*. $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}} \subset [1; 3]$, $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [1; 4]$, $\frac{R_{ext}}{R_{int}} \subset [2; 5]$, $f/v \subset [0, 5; 2(3)]$.

Les faisceaux fibro-vasculaires et faisceaux exclusivement fibreux. – *Phytelephas* : les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse Reniforma et possèdent plusieurs éléments de vaisseau (toujours > 4) et ce quelque soit la position des faisceaux fibro-vasculaires dans le cylindre central. De longues trachéides forment une transition entre le métaxylème et le protoxylème (Planche XVIII, 2–4). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est absente. La partie fibreuse ventrale n'est pas observée. Le phloème n'est pas partitionné. Les faisceaux exclusivement fibreux sont les plus larges observés chez les palmiers : $\varnothing_{min} = 116 \mu\text{m}$, $\varnothing_{moy} = 222 \mu\text{m}$, $\varnothing_{max} = 340 \mu\text{m}$, densité comprise entre $150/\text{cm}^2$ et $200/\text{cm}^2$. Les phytolithes sont sphéroïdes échinulés et très abondants dans tout le cylindre central sur les faisceaux exclusivement fibreux et les faisceaux fibro-vasculaires. Parmi tous les phytolithes observés chez les palmiers, ceux de *Phytelephas* présentent le plus grand diamètre (généralement $> 20 \mu\text{m}$, Planche XVIII, 4). Comme chez

Nypa, le parcours de ces faisceaux est très sinueux (inter-nœuds très courts?) et il n'est pas rare d'en trouver certains coupés longitudinalement dans une coupe transversale.

Ammandra possède des faisceaux fibro-vasculaires différents. Un seul élément de vaisseau est observé avec de nombreuses trachéides. Le phloème est en une seule et large partie.

Le parenchyme fondamental. – Il n'est pas évident d'observer le parenchyme de *Phytelephas* mais il semble être compact et composé de petites cellules sphéroïdes. Cependant comme l'indiquent Tomlinson *et al.* (2011) il se développe de larges lacunes provoquées par le fait que les cellules peuvent collapser.

Diagnose (uniquement *Phytelephas*). – *Cocos-Type*, partie fibreuse dorsale Reniforma, > 4 éléments de vaisseau (souvent plus de 10), faisceaux exclusivement fibreux de grand diamètre (certains aussi grand que les faisceaux fibro-vasculaires), phytolithes de grand diamètre (20 µm), parcours des faisceaux sinueux.

Confusion possible. – En ce qui concerne *Phytelephas*, il n'est pas possible de confondre ce genre qui possède une anatomie très spécifique

Matériel examiné. – *Ceroxylon* sp. Bonpl. ex DC.; MRAC (MAD), Tw43251 (45348 SJRW), Acosta-Solis, Misael 6734. *Phytelephas macrocarpa* Ruiz & Pav.; K, EBC 26341. *Pseudophoenix vinifera* (Mart.) Becc.; FTG, 57577, J.B. Fisher. *P. sargentii* H.Wendl. ex Sarg.; FTG, 59504, J.B. Fisher. *P. sargentii*; FTG, 60171C, J.B. Fisher. *Ravenea moorei* J.Dransf. & N.W.Uhl; FTG, 63334 J.B. Fisher. *R. albicans* (Jum.) Beentje; P, 7666(7), W.J.Baker 1022. *R. julietiae* Beentje; P, 7666(7), W.J.Baker 1014.

Compilation bibliographique. –

- Tomlinson (1961) uniquement pour *Phytelephas* Ruiz & Pav..
- Tomlinson *et al.* (2011) pour :
 - *Pseudophoenix*, sans différence (il faudrait en savoir un peu plus sur le terme *cells producing a somewhat lacunose appearance*),
 - *Ravenea*, description très succincte mais sans différence,
 - *Juania*,
 - *Ceroxylon*,
 - *Phytelephas*, sans différence,
 - *Ammandra*,

Légende de la planche XVIII

Planche photographique du stipe des *Ceroxyloideae*

1–4 : *Phytelephas macrocarpa*, coupes transversales non colorées. 1. Cortex très large, irrégulier et avec faisceaux exclusivement fibreux. 2. Zone subcorticale. 3. Zone centrale. Il n'y aucune différence entre ces deux zones (*Cocos-Type*), le parenchyme fondamental est fortement dégradé (les cellules collapsent). 4. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire et de deux faisceaux exclusivement fibreux. Partie fibreuse dorsale Reniforma, nombreux éléments de vaisseau et faisceaux exclusivement fibreux de très grande taille. Les phytolithes sont visibles à la périphérie des faisceaux exclusivement fibreux et de la partie fibreuse dorsale. **5–8** : *Pseudophoenix sargentii*, coupes transversales non colorées. 5. Détail de l'épiderme à cellules coniques à parois externes épaissies. Le cortex présente un étagement des cellules de la zone périphérique, phellogène (FTG 60171C). 6. Cortex et zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma étirée radialement. Les cellules du parenchyme fondamental sont étirées tangentiellement (FTG 60171C). 7. Zone centrale. Faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale plus réduite, 2 éléments de vaisseau, parenchyme fondamental appendiculaire (connectif) à cellules géantes (FTG 59504). 8. Détail des cellules géantes (FTG 59504). **9–13** : *Ceroxylon* sp., polissages transversaux. 9. Cortex très étroit ; zone subcorticale à faisceaux fibro-vasculaires congestionnés (*f/v* élevé) et phytolithes tout autour des parties fibreuses en contact avec le cortex. 10. Zone de transition : les fibres de la partie fibreuse dorsale sont formées mais non encore développées (dégonflées), Reniforma, 3 ou plus éléments de vaisseau. 11. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale avec une partie fibreuse dorsale présentant une lignification centrifuge (gradient de lignification représenté par les flèches). 12. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale mais à une position plus interne que le précédent. Les faisceaux exclusivement fibreux sont présents (flèche noire). 13. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition avec des fibres non développées mais formées en partie distale (b) alors qu'elles sont plus fortement lignifiées en partie proximale (a). **14–17** : *Ravenea*, coupes transversales non colorées. 14–15. *R. julietiae*. 14. Cortex avec étagement des cellules de la zone périphérique (phellogène) et nombreux faisceaux exclusivement fibreux dans la partie interne du cortex. Zone subcorticale : les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale Reniforma étirée radialement (*f/v* élevé) à 1 ou plusieurs éléments de vaisseau. 15. Zone centrale : partie fibreuse dorsale réduite et souvent plus de 4 éléments de vaisseau. 16–17. *R. moorei*. 16. Zone subcorticale, faisceaux fibro-vasculaires congestionnés en quinconce. 17. Zone centrale, parenchyme fondamental à cellules géantes et faisceaux fibro-vasculaires à parenchyme rayonnant.

Échelle — 2 mm : 9–10, 1 mm : 1–3, 6–8, 11–17. 200 µm : 4–5.

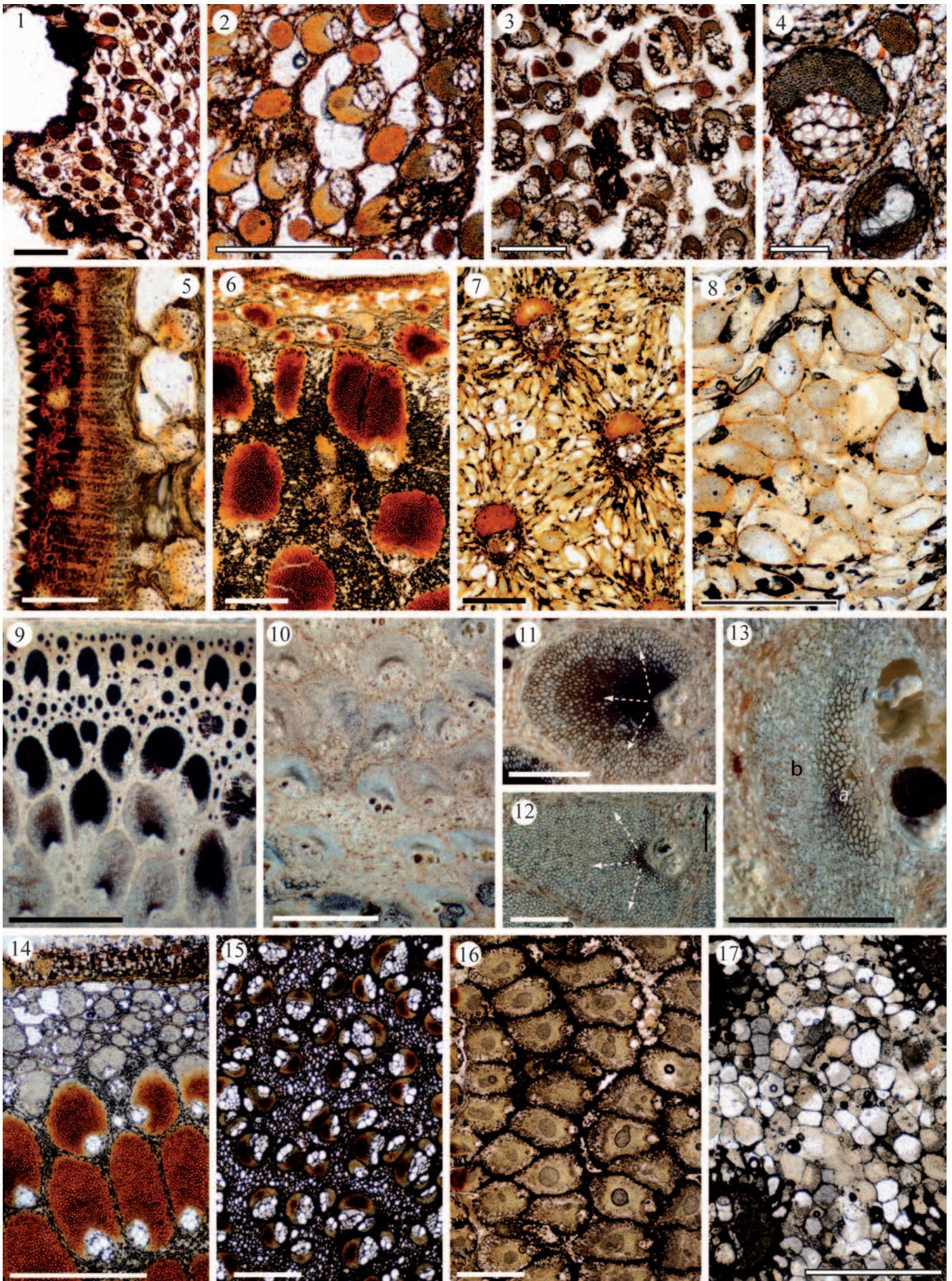


PLANCHE XVIII – Stipe des *Cerroxyloideae*

ANATOMIE DU STIPE DES *Arecoideae*

Sommaire

11.1 Les <i>Iriarteeae</i>	298
11.2 Les <i>Chamaedoreeae</i>	299
11.3 Les <i>Roystoneaeae</i>	299
11.4 Les <i>Cocoseae</i>	300
11.5 Les <i>Podococceae</i>	301
11.6 Les <i>Oranieae</i>	302
11.7 Les <i>Euterpeae</i>	303
11.8 Les <i>Manicarieae</i>	303
11.9 Les <i>Leopoldinieae</i>	304
11.10 Les <i>Geonomateae</i>	304
11.11 Les <i>Areceae</i>	305

LA SOUS-FAMILLE des *Arecoideae* est de loin la plus importante en nombre de genres et d'espèces et il ne sera malheureusement pas possible de réaliser une étude approfondie de cette sous famille dans le cadre de cette thèse. En effet, outre le fait qu'elle soit composée de 14 tribus, 107 genres et 1 300 espèces, c'est la sous-famille la plus diversifiée en ce qui concerne la morphologie des stipes. C'est par exemple dans cette sous-famille que nous trouvons le stipe le plus large des palmiers (*Jubea* Kunth in Humb., Bonpl. & Kunth) et d'autres très petits comme *Geonoma* Wild. et même lianescents comme *Desmoncus* Mart.

Ce chapitre ne sera donc pas traité de la même façon que les quatre précédents. La raison principale en est le nombre important de genres et le temps limité pour la réalisation d'une thèse. La seconde raison est que, si mon étude anatomique des quatre autres sous-familles apporte des informations nouvelles par rapport aux informations déjà existantes Tomlinson (1961), Tomlinson *et al.* (2011), celles que je pourrais fournir au moment de la rédaction de cette thèse n'apporteraient pas plus d'informations que celles se trouvant dans Tomlinson *et al.* (2011). Cependant, dans un soucis d'exhaustivité et afin de permettre au lecteur d'avoir une vision générale de l'anatomie du stipe des palmiers, je présente ici certains genres dont l'anatomie a été étudiée dans le cadre de ce travail.

11.1 Les *Iriarteae*



FIGURE 11.1 – Polissage transversal de *Wettinia quinaria*. Échelle : 5 mm.

L'anatomie de cette tribu est présentée Planche XIX 1–10. Les trois genres présentés ici (*Wettinia* Fig. 11.1, Planche XIX 1–4, *Iriartella* Planche XIX 5–7, Planche II 7–14, *Socratea* Planche XIX 8–10) présentent une grande homogénéité de leur anatomie. Le **cortex** est moyennement développé (entre 500 µm et 1 mm) avec une forte croissance tangentielle des cellules du parenchyme (Planche XIX 1, 8, 10). Le **cylindre central** est *Mauritia-Type* avec une zone subcorticale où les faisceaux fibro-vasculaires ont une partie fibreuse dorsale très développée, plutôt Reniforma avec un élément de vaisseau (Planche XIX 2, 5–6, 8–9). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse est présente (Planche XIX 3, 6, Planche II 7–14). Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale sont largement espacés et leur partie fibreuse dorsale extrêmement réduite avec un seul élément de vaisseau (Planche XIX 4, 7). Le **parenchyme fondamental** présente une très forte croissance post-primaire avec des cellules géantes où les lacunes sont très réduites (Planche XIX 4, 5).

Matériel examiné. – *Iriartea deltoidea* Ruiz & Pav.; MRAC (MAD), Tw 43234 (SJRW 43028), J.Cuatrecasas sn. *Iriartella setigera* (Mart.) H.Wendl.; K, EBC 26296, R.Spruce. *Socratea exorrhiza* (Mart.) H.Wendl.; K, J.Strudwick *et al.* 5012. *Wettinia quinaria* (O.F.Cook & Doyle) Burret; K, King 663.

11.2 Les *Chamaedoreae*

L'anatomie de cette tribu est présentée Planche XIX 11–19. Trois genres sur cinq ont été étudiés (dont *Chamaedorea* étudié sur une lame du Jodrell Anatomy Laboratory, Kew). L'anatomie de cette tribu est dans l'ensemble semblable à la précédente. *Gaussia* (Planche XIX 11–13, Planche II 1–6) possède une anatomie voisine de celle de *Iriartella* avec pour seule différence la présence de deux éléments de vaisseau au niveau de la zone centrale. *Hyophorbe* possède un **cortex** développé nettement délimité du cylindre central. L'organisation générale du **cylindre central** est *Mauritia-Type*. Les faisceaux fibro-vasculaires présentent une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale qui est réduite au niveau de la zone centrale. Un seul élément de vaisseau a été observé dans tout le cylindre central pour *Hyophorbe*.

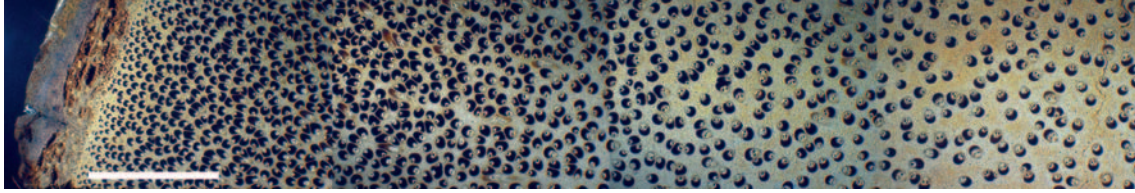
Matériel examiné. – *Chamaedorea tepejilote* Liebm. in C.F.P. von Martius, lame mince, Jodrell Anatomy Laboratory, Kew. *Gaussia maya* (O.F.Cook) H.J.Quero & Read; FTG, RM1723B, J.B. Fisher. *Gaussia* sp. H.Wendl.; Pers., R. Thomas sn. *Hyophorbe verschaffeltii* H.Wendl.; K, EBC 26288.

Les deux tribus suivantes (*Roystoneeae* et *Cocoseae*) forment un groupe monophylétique avec celle des *Reinhardtiae* qui n'est pas étudiée ici.

11.3 Les *Roystoneeae*

L'anatomie de cette tribu monogénérique est présentée Planche XX 1–3. Le **cortex** est divisé en deux zones. La plus externe présente un alignement de cellules subérifiées (phellogène). **cylindre central** : *Mauritia-Type* (Planche XX 1, 2). Les faisceaux fibro-vasculaires présentent un allongement de la partie fibreuse dorsale au niveau de la zone subcorticale. Cette partie fibreuse est très développée. Au niveau de la zone centrale, la partie fibreuse est réduite. Les faisceaux fibro-vasculaires ne possèdent qu'un seul élément de vaisseau dans tout le cylindre central. Le **parenchyme fondamental** présente des cellules à fort allongement tangentiel au niveau de la zone subcorticale puis au niveau de la zone centrale une forte croissance post-primaire : cellules en-bâton avec de larges lacunes (Planche XX 3). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est présente.

Matériel examiné. – *Roystonea regia* (Kunth) O.F.Cook; K, EBC 26326.

11.4 Les *Cocoseae*FIGURE 11.2 – Polissage transversal de *Cocos nucifera*. Échelle : 1cm.

L'anatomie de cette tribu est présentée Planche XX 4–22. **cortex**. Dix genres sur les 18 qui composent cette tribu ont été étudiés, cinq sont présentés ici. Il n'est pas facile de résumer l'anatomie de la deuxième tribu des palmiers en terme de nombre de genres. Cependant deux types de stipes peuvent être observés et ce, indépendamment de la phylogénie. Cette tribu peut être divisée en deux groupes ((*Elaeidinae*, *Bactridinae*) et *Attaleinae*, Fig. 1.4) et les genres *Cocos* et *Elaeis* partagent la même anatomie. Celle-ci ne semble pas être retrouvée ailleurs dans cette sous-famille et se rapproche en certains points de celle des *Coryphoideae* (*Phoenixaceae*). Le **cylindre central** est *Cocos-Type*, la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est absente (Planche XX 4–7). Les **faisceaux fibro-vasculaires** sont Reniforma (sans sinus auriculaire) à Vaginata à partie fibreuse ventrale fortement développée (Fig. 12.1), avec un à deux éléments de vaisseau (Planche XX 5–6). C'est ce descripteur (nombre d'éléments de vaisseau) qui permet de différencier ce groupe des *Coryphoideae* : chez les *Coryphoideae* l'ensemble des faisceaux fibro-vasculaires du cylindre central possède 2 éléments de vaisseau (cf. *Phoenixaceae*, 7.8) alors qu'ici leur nombre varie entre 1 et 2. Le **parenchyme fondamental** est compact à cellules sphéroïdes isodiamétriques devenant légèrement allongées dans les parties âgées du stipe. Il est à signaler que de nombreux raphides ont été observés (autre caractéristique anatomique qui permet de les différencier des *Coryphoideae*). Des faisceaux exclusivement fibreux sont observés chez *Cocos*.

Le deuxième type de stipe est semblable à l'anatomie des autres tribus des *Arecoideae* (Planche XX 8–22). *Syagrus* (Planche XX 8–13) présente un **cortex** large divisé en deux zones. La plus externe est constituée d'un alignement de cellules (phellogène) (Planche XX 8, 11). La zone la plus interne présente également un alignement radial de cellules. Il semble que cet alignement soit dû à un cloisonnement cellulaire faisant suite à une croissance post-primaire radiale des cellules de cette zone (Planche XX 8). Le **cylindre central** est *Mauritia-Type*. Le **parenchyme fondamental** de la zone subcorticale est constitué de cellules allongées et alignées tangentiellement (Planche XX 9–10) donnant ainsi une répartition des faisceaux fibro-vasculaires en flamme. Les faisceaux fibro-vasculaires ne possèdent

qu'un seul élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale, et deux éléments de vaisseau au niveau de la zone centrale (Planche XX 12–13). *Desmoncus* (Planche XX 14–15) présente une anatomie proche de celle des *Calamus*. Les différences principales sont les suivantes (Tomlinson et Zimmermann 2003) : la partie fibreuse des faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale est très développée (Planche XX 14), les faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale sont plus espacés chez *Desmoncus* et possèdent un phloème non partitionné. *Bactris* (Planche XX 16–22) présente une anatomie très proche de celles d'*Iriartella* ou de *Gaussia*. Le **cortex** est divisé en deux zones (Planche XX 16) et présente un épiderme permanent avec des cellules coniques et des stomates non fonctionnels. Les phytolithes sont trapézoïdiformes (Planche XX 17). **cylindre central** : *Mauritia-Type* (Planche XX 18–19). Un élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale et deux au niveau de la zone centrale (Planche XX 21). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale est présente (Planche XX 20). Le **parenchyme fondamental** est constitué de cellules géantes sans lacune (Planche XX 21–22), les faisceaux exclusivement fibreux sont présents.

Matériel examiné. – *Acrocomia crispa* (Kunth) C.F.Baker ex Becc.; FTG, 91426A, J.B. Fisher. *A. aculeata* (Jacq.) Lodd. ex Mart.; K, EBC 26210. *Aiphanes minima* (Gaertn.) Burret; FTG, 3094, J.B. Fisher. *A. minima*; FTG, 6256, J.B. Fisher. *Astrocaryum* sp. G.Mey.; K, EBC 26214. *Attalea fairchildensis* (Glassman) Zona; FTG, RM979A, J.B. Fisher. *Bactris plumeriana* Mart. in A.D.d'Orbigny; FTG, 60647, J.B. Fisher. *B. gasipaes* Kunth in F.W.H.A.von Humboldt; FTG, 66342, J.B. Fisher. *Beccario-phoenix madagascariensis* Jum. & H.Perrier; P, P00491927, J.Dransf. JD6433. *B. madagascariensis*; P, P00491920, Humbert 20572. *B. madagascariensis*; P, P00491927, J.Dransf. JD6433. *Cocos nucifera* L.; K, EBC 69867. *C. nucifera*; MRAC, Tw 26873, Renard sn. *Desmoncus* sp. Mart.; P, P00417180. *Desmoncus* sp.; K, EBC 38431. *Elaeis guineensis* Jacq.; P, P00416187. *Syagrus campos-portoana* (Bondar) Glassman; FTG, 91604, J.B. Fisher. *S. picrophylla* Barb.Rodr.; FTG, 64660, J.B. Fisher. *S. sancona* (Kunth) H.Karst.; FTG, 72830J, J.B. Fisher. *S. schizophylla* (Mart.) Glassman; FTG, 4354B, J.B. Fisher.

11.5 Les *Podococceae*

L'anatomie de cette tribu monogénérique est présentée Fig. 11.3. Le **cortex** est assez étroit avec la présence de nombreux faisceaux exclusivement fibreux (Fig. 11.3 a). Organisation générale du **cylindre central** : *Geonoma-Type* (Fig. 11.3 a, b). Les **faisceaux fibro-vasculaires** ont un seul élément de vaisseau, un phloème non partitionné et une partie fibreuse dorsale Reniforma (Fig. 11.3 c, d). Le **parenchyme fondamental** ne pré-

sente pas de croissance post-primaire et est composé de cellules sphéroïdes avec quelques lacunes et contenant parfois des raphides (Fig. 11.3 e).

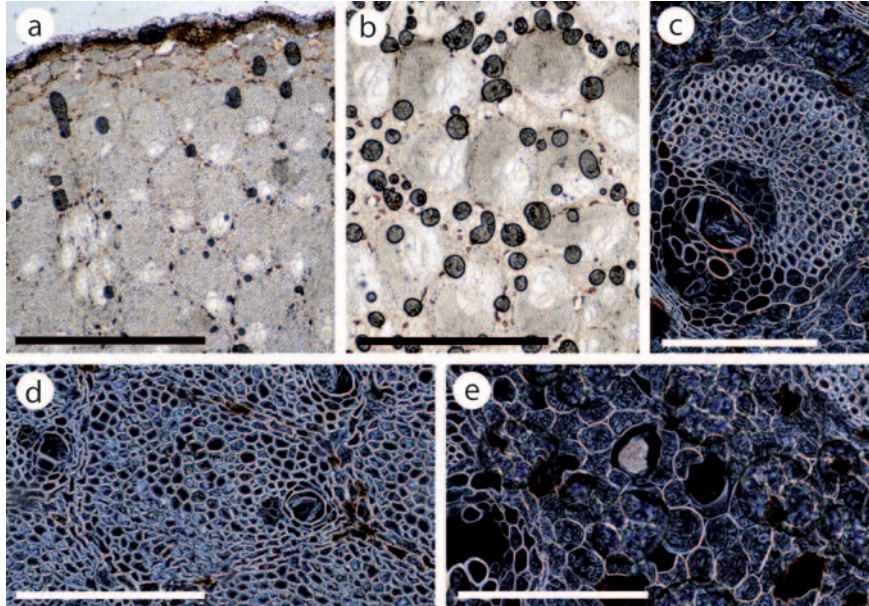


FIGURE 11.3 – Anatomie de *Podococcus barteri*, coupes transversales non colorées. a. Cortex et zone subcorticale, faisceaux fibro-vasculaires congestionnés, 1 élément de vaisseau. b. Zone centrale, 1 élément de vaisseau. c. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale (lumière polarisée analysée). d. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale (lumière polarisée analysée). e. Détail du parenchyme fondamental de la zone centrale : compact à cellules sphéroïdes, raphide au centre (lumière polarisée analysée).

Échelle : 2 mm : a, b. 250 μ m : c, d, e.

Matériel examiné. – *Podococcus barteri* G.Mann & H.Wendl. ; P, N.Hallé 2175.

11.6 Les *Oranieae*

L'anatomie de cette tribu monogénérique est présentée Planche XXI 1–4. Le **cortex** est nettement divisé en deux zones, la plus externe est composée de cellules subérifiées alignées radialement (phellogène) et est nettement délimitée de la zone interne composée de cellules parenchymateuse à paroi non épaissie et sans organisation particulière. Organisation générale du **cylindre central** : *Mauritia-Type* (Planche XXI 1). Les **faisceaux fibro-vasculaires** ont une partie fibreuse très développée au niveau de la zone subcorticale et présentent un étirement radial prononcé avec un seul élément de vaisseau. Ceux de la zone centrale ont une partie fibreuse dorsale très réduite avec un élément de vaisseau (Planche XXI 3). Le **parenchyme fondamental** présente un alignement / étirement tan-

gentiel subcortical (Planche XXI 2). Il est lacunaire (croissance post-primaire) à cellules lobées, légèrement allongées (Planche XXI 4).

Matériel examiné. – *Orania dafonsoroensis* A.P.Keim; K, K000112519, Heatubun *et al.* CH278. *O. dafonsoroensis*; K, K000114432, B.Desianto BD12. *O. palindan* (Blanco) Merr.; K, E.S.Fernando EF696.

11.7 Les *Euterpeae*

L'anatomie de cette tribu est présentée Planche XXI 5–13. Trois genres sur les cinq qui composent cette tribu ont été étudiés et présentent une relative homogénéité. Le **cortex** est constitué d'une zone externe où s'observe un alignement radial de cellules subérifiées. Cette zone est nettement délimitée de la zone interne qui présente un étirement tangentiel des cellules de parenchyme (Planche XXI 5, 9, 11). Un épiderme a été observé (Planche XXI 9). Organisation générale du **cylindre central** : *Mauritia-Type*. Les **faisceaux fibro-vasculaires** de la zone subcorticale ont une partie fibreuse dorsale fortement développée (Planche XXI 6, 10, 12) avec un seul élément de vaisseau tandis que la partie fibreuse est très réduite au niveau de la zone centrale (Planche XXI 8, 10, 13). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse est présente (Planche XXI 7). Le **parenchyme fondamental** présente une croissance post-primaire mais sa structure était fortement dégradée et n'a pas pu être observée correctement.

Matériel examiné. – *Euterpe catinga* Wallace; K, EBC 26280, Harley *et al.* 10758. *Euterpe* sp. Mart.; K, EBC 26282. *Hyospathe elegans* Mart.; K, Schunke 5615. *Oenocarpus mapora* H.Karst.; K, Balick 916. *O. minor* Mart. K, EBC 35968, R.Spruce 89. *Oenocarpus* sp. Mart.; K, Balick *et al.* 953.

11.8 Les *Manicarieae*

L'anatomie de cette tribu monogénérique est présentée Planche XXI 14–17. Le **cortex** est constitué d'un alignement radial de cellules et l'épiderme est conservé (Planche XXI 14). Organisation générale du **cylindre central** : *Geonoma-Type* (Planche XXI 15–16). Les **faisceaux fibro-vasculaires** n'ont qu'un seul élément de vaisseau avec un parenchyme paravasculaire développé (Planche XXI 17). Le **parenchyme fondamental** ne présente pas de croissance post-primaire (cellules sphéroïdes, très peu de lacunes).

Matériel examiné. – *Manicaria saccifera* Gaertn.; K, EBC 26315.

11.9 Les *Leopoldinieae*

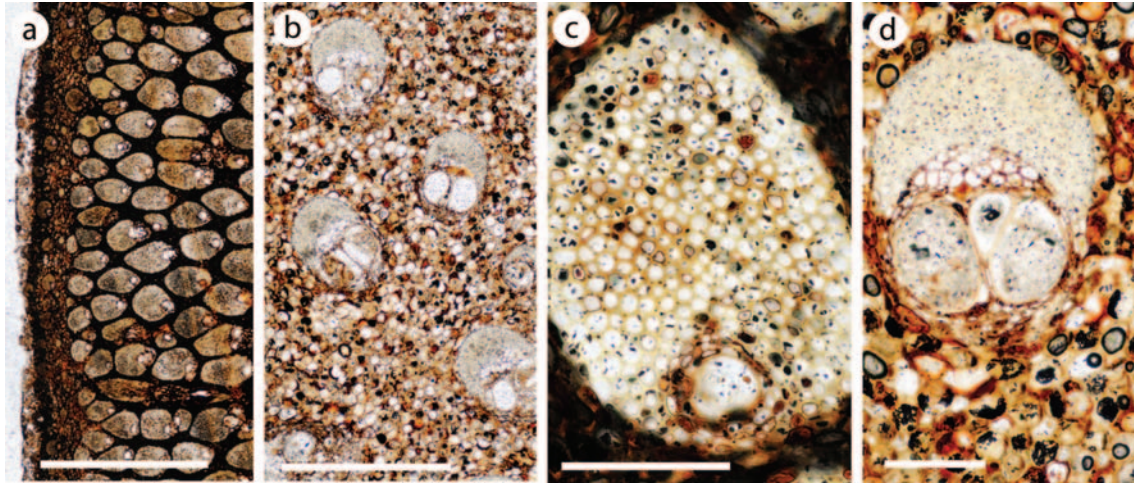


FIGURE 11.4 – Anatomie de *Leopoldinia pulchra*, coupes transversales non colorées. a. Cortex et zone subcorticale. b. Zone centrale. c. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale. d. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale, parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes. Échelle : 2 mm : a. 500 μ m : b. 200 μ m : c, d.

L'anatomie de cette tribu monogénérique est présentée Fig. 11.4. Le **cortex** est réduit (< 500 μ m) et ne présente pas d'organisation particulière. Organisation générale du **cylindre central** : *Geonoma-Type* (Fig. 11.4 a, b). Les **faisceaux fibro-vasculaires** sont Reniforma (sans sinus auriculaire) à *Lunaria* avec un élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale et deux éléments de vaisseau au niveau de la zone centrale, le parenchyme paravasculaire est très peu développé (Fig. 11.4 c, d). Le **parenchyme fondamental** est composé de cellules sphéroïdes isodiamétriques, sans croissance post-primaire (Fig. 11.4 d).

Matériel examiné. – *Leopoldinia pulchra* Mart. ; K, EBC 26298, R.Spruce.

11.10 Les *Geonomateae*

L'anatomie de cette tribu est présentée Fig. 11.5. Un tiers des six genres de la tribu a été analysé, un seul est présenté. En effet *Calypstrogyne* possède une anatomie très proche de celle de *Geonoma* et ces deux genres sont indiscernables au niveau anatomique. Le **cortex** est développé mais ne présente pas de structure particulière (Fig. 11.5 a). Organisation générale du **cylindre central** : *Geonoma-Type* (Fig. 11.5 a, b). Les **faisceaux fibro-vasculaires** possèdent un élément de vaisseau dans tout le cylindre central et ont partie fibreuse nettement plus développée au niveau de la zone subcorticale. La densité diminue

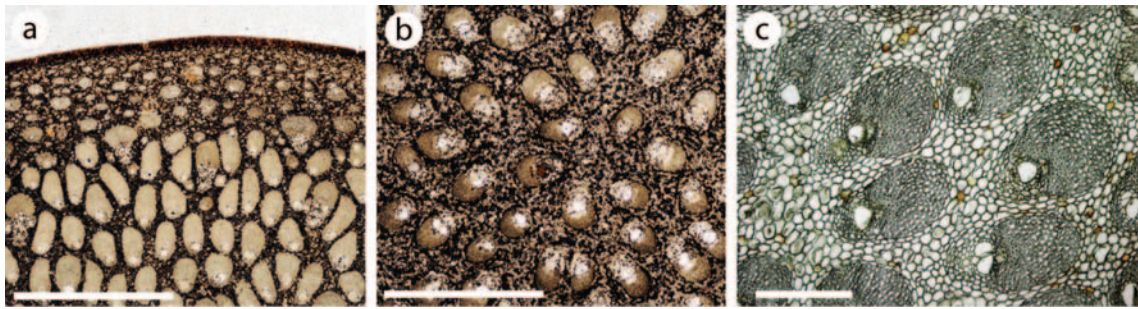


FIGURE 11.5 – Anatomie de *Geonoma*, coupes transversales non colorées. a. Cortex et zone subcorticale. b. Zone centrale. c. Détail de la zone centrale, parenchyme fondamental compact à cellules sphéroïdes. Échelle : 2 mm : a, b. 500 μ m : c.

vers la zone centrale sans pour autant que la différence entre les deux zones ne devienne aussi importante que pour les stipes *Mauritia-Type* (Fig. 11.5 c). La partie fibreuse dorsale est Reniforma. Le **parenchyme fondamental** ne subit pas de croissance post-primaire et est composée de cellules sphéroïdes isodiamétriques.

Matériel examiné. – *Geonoma* sp. Wild. ; K, EBC 26285, Harley *et al.* 10385. *Calypstrogyne* sp. H.Wendl. ; K, EBC 26240, R.M.King 5251.

11.11 Les *Areceae*

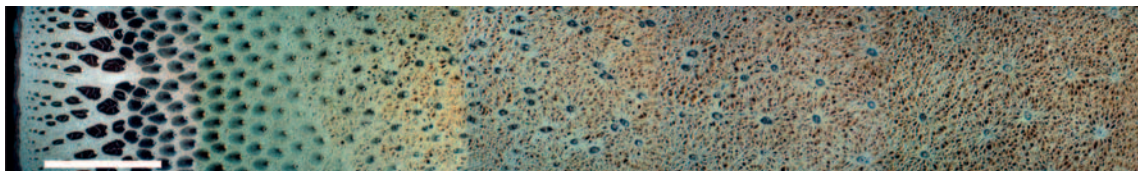


FIGURE 11.6 – Polissage transversal de *Veitchia arecina*. Échelle : 1cm.

L'anatomie de cette tribu est présentée Planche XXII 1–19 même s'il est très difficile d'en réaliser une étude synthétique. Le **cortex** présente généralement, dans sa partie la plus externe, un alignement radial de cellules subérifiées. Cette zone est nettement délimitée de la zone interne (Planche XXII 1, 17). Le parenchyme de cette zone interne présente souvent une modification avec un allongement des cellules que ce soit dans une direction radiale (Planche XXII 1) ou tangentielle. L'épiderme peut être conservé (Planche XXII 5). Organisation générale du **cylindre central** : *Mauritia-Type* (Figs. 11.6–11.7). Les **faisceaux fibro-vasculaires** présentent une différenciation centrifuge de leur partie fibreuse dorsale (Planche XXII 4, 9, 12) et ont généralement un seul élément de vaisseau à travers tout le cylindre central. La partie fibreuse est très réduite au niveau de la zone centrale (Planche

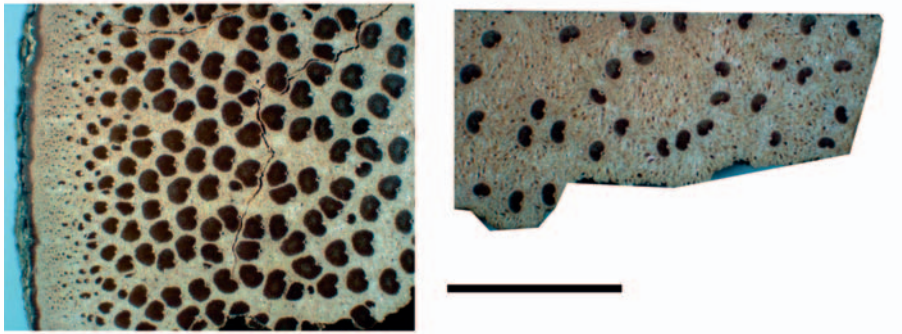


FIGURE 11.7 – Polissage transversal de *Heterospatha elata*. Échelle : 1cm.

XXII 3, 7, 13, 15, 19). Le phloème n'est pas partitionné. Le **parenchyme fondamental** subit une forte croissance post-primaire avec (Planche XXII 10) ou sans lacune (Planche XXII 8), les cellules de la zone subcorticale sont étirées tangentiellement (Planche XXII 10).

Les genres *Actinorhytis* H.Wendl. & Drude et *Wodyetia* A.K.Irvine présentent une particularité anatomique au niveau de l'organisation du cylindre central. La zone subcorticale s'interrompt brusquement pour laisser place à une zone sans faisceau fibro-vasculaire (Planche XXII 16, 18). Au niveau de la limite avec la zone subcorticale, les faisceaux fibro-vasculaires peuvent perdre leur partie vasculaire pour donner de très gros faisceaux exclusivement fibreux, l'orientation des faisceaux fibro-vasculaires est souvent inversée (xylème vers l'extérieur de la tige). Plus intérieurement à cette zone sans faisceau, la zone centrale fait son apparition avec une organisation traditionnelle (Planche XXII 19). À ce stade de l'observation il n'est absolument pas possible d'émettre une hypothèse sur cette singularité anatomique.

Matériel examiné. – *Actinorhytis calapparia* (Blume) H.Wendl. & Drude ex Scheff. ; FTG, 581168, J.B. Fisher. *Areca catechu* L. ; K, EBC 26223. *A. catechu* ; P, P00401784. *A. catechu* ; FTG, 60256, J.B. Fisher. *A. catechu* ; FTG, 60256B, J.B. Fisher. *Bentinckia nicobarica* (Kurz) Becc. ; FTG, 83150H, J.B. Fisher. *Chambeyronia macrocarpa* (Brongn.) Vieill. ex Becc. ; FTG, 64190H, J.B. Fisher. *C. macrocarpa* ; FTG, 66600F, J.B. Fisher. *Cyrtostachys loriae* Becc. ; K, K000521699, Heatubun *et al.* CH208. *Dictyosperma album* (Bory) Scheff. ; FTG, 2217, J.B. Fisher. *D. album* ; FTG, RM598, J.B. Fisher. *D. album* ; FTG, RM598A, J.B. Fisher. *Dypsisis cabadae* (H.E.Moore) Beentje & J.Dransf. ; FTG, 5761, J.B. Fisher. *D. madagascariensis* (Becc.) Beentje & J.Dransf. ; FTG, 6276, J.B. Fisher. *Heterospatha elata* var. *elata* ; FTG, 64719, J.B. Fisher. *H. elata* var. *elata* ; FTG, 64719F, J.B. Fisher. *Howea belmoreana* (C.Moore & F.Muell.) Becc. ; K, EBC 26286

(Smithsonian Inst. 6944). *Iguanura wallichiana* (Mart.) Becc.; K, Smith & Sumawong GC600. *Kentiopsis oliviformis* (Brongn. & Gris) Brongn.; FTG, 77146, J.B. Fisher. *Loxococcus rupicola* (Thwaites) H.Wendl. & Drude, K, EBC 26313. *Veitchia arecina* Becc.; FTG, 66356D, J.B. Fisher. *V. winin* H.E.Moore; FTG, 79208, J.B. Fisher. *Wodyetia bifurcata* A.K.Irvine; FTG, 8234D, J.B. Fisher. *W. bifurcata*; FTG, 8495C, J.B. Fisher.

Légende de la planche XIX

Planche photographique du stipe des *Arecoideae* – 1

Iriarteeae, *Chamaedoreae*

1–4 : *Wettinia quinaria*, polissages transversaux. 1. Cortex, les cellules du parenchyme sont fortement étirées tangentiellement. 2. Zone subcorticale, les faisceaux fibro-vasculaires sont congestionnés, avec 1 élément de vaisseau et un ratio fibro-vasculaire très élevé. 3. Zone de transition, la partie fibreuse dorsale a une surface moins importante. 4. Zone centrale, les faisceaux fibro-vasculaires sont espacés, avec une partie fibreuse dorsale extrêmement réduite, le parenchyme fondamental présente des cellules fortement étirées et le parenchyme reste compact. **5–7** : *Iriartella setigera*, coupes transversales non colorées. 5. Coupe transversale montrant la différence entre la zone subcorticale et la zone centrale (*Mauritia-Type*). 6. Faisceau fibro-vasculaire de la zone subcorticale : partie fibreuse dorsale très développée, différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale (différence entre les fibres proximales et les fibres distales). 7. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale, partie fibreuse dorsale réduite (lumière polarisée analysée). **8–10** : *Socratea exorrhiza*, coupes transversales non colorées. 8. Cortex et zone subcorticale comparable à *Wettinia*. 9. Zone subcorticale avec des faisceaux fibro-vasculaires congestionnés à partie fibreuse dorsale très fortement développée. Les cellules de parenchyme sont comprimées et allongées entre les faisceaux. 10. Détail de du cortex : allongement tangentiel des cellules. **11–13** : *Gaussia maya*, coupes transversales non colorées. 11. Zone subcorticale. 12. Zone de transition. 13. Zone centrale, les cellules du parenchyme fondamental sont fortement déformées mais ont une taille supérieure au millimètre. **14–15** : *Chamaedorea tepeljilote*, coupes transversales, rouge ruthénium. 14. Détail de la zone de transition. 15. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire et du parenchyme fondamental compact. **16–19** : *Hyophorbe verschaffeltii*, coupes transversales non colorées. 16. Cortex. 17. Zone subcorticale à faisceaux fibro-vasculaires congestionnés à un élément de vaisseau et partie fibreuse dorsale importante. 18. Zone centrale, la partie fibreuse dorsale est réduite, c'est une section apicale de la tige ce qui fait que les faisceaux fibro-vasculaires ne sont pas encore espacés par la croissance des cellules du parenchyme fondamental. 19. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition.

Échelle — 2 mm : 1–5, 8–9, 11–13, 16–17. 1 mm : 10, 14, 18. 250 µm : 6–7, 15, 19.

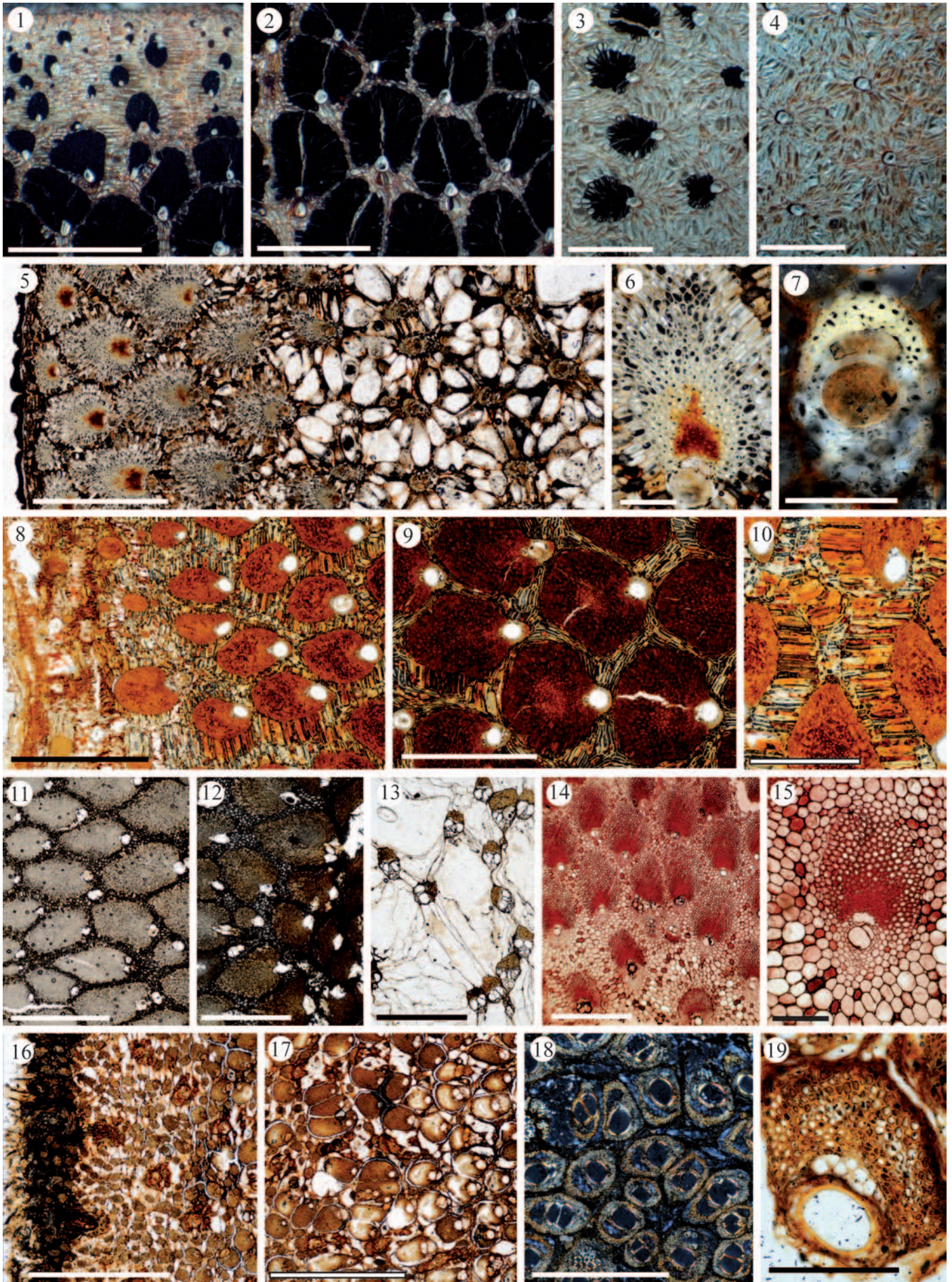


PLANCHE XIX – Stipe des *Arecoideae*

Légende de la planche XX

Planche photographique du stipe des *Arecoideae* – 2
Roystoneeae, *Cocoseae*

1–3 : *Roystonea regia*, coupes transversales non colorées. 1. Détail du cortex et de la zone subcorticale. 2. Zone de transition. 3. Détail du parenchyme fondamental : cellules fortement allongées et lacunes présentes. **4** : *Elaeis guineensis*, coupe transversale non colorée. détail d'un faisceau fibro-vasculaire avec un élément de vaisseau et une partie fibreuse Lunaria à Vaginata (partie fibreuse ventrale présente). **5–7** : *Cocos nucifera*, polissages transversaux (5–6) et coupe transversale non colorée (7). 5. Détail de la zone subcorticale. 6. Détail de la zone centrale, les faisceaux exclusivement fibreux sont visibles. 7. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire, structure proche d'*Elaeis*, parenchyme fondamental compact. **8–13** : *Syagrus sancona*, coupes transversales non colorées (8–11) et polissages transversaux (12–13). Détail du cortex où plusieurs types d'alignements de cellules sont visibles : un alignement radial (a., cf. photo 11) de cellules au niveau de la zone la plus périphérique en (phellogène, divisions successives), un alignement radial (b. zone centrale de la photo) de cellules qui correspondrait plutôt à un cloisonnement cellulaire, et un alignement tangentiel suite à un cloisonnement (c.) qui se retrouve dans les photos 9 et 10. 9. Détail de la zone subcorticale : alignement tangentiel de cellules (cloisonnement) ce qui provoque une répartition des faisceaux fibro-vasculaires en *flamme*. 10. Détail de l'alignement tangentiel subcortical. 11. Détail de l'alignement cortical (étagement, phellogène) de plusieurs cellules. 12. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition. 13. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale. **14–15** : *Desmoncus*, coupes transversales non colorées. 14. Détail du cortex et de la zone subcorticale. Les faisceaux fibro-vasculaires ont leur partie fibreuse formant une sorte de bande fibreuse périphérique, avec, sur les fibres les plus périphériques, de gros phytolithes visibles. 15. Détail de la zone centrale (lumière polarisée analysée). **16–22** : *Bactris*. 16–21 : *B. plumeriana*, 22 : *B. gasipaes*, coupes transversales non colorées. 16. Détail de la zone sclérifiée du cortex : épiderme persistant à cellules plus ou moins coniques, stomate non fonctionnel. 17. Phytolithes trapézoïformes avec échinules. 18. Zone subcorticale et zone de transition. 18. Zone centrale. 20. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition montrant la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale (lumière polarisée analysée). 21. Détail du parenchyme fondamental (cellules géantes et faisceaux exclusivement fibreux). 22. Détail des faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale.

Échelle — 2 mm : 1–2, 5–6, 18–19. 1 mm : 8–9. 500 µm : 3–4, 7, 12–15, 20–22.
 250 µm : 10–11. 100 µm : 16. 20 µm : 17.

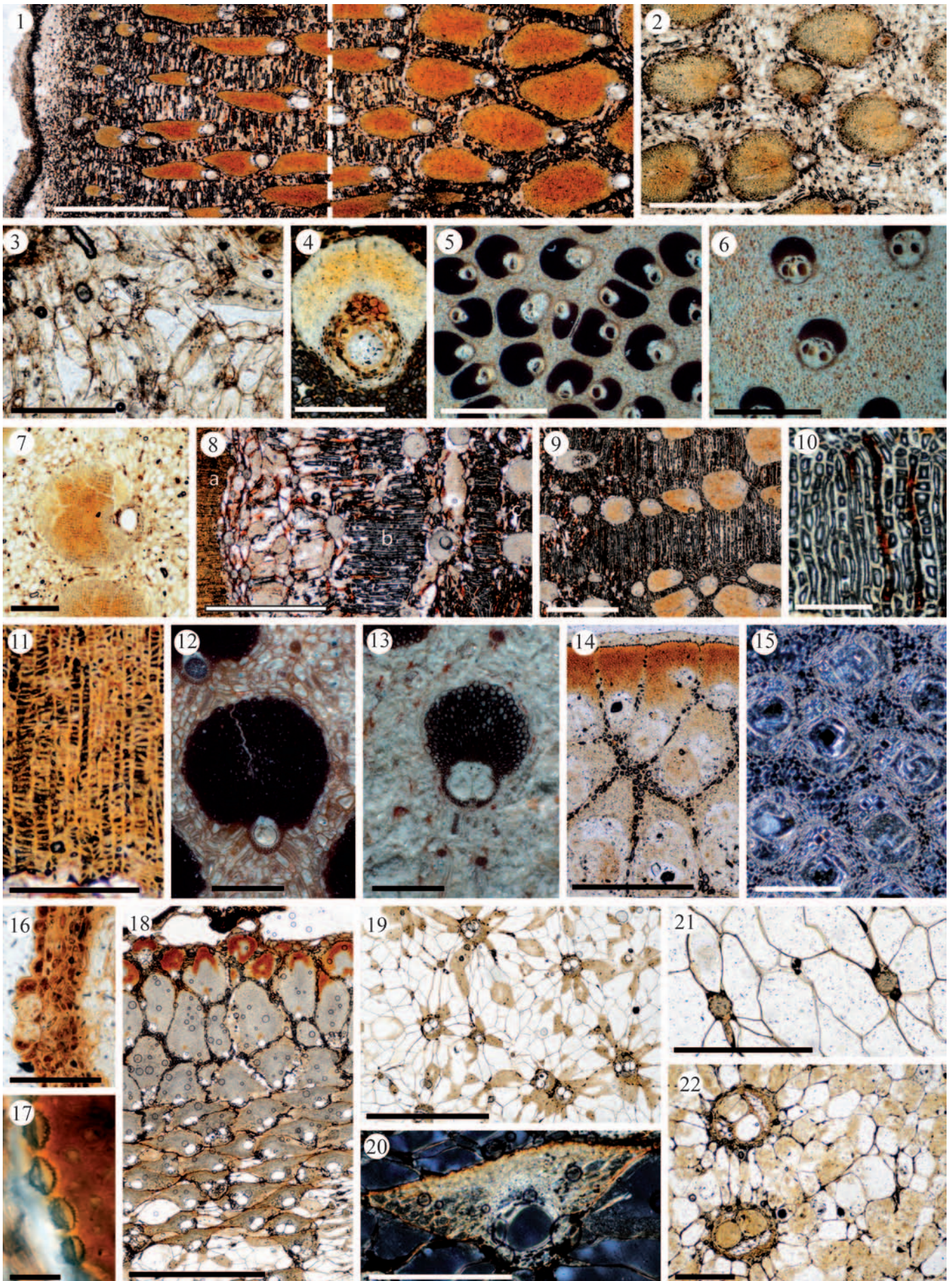


PLANCHE XX – Stipe des *Arecoideae*

Légende de la planche XXI

Planche photographique du stipe des *Arecoideae* – 3
Oranieae, Euterpeae, Manicarieae

1–4 : *Orania dafonsoensis*, coupes transversales non colorées. 1. Vue générale de l'ensemble du cylindre central (*Mauritia-Type*). 2. Détail des cellules du parenchyme fondamental de la zone subcorticale (allongement tangentiel). 3. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale au parenchyme paravasculaire développé et à la partie fibreuse dorsale très réduite. 4. Détail du parenchyme fondamental lacunaire de la zone centrale : cellules légèrement allongées, lobées. **5–8** : *Euterpe*. 5, 8 : *E. catinga*, 6–7 : *Euterpe* sp. 5. Détail du cortex : alignement de cellules (phellogène). 6. Zone subcorticale avec des faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale fortement développée. 7. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition : la structure de la partie fibreuse dorsale est typique d'une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale. 8. Faisceau fibro-vasculaire de la zone centrale à partie fibreuse dorsale quasiment inexistante. **9–10** : *Hyospathe elegans*. 9. Détail du cortex : épiderme permanent, alignement de cellules. 10. Vue générale de la coupe transversale du stipe (*Mauritia-Type*). **11–13** : *Oenocarpus* sp. 11. Cortex et zone subcorticale : alignement radial des cellules de la zone subérifiée, étirement tangentiel des cellules du parenchyme fondamental. 12. Zone subcorticale. 13. Zone centrale. **14–17** : *Manicaria saccifera*. 14. Détail du cortex (similaire à 9). 15. Zone subcorticale. 16. Zone de transition. 17. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire au parenchyme paravasculaire développé.

Échelle — 2 mm : 1, 6, 10, 12–13, 15–16. 1 mm : 11. 200 μm : 2–5, 7–9, 14, 17.

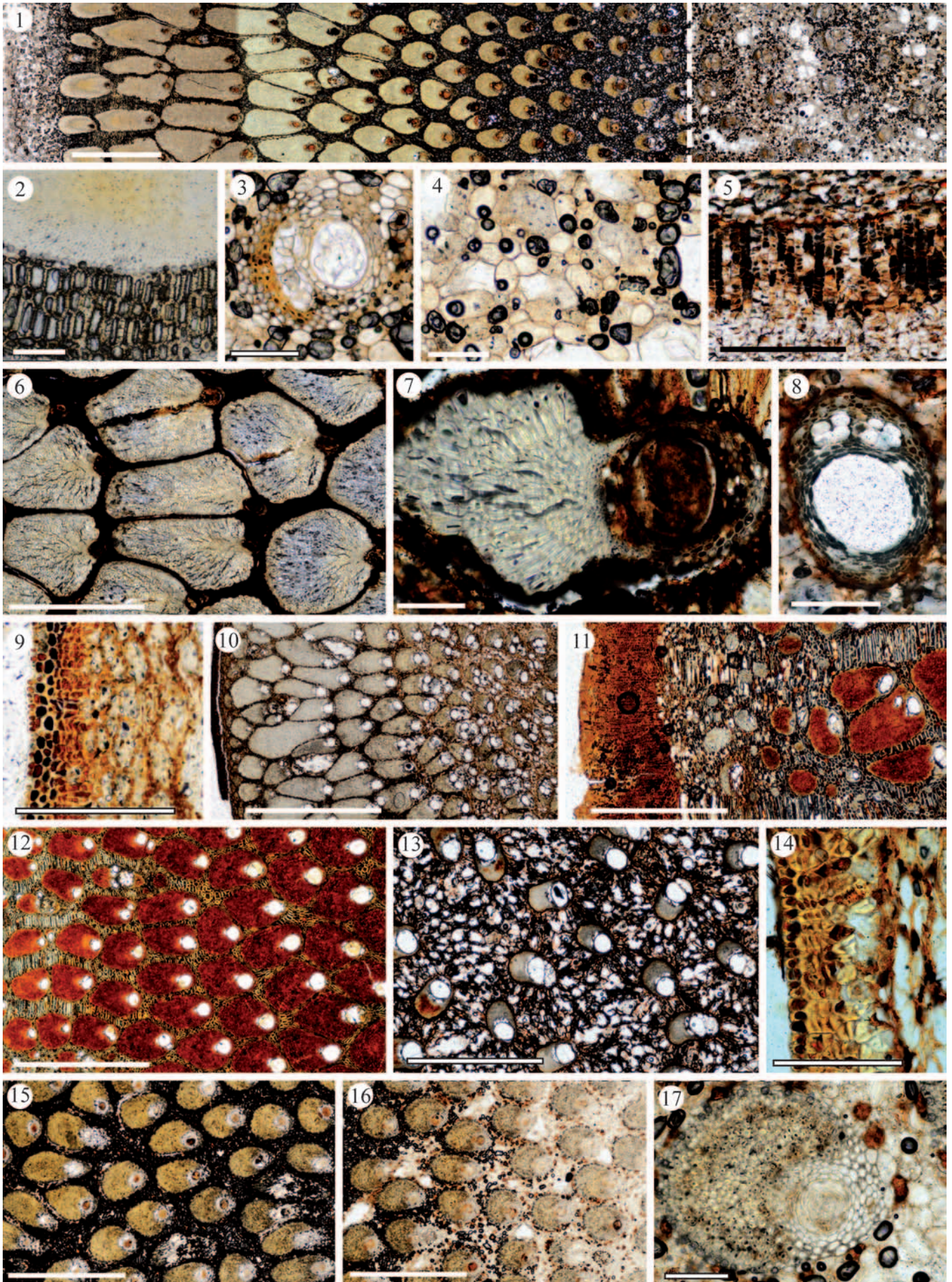


PLANCHE XXI – Stipe des *Arecoideae*

Légende de la planche XXII

Planche photographique du stipe des *Arecoideae* – 4
Areceae

1–4 : *Areca catechu*, coupes transversales non colorées (1–3), safranine O fast green FCF (4). 1. Détail du cortex divisé en deux zones : la zone la plus superficielle est fortement subérifiée avec un alignement radial de cellule (phellogène) nettement délimitée de la zone interne où les cellules sont étirées radialement. 2. Zone subcorticale. 3. Zone centrale. 4. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire avec une partie fibreuse dorsale développée présentant une différence du degré de lignification entre les fibres de la partie proximale (rouge) fortement lignifiées et celles de la partie distale (verte). **5–7** : *Cyrtostachys loriae*, coupes transversales non colorées. 5. Détail du cortex, épiderme permanent à cellules allongées radialement. 6. Zone subcorticale, faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale fortement développée. 7. Zone centrale. **8** : *Dyopsis cabadae*, polissage transversal. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition, le parenchyme fondamental présente des cellules à forte croissance post-primaire. **9–10** : *Heterospatha elata*, polissages transversaux. 9. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition présentant une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale. 10. Détail du parenchyme fondamental : appendiculaire à grandes lacunes. **11–13** : *Veitchia winin*, polissages transversaux. 11. Zone subcorticale. 12. Faisceau fibro-vasculaire de la zone de transition, différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale. 13. Zone centrale : faisceaux fibro-vasculaires largement espacés et parenchyme à forte croissance post-primaire et à grandes lacunes (> 250 µm). **14–16** : *Wodyetia bifurcata*, coupes transversales non colorées. 14. Cortex : répartition des faisceaux fibro-vasculaires en flamme en raison de la forte croissance tangentielle des cellules de parenchyme. 15. Zone centrale. 16. Zone spécifique au niveau de la zone de transition. **17–19** : *Actinorhynchus calapparia*, coupes transversales non colorées. 17. Cortex (alignement de cellules) et zone subcorticale. 18. Zone spécifique de la zone de transition sans faisceau fibro-vasculaire. Les faisceaux fibro-vasculaires de la zone subcorticale limitrophes à cette zone sont inversés (xylème vers la périphérie). Certains sont dépourvus de zone vasculaire formant ainsi de gros faisceaux exclusivement fibreux. 19. Zone centrale.

Échelle — 2 mm : 6–7, 11, 13–16. 500 µm : 2–4, 8–10, 17–19. 200 µm : 1, 5, 12.

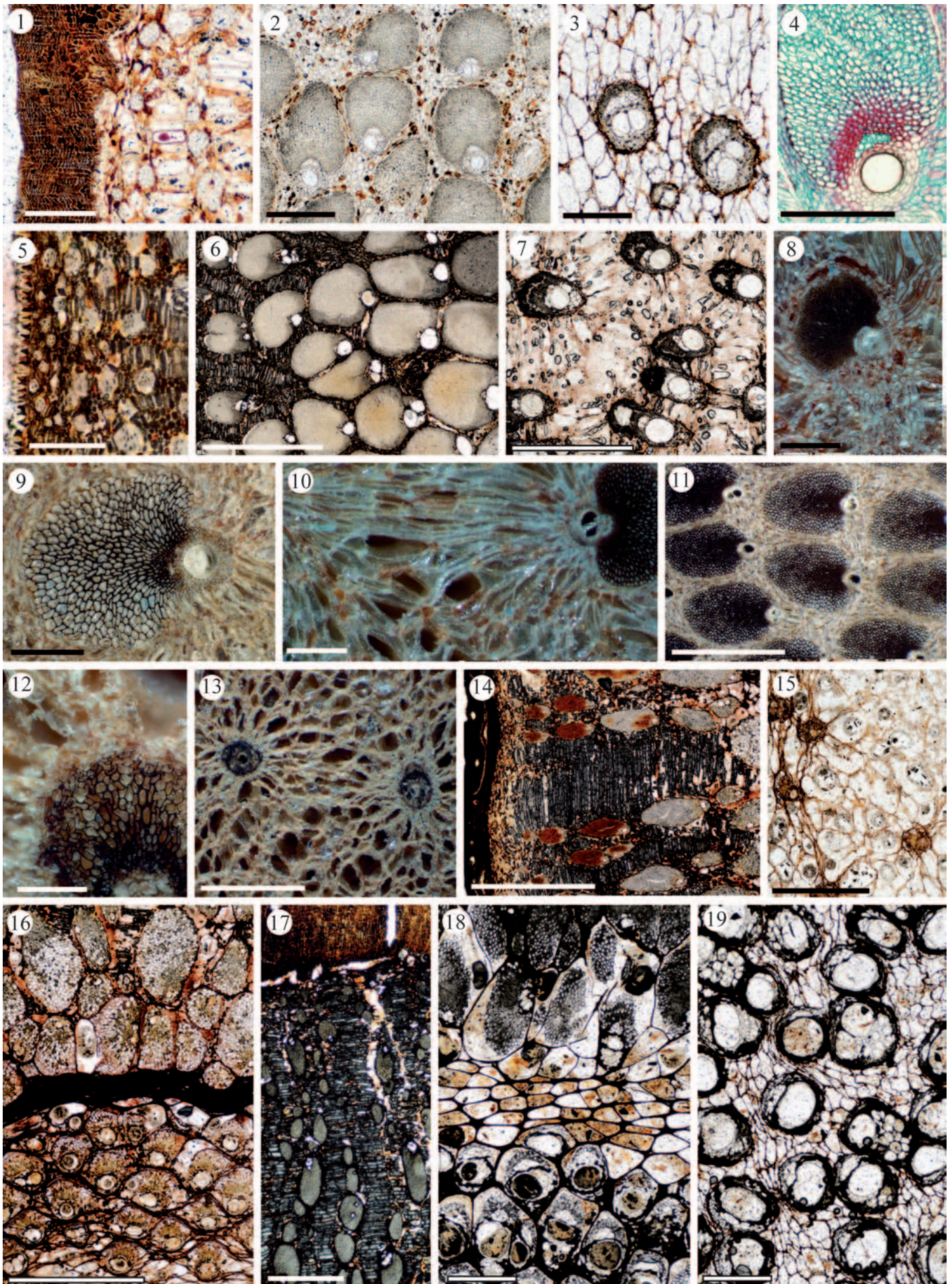


PLANCHE XXII – Stipe des *Arecoideae*

DISCUSSION SUR LES DESCRIPTEURS

Sommaire

12.1 Discussion sur les descripteurs	324
12.2 Anatomie et phylogénie	328
12.2.1 Le groupe <i>Chuniophoeniceae</i> , <i>Corypheae</i> , <i>Caryoteae</i> , <i>Borasseae</i> .	329
12.2.2 Le groupe <i>Phoeniceae</i> , <i>Sabaleae</i> , <i>Cryosophileae</i> , <i>Trachycarpeae</i> .	330
12.2.3 <i>Calamoideae</i>	330
12.2.4 <i>Ceroxyloideae</i>	331
12.2.5 <i>Arecoideae</i>	332
12.3 Anatomie, environnement et climat	333

DANS ce chapitre, j'effectue un retour sur les descriptions réalisées précédemment. J'essaie d'apporter un regard critique sur certains descripteurs assez délicats à utiliser. Il est question de leur répartition ainsi que de leur utilisation dans un objectif d'identification. Une discussion sur les tribus des *Coryphoideae* permet de faire un point critique et synthétique qui pourra permettre, dans des études futures, d'utiliser certains descripteurs d'un point de vue phylogénétique.

12.1 Discussion sur les descripteurs

Sur l'organisation générale de la tige (classification de von Mohl)

Cette classification (*Cocos-Type*, *Corypha-Type*, *Mauritia-Type*, *Geonoma-Type* et *Calamus-Type*) a été définie par von Mohl (1823-1850), reprise et modifiée par Stenzel (1904), Sahni (1964) et Thomas et De Franceschi (soumis b) où une définition précise des différents types est donnée. Il est évident que cette classification est assez artificielle et reflète surtout un mode de croissance. Elle est donc assez utile du point de vue de l'identification mais très peu du point de vue phylogénétique. En ce qui concerne les trois principaux types ou états de descripteur (*Cocos-Type*, *Corypha-Type* et *Mauritia-Type*) la répartition est la suivante :

Cocos-Type :

<i>Cryosophileae</i>	<i>Phytelephas</i>	<i>Sabaleae</i>
<i>Phoeniceae</i>	<i>Rhapidine</i>	<i>Arecoideae</i>
<i>Nypoideae</i>	<i>Hyphaeninae (Hyphaene)</i>	

Corypha-Type :

<i>Lataniinae</i>	<i>Trachycarpeae incertae</i>	<i>Corypheae</i>
<i>Livistoninae</i>	<i>sedis</i>	<i>Sabaleae</i>
	<i>Hyphaeninae (Bismarckia)</i>	

Mauritia-Type :

<i>Ceroxyloideae</i>	<i>Calamoideae</i>	<i>Arecoideae</i>
<i>Caryoteae</i>	(arborescents)	

Sur la partie fibreuse ventrale

J'ai indiqué dans le chapitre Méthodes (4) que la partie fibreuse ventrale peut ne pas apparaître lorsque le spécimen est préparé de manière classique (désilicification, coupe au microtome, coloration) alors qu'elle peut être révélée par polissage. Ceci indique que cette partie fibreuse ventrale n'est sûrement pas composée de fibres lignifiées et que ce ne sont que des cellules de parenchyme sclérifiées. Mais comme le montrent les Planches VIII, 4, IX, 8 et la Fig. 12.1, il est possible que dans certains cas des fibres se développent.

Ce descripteur est donc à utiliser avec précaution lors de l'identification réalisée avec une préparation classique. Cependant, certaines tribus ne possèdent aucune ambiguïté en ce qui concerne cette absence de partie fibreuse ventrale : les *Borasseae*, *Caryoteae* et *Corypheae* n'ont absolument aucune sclérification de cette zone. En revanche, les *Cryosophileae*, *Phoeniceae*, *Trachycarpeae* et *Chuniophoeniceae* peuvent parfois présenter une sclérification ou une lignification de cette zone. La Fig. 12.4 montre la répartition de ce descripteur au sein des *Coryphoideae*.

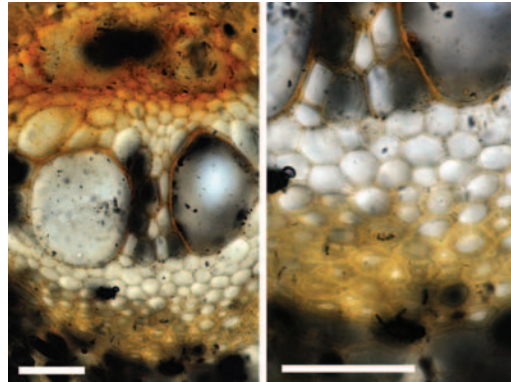


FIGURE 12.1 – Partie fibreuse ventrale de *Elaeis guineensis*. La figure de droite est un détail de la partie fibreuse ventrale. Les cellules de cette partie *fibreuse* présentent un aspect fibreux avec une paroi à plusieurs couches concentriques. Échelle : 100 μ m.

Sur la partie fibreuse dorsale

Cette partie fibreuse peut présenter un fort polymorphisme au sein d'un spécimen, c'est pourquoi, pour les stipes d'organisation générale *Mauritia-Type*, il convient de se concentrer sur les faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale. Même si dans le Chapitre 2.2 plusieurs types de partie fibreuse dorsale ont été décrits (d'après la littérature) je recommande de n'en garder que trois : Reniforma, avec toutes ses formes dérivées (Complanata, Cordata, Sagittata qui sont en fait des Reniforma modifiés), Lunaria et Vaginata.

La différenciation centrifuge. – Dans un chapitre de cette thèse (5), je me suis intéressé à la structure et à la formation de cette partie fibreuse. J'y ai décrit un mécanisme de mise en place des fibres encore jamais décrit dans le monde végétal. Des études supplémentaires sont néanmoins impératives afin de mieux comprendre et d'expliquer dans le détail ce phénomène complexe.

Chez les *Coryphoideae*, cette différenciation centrifuge n'a été observée que dans la tribu des *Caryoteae*, tribu qui ne présente aucune caractéristique anatomique commune avec la sous-famille dans laquelle elle est placée et qui est semblable aux *Arecoideae* sur un grand nombre de descripteurs. Ce type de partie fibreuse dorsale se rencontre aussi chez les *Calamoideae* et les *Ceroxyloideae*. L'information phylogénétique de ce descripteur n'est pas évident et il se peut que ce mécanisme soit fortement lié au mode de croissance du palmier.

Sur la partition du phloème

Seule la sous-famille des *Calamoideae* possède deux zones de phloème (uniquement certains rotins). Néanmoins, une partition sclérotique peut apparaître chez certains spé-

cimens. Une absence de cette partition ne peut pas totalement exclure les genres décrits avec la présence de cette partition. En effet, elle n'est visible que dans la partie centrale des stipes. Une tribu possède nettement cet état partitionné du phloème (*Trachycarpeae*), en revanche, les autres tribus (mise à part celle des *Sabaleae*) n'ont jamais été observées avec cet état.

Sur le nombre d'éléments de vaisseau

Le nombre de ces éléments est informatif à condition que le faisceau fibro-vasculaire considéré soit éloigné de la trace foliaire qu'il va donner dans une zone plus distale avant de sortir de la tige. En effet, plus les faisceaux fibro-vasculaires se rapprochent distalement de la sortie du cylindre central, plus leur nombre d'éléments de protoxylème augmente et leur structure se modifie nettement (Chapitre 2.2). La Fig. 12.2 synthétise le nombre d'éléments de vaisseau trouvés chez les *Coryphoideae*.

Cette étude montre clairement que les *Arecoideae* sont définis comme étant la seule sous-famille à ne posséder qu'un seul élément de vaisseau pour quasiment l'ensemble des genres étudiés, les *Calamoideae* en ont un seul ou alors un au niveau de la zone subcorticale et deux au niveau de la zone centrale, les *Coryphoideae* en ont toujours deux ou plus (sauf les *Caryoteae*) et les *Ceroxyloideae* en ont également plusieurs. L'étude de l'évolution de ce descripteur est intéressante et ce nombre pourrait être une adaptation physiologique de la plante à l'environnement. En effet, les *Arecoideae* sont presque uniquement restreints aux zones tropicales humides et n'ont qu'un seul élément de vaisseau dont le diamètre est souvent de plus grande taille que ceux trouvés chez les *Coryphoideae*. Ces derniers ont une écologie plus diversifiée et c'est dans cette sous-famille que se retrouvent les palmiers les plus résistants à la sécheresse (*Medemia* ou *Nannorrhops*). Des conditions climatiques plus ou moins arides pourraient avoir favorisé les faisceaux fibro-vasculaires avec plus d'un élément de vaisseau (deux ou plus) de *faible* diamètre alors que les conditions climatiques où le déficit hydrique est quasiment inexistant auraient favorisé des faisceaux fibro-vasculaires avec un élément de vaisseau de gros diamètre comme cela peut être observé dans le bois (Baas *et al.* 1983, Lindorf 1994, Carlquist 2001, Wheeler *et al.* 2007). Cependant, des études statistiques seraient nécessaires afin d'appuyer cette hypothèse.

Sur le parenchyme associé au faisceau fibro-vasculaire

Ce parenchyme peut prendre la forme d'un parenchyme tabulaire ou d'un parenchyme rayonnant. Le parenchyme tabulaire a été décrit par d'autres auteurs (Sahni 1964) mais semble assez délicat d'utilisation pour une identification. En revanche, la présence du parenchyme rayonnant peut fournir une information intéressante. En effet, il n'a été observé que chez les *Trachycarpeae*.

Sur les faisceaux exclusivement fibreux

Une absence ne peut pas totalement exclure les genres décrits avec la présence de faisceaux exclusivement fibreux. Néanmoins, la présence de ces derniers n'a jamais été décrite chez certains genres (les *Hyphaeninae*, *Phoeniceae*, *Borassus*...) et ce même dans les parties basales où les faisceaux fibreux semblent être le plus développés lorsqu'ils sont observés.

Il serait nécessaire d'avoir à chaque fois une partie basale, médiane et apicale pour connaître la valeur taxinomique d'un tel descripteur.

Sur le parenchyme fondamental

Je rappelle qu'une section du Chapitre 5 a été dédiée au parenchyme fondamental. Il est intéressant de remarquer que ce descripteur fournit d'importantes informations du point de vue de l'identification mais que du point de vue phylogénétique, il est beaucoup plus difficile (et même quasiment impossible) d'en tirer une quelconque information (Fig. 12.3). Il faut remarquer qu'au sein des *Coryphoideae*, seuls les *Caryoteae* possèdent un parenchyme fondamental avec une structure cellulaire proche de celle des *Arecoideae* (à forte croissance post-primaire).

Il semble cependant que les cellules trabéculaires ne se retrouvent que chez les *Ceroxyloideae* et qu'une forte croissance post-primaire (cellules en-bâton, géantes, parenchyme fondamental connectif) ne se retrouve jamais chez les *Coryphoideae* hormis dans la tribu très particulière des *Caryoteae*. Comme pour le mécanisme spécifique de la formation des fibres (différenciation centrifuge), la croissance post-primaire des cellules de parenchyme semble aussi corrélée au mode de croissance de la plante. Il faut indiquer que cette croissance post-primaire est systématiquement associée à la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale.

Sur le cortex

Comme j'ai pu le montrer avec les *Caryoteae*, le cortex peut posséder plusieurs informations intéressantes. Malheureusement, celui-ci n'est pas toujours conservé dans le matériel actuel et est pratiquement toujours absent des tiges fossiles. Cependant la forme des cellules de l'épiderme ainsi que la présence ou non de *phellogène* sont à mon avis des descripteurs importants et robustes. J'ai nommé cet alignement *phellogène*, comme le font Tomlinson *et al.* (2011), en raison de son aspect et de sa position, mais je ne suis pas capable de comparer ce phellogène à celui observé chez les Angiospermes dicotylédones.

La largeur du cortex est, quant à elle, beaucoup plus difficile à étudier. Cependant, chez les *Caryoteae*, le cortex n'est absolument pas développé. Des études supplémentaires

permettraient de comprendre pourquoi certains ne sont formés que de faisceaux exclusivement fibreux alors que d'autres possèdent également des faisceaux fibro-vasculaires et des traces foliaires. Dans cette thèse je n'ai que très peu abordé cet aspect (la composition des cortex en faisceaux exclusivement fibreux et faisceaux fibro-vasculaires) mais ceci pourrait apporter quelques renseignements aussi bien du point de vue développemental que du point de vue de l'identification.

Sur les phytolithes

Parmi les *Coryphoideae*, la seule tribu à posséder des phytolithes de type trapézoïdiforme est celle des *Caryoteae*. Ces phytolithes sont légèrement différents des trapézoïdiformes stricts (Thomas et De Franceschi soumis b). Ils montrent de nombreuses échinules à leur surface alors que les *Arecoideae*, qui présentent également des phytolithes trapézoïdiformes, ne sont constitués que de très peu d'échinules. Ce type de phytolithe souligne également l'originalité des *Caryoteae* au sein des *Coryphoideae*. Les deux autres taxons à posséder des phytolithes de ce type sont les *Bactridinae* et *Iriarteae* (sauf *Socratea*). Tous les autres *Coryphoideae* possèdent des phytolithes sphéroïdes échinulés.

Lors de ce travail, il n'a pas été entrepris d'études spécifiques sur les phytolithes. En effet, il me semble assez illusoire d'essayer d'identifier les palmiers à partir de leurs phytolithes alors que leur mode de formation n'est pas encore élucidé, même si Schmitt *et al.* (1995) ont superficiellement étudié cet aspect chez *Calamus*. En fonction de l'âge de la tige, il semble que les phytolithes deviennent de plus en plus gros et avec de plus en plus d'échinules ce qui ne permet pas une comparaison directe des différents genres entre eux même si quelques tentatives ont été réalisées notamment par Albert *et al.* (2009) et Delhon et Orliac (2008).

12.2 Anatomie et phylogénie

- D'après Baker *et al.* (2009), il est possible de séparer les *Coryphoideae* en deux groupes :
- (*Chuniophoeniceae*, *Coryphea*, *Caryoteae*, *Borasseae*);
 - (*Phoeniceae*, *Sabaleae*, *Cryosophileae*, *Trachycarpeae*).

J'essaierai de présenter ici certains états de descripteurs qui peuvent être communs à quelques tribus et aux différentes sous-familles sans qu'il ne soit fait ici aucune analyse phylogénétique.

Les *Coryphoideae* se distinguent assez nettement des autres sous-familles si les *Caryoteae* ne sont pas considérés. En effet, aucun des genres observés ne possède une croissance post-primaire soutenue comme il a été observé chez les *Calamoideae* (*Eugeissona*, *Metroxylon*), les *Ceroxyloideae* (*Pseudophoenix*) ou bien les *Arecoideae* (*Gaussia*, *Iriartella*...). La

différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale n'a jamais été observée et le nombre d'éléments de vaisseau est toujours supérieur ou égal à deux.

12.2.1 Le groupe *Chuniophoeniceae*, *Corypheae*, *Caryoteae*, *Borasseae* *Borasseae*

Cette tribu présente une relative homogénéité en ce qui concerne les *Lataniinae* mais cette homogénéité n'est pas possible à établir pour les *Hyphaeninae* où les deux genres analysés ne présentent pas la même anatomie. Ces deux derniers possèdent néanmoins une partie fibreuse dorsale nettement Reniforma et deux éléments de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire.

Caryoteae

C'est une des tribus des *Coryphoideae* qui présente le plus d'homogénéité et les descripteurs qui permettent de l'identifier sont assez robustes. Cette tribu présente toutes les caractéristiques anatomiques, qui si aucune phylogénie moléculaire n'existait (Baker *et al.* 2009), confirmeraient les caractères morphologiques qui plaçaient cette tribu au sein des *Arecoideae* dans la classification proposée par Uhl et Dransfield (1987).

Chuniophoeniceae

Comme je l'ai montré dans le chapitre précédent, cette tribu est trop hétérogène pour qu'une quelconque information générale puisse être dégagée.

Corypheae

Cette tribu est monogénérique et il serait intéressant de la comparer aux tribus les plus proches. Deux relations phylogénétiques sont proposées par Baker *et al.* (2009) : (*Corypheae*, (*Caryoteae*, *Borasseae*)) ou (*Caryoteae*, (*Corypheae*, *Borasseae*)). Il est intéressant de remarquer que l'anatomie de *Corypha* se rapproche plus des *Borasseae* que des *Caryoteae* et que par conséquent, la deuxième relation est plus probable que la première au regard des caractères anatomiques.

Au sein des *Coryphoideae*, il semble se dégager un groupe possédant un seul élément de vaisseau (Fig. 12.2, *Corypheae*, *Caryoteae*, *Borasseae*) alors que toutes les autres tribus en ont deux ou plus.

12.2.2 Le groupe *Phoeniceae*, *Sabaleae*, *Cryosophileae*, *Trachycarpeae*

Cryosophileae

Cette tribu semble être très homogène même si de fortes disparités existent entre les genres en ce qui concerne le nombre d'éléments de vaisseau. Je rappelle qu'un élément de vaisseau est observé pour *Chelyocarpus*, deux pour *Cryosophila*, *Hemithrinax* et *Thrinax* et plus de quatre pour *Coccothrinax* et *Zombia*. Ce qui définit anatomiquement ce groupe est une structure *Cocos-Type* poussée à l'extrême avec un cylindre central très homogène, un parenchyme fondamental assez compact et surtout des faisceaux fibro-vasculaires circulaires Vaginata à Lunaria.

Sabaleae

Cette tribu monogénérique forme un groupe monophylétique avec les *Cryosophileae* mais aucun critère anatomique ne permet de les rapprocher. En effet, le parenchyme fondamental de *Sabal* peut posséder de larges lacunes (cellules allongées et lobées formant un réseau régulier de lacunes). La partie fibreuse dorsale est Reniforma. Cette tribu partage ces états avec les *Trachycarpeae* alors qu'elle n'en partage pas avec les *Cryosophileae*.

Phoeniceae

Les différentes espèces de ce genre présentent une anatomie d'une grande homogénéité et il est à mon avis assez illusoire, au regret de certains archéobotanistes, de se lancer dans la discrimination des espèces à partir de leur anatomie.

Trachycarpeae

Les deux sous-tribus peuvent être assez facilement discriminées des *Trachycarpeae incertae sedis*. En effet, le parenchyme fondamental subit une croissance post-primaire plus importante pour les *Trachycarpeae* basaux alors que pour les *Livistoninae* et les *Rhapidinae*, cette croissance est moins marquée. Il faut remarquer que les *Rhapidinae* ont généralement plus de deux éléments de vaisseau.

12.2.3 *Calamoideae*

Cette sous-famille comporte à la fois des palmiers lianescents (rotins) et des palmiers arborescents. Les ports arborescent et lianescent impliquent des anatomies complètement différentes et se retrouvent dans toutes les tribus. C'est pour cette raison qu'il n'est pas évident de trouver une quelconque homogénéité au sein de cette sous-famille. Cependant,

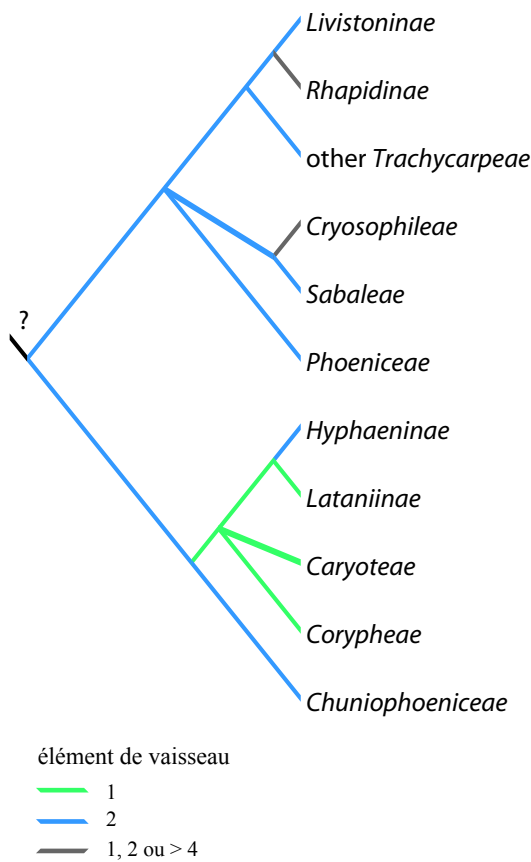


FIGURE 12.2 – Nombre d'éléments de vaisseau chez les *Coryphoideae*, phylogénie d'après Baker *et al.* (2009).

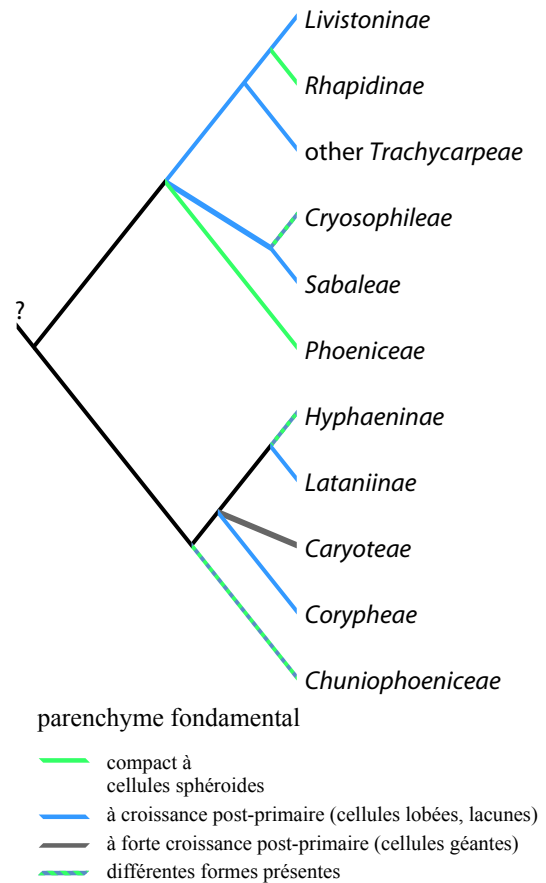


FIGURE 12.3 – Type de parenchyme fondamental chez les *Coryphoideae*, phylogénie d'après Baker *et al.* (2009).

il est intéressant de remarquer que tous les genres arborescents de cette sous-famille possèdent un parenchyme fondamental à croissance post-primaire à cellules généralement trabéculaires. Je n'ai remarqué aucune caractéristique anatomique commune entre ces deux différents ports.

12.2.4 *Ceroxyloideae*

Cette sous-famille est assez originale du point de vue de son anatomie. En effet l'organisation générale du cylindre central est *Mauritia-Type* et les faisceaux fibro-vasculaires comportent deux ou plus éléments de vaisseau. Les autres genres d'organisation similaire (*Mauritia-Type*) présentent un seul élément de vaisseau au niveau de la zone subcorticale et parfois deux vaisseaux au niveau de la zone centrale. Et il faut souligner qu'il existe une très forte différence entre l'anatomie de *Phytelephas* celle des deux autres tribus.

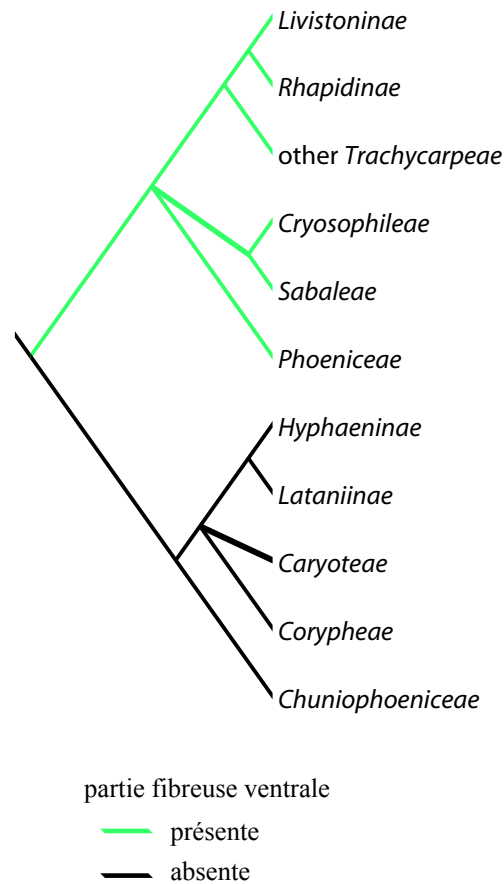


FIGURE 12.4 – Type de parenchyme fondamental chez les *Coryphoideae*, phylogénie d’après Baker *et al.* (2009)..

12.2.5 *Arecoideae*

Une discussion approfondie n’est pas envisageable à ce stade des connaissances. Cependant il est possible de remarquer que la majorité des *Arecoideae* sont *Mauritia-Type* alors que ceux de faible diamètre sont *Geonoma-Type*. Certaines tribus sont constituées de genres présentant une anatomie très proche (*Iriarteae*, *Chamaedoreae*, *Euterpeae*, *Geonomateae*). Les ((*Sclerospermeae*, *Oranieae*), *Podococceae*) forment un groupe monophylétique et d’après Tomlinson *et al.* (2011), *Sclerosperma* aurait une anatomie proche de *Podococcus* alors que celle d’*Orania* s’en détache nettement. Un autre groupe monophylétique peut être défini : ((*Geonomateae*, *Manicarieae*), *Leopoldinieae*) et il est possible de définir ce clade comme possédant une structure *Geonoma-Type* du cylindre central et un parenchyme fondamental compact (sans lacune) à cellules plus ou moins sphéroïdes. Pour les autres tribus, il est très difficile de définir des caractéristiques anatomiques communes

en raison du nombre important de genres qui les composent. Par exemple, au sein des *Cocoseae*, *Cocos* et *Elaeis* ont une anatomie très proche et très originale pour cette tribu (*Cocos-Type*) alors que ces deux genres sont dans deux sous-tribus différentes. Les *Cocoseae* comportent également le genre *Desmoncus* qui est morphologiquement proche des rotins et une majorité de genres dont l'anatomie se rapproche des autres *Arecoideae* (cylindre central *Mauritia-Type*). Les *Areceae* présentent une anatomie avec une forte croissance post-primaire et une variabilité importante comme celle qui a été décrite au chapitre 11.11 et également par Tomlinson *et al.* (2011).

Même si des tendances peuvent se dégager au sein des différentes sous-familles, il n'est pas encore possible d'émettre des hypothèses crédibles sur l'évolution du stipe des palmiers et de dire quel type de stipe (ceux avec une croissance post-primaire et une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale et ceux qui en sont dépourvus) est dérivé par rapport à l'autre. Il en est de même pour le nombre d'éléments de vaisseau.

Cependant en examinant la littérature sur les fossiles, notamment Stenzel (1904), Sahni (1964) et Stockmans et Willière (1943), les fossiles les plus anciens ne sont jamais décrits comme étant *Mauritia-Type* (type de stipe associé dans cette thèse avec une croissance post-primaire) mais plutôt comme étant *Cocos-Type* ou *Corypha-Type*. Les faisceaux fibro-vasculaires ont toujours un nombre d'éléments de vaisseau supérieur ou égal à deux. Ceci est confirmé par Crié (1892) qui décrit le plus ancien stipe fossile de palmier (Turonien de l'Anjou). Son anatomie ne présente aucune caractéristique d'une croissance post-primaire du parenchyme fondamental ou d'une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale. La seule hypothèse qu'il peut être faite à ce stade est que les *Coryphoideae* présenteraient une anatomie de type plésiomorphe proche des stipes fossiles alors que les *Ceroxyloideae* et les *Arecoideae* présenteraient une anatomie dérivée. Il n'est pas possible d'émettre une hypothèse en ce qui concerne les *Calamoideae* (en raison des deux différents ports) et les *Nypoideae* (en raison de son anatomie et son écologie particulières).

12.3 Anatomie, environnement et climat

Au regard de ces résultats, il serait intéressant de réaliser des études sur l'influence de l'environnement et du climat sur certains descripteurs. Comme je l'ai indiqué en 12.1 il semble que certains descripteurs puissent être fortement contraints par le climat. Cette influence est très bien étudiée pour le bois des Angiospermes et des Conifères et il ne serait pas surprenant que la disponibilité en eau ait aussi une influence sur les structures conductrices des palmiers (les faisceaux fibro-vasculaires). En effet, des études statistiques

préliminaires (études en cours, principalement basées par des analyses factorielles des correspondances) montrent qu'il existe une dépendance entre le climat et le diamètre des vaisseaux ainsi que le nombre de vaisseau au sein d'un faisceau fibro-vasculaire chez les palmiers arborescents (le cas des palmiers lianescents est sûrement différent). L'hypothèse est la suivante : plus la disponibilité en eau est importante, plus le diamètre des vaisseaux est important et plus le nombre de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire diminue. Par exemple, un nombre élevé de vaisseau (plus de quatre) se retrouve chez des palmiers ou un manque d'eau plus ou moins important peu apparaît dans l'année (*Chamaerops*, *Trachycarpus* ou *Coccothrinax*). L'aire de répartition de *Chamaerops* se situe sur le pourtour méditerranéen où le climat présente des saisons à fort déficit hydrique. Le diamètre des vaisseaux est inférieur à 60 μm et est parmi le plus faible des palmiers. *Trachycarpus* se retrouve dans des régions tempérées à saisonnalité marquée sur terrains montagneux calcaire avec une couverture neigeuse possible de novembre à mars (Dransfield *et al.* 2008b). Enfin *Coccothrinax* se retrouve également dans des régions sèches montagneuse et généralement calcaires (Dransfield *et al.* 2008b). Le diamètre des vaisseaux est inférieur à 90 μm . Ces trois genres appartiennent à la sous-famille des *Coryphoideae*. Au sein de cette sous-famille, il est possible de remarquer que la majorité des genres possèdent deux éléments de vaisseau dont le diamètre ne dépasse que rarement les 200 μm et se retrouvent dans des régions où la saisonnalité est assez marquée et où une saison sèche est généralement présente. C'est dans cette sous-famille que l'on retrouve les palmiers les plus tolérants à la sécheresse ainsi qu'un nombre d'éléments de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire élevé. La seule tribu des *Coryphoideae* qui possède une anatomie nettement différente est celle des *Caryoteae* : un seul élément de vaisseau est retrouvé dans la partie centrale du cylindre central. Les diamètres de ces vaisseaux sont parmi les plus larges de cette sous-famille ($> 200 \mu\text{m}$). Les genres de cette tribu se retrouvent dans zones tropicales humides. Cette remarque est aussi valable pour la plupart des *Ceroxyloideae* et des *Arecoideae* : les genres de ces sous-familles ne possèdent qu'un seul élément de vaisseau à large diamètre (généralement supérieur à 200 μm et jusqu'à 500 μm) et se retrouvent généralement dans des zones tropicales humides.

Ce qui précède ne présente qu'une hypothèse qu'il serait intéressant de tester dans le détail. Néanmoins, il semble que l'anatomie des stipes est fortement liée au climat. De plus, il est intéressant de remarquer que les palmiers les plus résistants à la sécheresse se retrouvent dans la même sous-famille (les *Coryphoideae*) et possèdent des caractéristiques anatomiques communes.

J'ai présenté dans cette partie l'anatomie du stipe des palmiers avec une étude détaillée en ce qui concerne les *Coryphoideae*. J'ai démontré qu'il est possible d'établir des descripteurs anatomiques afin d'identifier les différentes sous-familles ainsi que les tribus au sein des *Coryphoideae* mais aussi, dans une moindre mesure, au sein des *Calamoideae* et des *Ceroxyloideae*. Le genre *Nypa* est assez caractéristique et s'identifie sans problème. En revanche cette étude n'est pas rentrée dans le détail de la grande sous-famille des *Arecoideae* mais en a montré les principales caractéristiques.

Dans la partie suivante, je présente les applications que j'ai réalisées à partir de cette étude anatomique, à savoir :

- La mise à disposition des informations sur Internet (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>) par l'intermédiaire du logiciel Xper² ;
- Des identifications de stipes fossiles ;
- Des identifications en archéologie.

Quatrième partie

APPLICATIONS :

XPER²

PALÉOBOTANIQUE

&

ARCHÉOLOGIE

IDENTIFICATION ASSISTÉE PAR ORDINATEUR — XPER²

Sommaire

13.1 Présentation de la base de connaissance Palm-ID	340
13.1.1 Statistiques générales	340
13.1.2 Taxons inclus dans la base de connaissance	341
13.1.3 Descripteurs inclus dans la base Xper disponible sur Internet . .	342
13.2 Les différentes bases disponibles	345
13.2.1 Particularité de la base Palm-ID	345
13.2.2 Version complète	345
13.2.3 Version simplifiée	347
13.3 Le site Internet Palm-ID	347
13.3.1 Présentation	347
13.3.2 Conseils sur l'utilisation de Palm-ID	348
13.4 Génération de clefs	350

EN PARALLÈLE du travail présenté dans la partie précédente sur l'anatomie des stipes de palmiers actuels (Chapitres 7–11), j'ai développé une base de connaissance avec le logiciel Xper². Comme je l'ai expliqué dans le chapitre sur les méthodes, ce logiciel permet de réaliser des descriptions taxinomiques après avoir défini les *items* (taxons) et les descripteurs avec leurs états respectifs. Outre le fait que le logiciel permette de stocker informatiquement (sous la forme d'une base de données) les descriptions anatomiques, un module *identification* permet de réaliser des identifications à partir d'une description et des informations contenues dans cette base de données. La base Xper² développée durant cette thèse est décrite ici. Les différentes possibilités qu'offre ce logiciel sont présentées (analyse de la base, génération de clef. . .). La base de connaissance est disponible sur Internet (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>).

13.1 Présentation de la base de connaissance Palm-ID

Cette base de connaissance (Thomas 2011) est appelée à évoluer dans le temps. Au moment de l'impression de ces pages, cette base contient 37 taxons (appelés Items dans la base), 32 descripteurs et 107 états. Les statistiques de la base sont données ci-dessous et sont issues d'exports du logiciel (analyse de la base).

Le descripteur 1 permet de choisir ou d'exclure un ou des groupes taxinomiques (il est possible de sélectionner l'ensemble de la famille).

13.1.1 Statistiques générales

Base : Palm-ID (517 Images)**Number of descriptors : 32**

Illustrated : 24

Annotated : 28

Illustrated and annotated : 20

Descriptors without dependence (either father or son) : 0 (17 without descriptor 1)

Parent descriptors : 5 (4 without descr. 1) whose 4 (1 without descr. 1) child also

Child descriptors : 31 (12 without descr. 1) whose 4 (1 without descr. 1) parent also

Number of states : 108

Illustrated : 55

Annotated : 38

Illustrated and annotated : 21

Minimal number of states : 2

Maximal number of states : 11

Average number of states : 3.38

Number of groups : 7

Illustrated : 0

Annotated : 6

Illustrated and annotated : 0

Number of items : 37

Illustrated : 37

Annotated : 37

Illustrated and annotated : 37

With at less one undescribed value : 1

With at less one unknown value : 7

With at less one commented value : 37

13.1.2 Taxons inclus dans la base de connaissance

The base is complete at 98.73%

Borasseae / Hyphaeninae / Hyphaene : complete at 100.0%

Borasseae / Hyphaeninae / Bismarckia : complete at 100.0%

Borasseae / Lataniinae / Borassus / Latania : complete at 100.0%

Borasseae / Lataniinae / Lodoicea : complete at 100.0%

Caryoteae / Caryota : complete at 100.0%

Caryoteae / Arenga / Wallichia : complete at 100.0%

Cryosophileae / Zombia : complete at 100.0%

Cryosophileae / Chelyocarpus : complete at 100.0%

Cryosophileae / Coccothrinax : complete at 100.0%

Cryosophileae / Cryosophila : complete at 100.0%

Cryosophileae / Thrinax : complete at 100.0%

Cryosophileae / Hemithrinax : complete at 100.0%

Phoeniceae : complete at 100.0%

Corypheae : complete at 90.63%

Sabaleae : complete at 100.0%

Chuniophoeniceae / Nannorrhops : complete at 93.75%

Chuniophoeniceae / Chuniophoenix : complete at 96.88%

Trachycarpeae / Serenoa : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Brahea : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Copernicia : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Pritchardia : complete at 96.88%

Trachycarpeae / Washingtonia : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Livistoninae - Livistona : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Livistoninae - Licuala : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Rhapsidinae - Chamaerops : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Rhapsidinae - Trachycarpus : complete at 100.0%

Trachycarpeae / Rhapsidinae - Rhapsis : complete at 100.0%

Calamoideae (scandent) : complete at 100.0%

Calamoideae / Eugeissona : complete at 100.0%

Calamoideae / Raphia / Mauritia / Mauritiella : complete at 100.0%

Calamoideae / Lepidocaryum : complete at 100.0%

Calamoideae / Metroxylon / Pigafetta : complete at 100.0%

Nypoideae : complete at 100.0%

Ceroxyloideae / Cyclospatheae : complete at 96.88%

Ceroxyloideae / Ceroxyleae : complete at 96.88%

Ceroxyloideae / *Phytelephas* : complete at 90.63%

Arecoideae : complete at 90.63%

Empty description : 0.25%

Unknown description : 1.01%

13.1.3 Descripteurs inclus dans la base Xper² disponible sur Internet

Palm-ID

37 Items

32 Descriptors

31 children descriptors (12 without the first descriptor)

108 States

1. **identification within “subfamily” or “tribe”**: {1. all palm family, 2. subfamily *Calamoideae*, 3. subfamily *Nypoideae*, 4. subfamily *Coryphoideae*, 5. subfamily *Ceroxyloideae*, 6. subfamily *Arecoideae*, 7. tribe *Chuniophoeniceae*, 8. tribe *Borasseae*, 9. tribe *Cryosophileae*, 10. tribe *Trachycarpeae*, 11. without *Arecoideae*}
2. **von Mohl’s classification**: {1. Cocos-Type, 2. Corypha-Type, 3. Mauritia-Type, 4. Calamus-Type, 5. Geonoma-Type}
3. **shape of fibrous part in transverse section**: {1. Sagittata, 2. Reniforma to Cordata - Complanata, 3. Lunaria, 4. Vaginata}
Conditions for inapplicability (Calamus-Type)
27. **vascular zone position**: {1. included in the fibrous dorsal cap (between the two auricular lobes), 2. excluded from the fibrous dorsal cap, 3. excluded from the auricular lobes only in the central part}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
28. **auricular sinus**: {1. angular, 2. rounded, 3. absent, 4. absent only in the central part}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
30. **auricular lobe**: {1. very shallow to absent, 2. rounded, 3. angular}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
29. **median sinus**: {1. very shallow to absent, 2. rounded, 3. angular}
Conditions for inapplicability (Calamus-Type)

4. **wide metaxylem element**: {1. present, 2. absent (only long angular imperforate scalariform tracheids)}
5. **number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle**: {1. mostly 1, 2. mostly 2 (3-4), 3. mostly 3-4, 4. more than 4, 5. 1 in the the subcortical zone and the zone of transition AND 2 in the central zone}
 Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
23. **end wall slope**: {1. extremely oblique, 2. very oblique, 3. oblique, 4. slightly oblique, 5. transverse}
 Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
24. **specialisation value**: {1. [0] tracheids only — definite vessels not observed, 2. [1] multiple perforation plates with "pithlike" perforations that span ≤ 1 vessel-parenchyma pit on the adjacent lateral wall, 3. [2] multiple perforation plates with "narrow" perforations that span >1 to ≤ 2 vessel-parenchyma pits, 4. [3] multiple perforation plates with "medium size" perforations that span >2 to ≤ 5 vessel-parenchyma pits, 5. [4] multiple perforation plates with "wide" perforations that span >5 vessel-parenchyma pits, or with ≤ 3 bars, 6. [5] mixture of multiples perforation plates (as in #4) and simple perforation plates, 7. [6] simple perforation plate only}
 Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
31. **range of slope index (min_m_max)**: {1. 3,54 – 4,3 – 4,55, 2. 3,1, 3. 3 – 3,76 – 4,33, 4. 2,81 – 3,5, 5. 2,4 – 2,83 – 3,83}
 Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
32. **Tomlinson's end wall type**: {1. least specialized, 2. unspecialized, 3. moderately specialized, 4. most specialized}
 Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
6. **phytoliths**: {1. globular echinate to granulate, 2. trapeziform to rondel (ex hat shaped), 3. combined}
7. **phytoliths distribution in central cylinder**: {1. all around the dorsal fibrous

- cap throughout the central cylinder, 2. largely restricted to the fvb of the subcortical zone in contact with the cortex}
8. **fibrous dorsal cap centrifugal differentiation:** {1. present, 2. absent}
 9. **ground parenchyma sustained growth:** {1. absent (Type A), 2. present (Type B)}
 10. **ground parenchyma of the central cylinder:** {1. spheroid to slightly elongated (length / width < 3–4) cells (\varnothing < 150 μ m) and compact [sometimes few and little lacunae in old stems, 2. cells slightly elongated (length / width < 3–4), lobed with a random (rhombohedral) shape (maximal length < 200 μ m) and irregular meshwork (lacunae < 200 μ m), 3. rod-like cells (length > 200 μ m; length / width > (3)–5) and more or less regular and large meshwork (lacunae > 250 μ m), 4. trabecular (= stellate) with a regular meshwork (spheroid lacunae > 250 μ m), 5. huge cells (\varnothing > 150 μ m) [potential few and irregular lacunae], 6. appendicular parenchyma connecting fvb}
 11. **cortex:** {1. developed, 2. very thin}
 12. **superficial protective layer (sub-epidermal):** {1. permanent epidermis, 2. developed etagen meristem (alignment of more than 10 cells), 3. suberization and sclerosis of the existing ground parenchyma}
 13. **multicellular epidermal hair:** {1. present, 2. absent }
 Conditions for inapplicability (developed etagen meristem (alignment of more than 10 cells), suberization and sclerosis of the existing ground parenchyma)
 14. **epidermal cells:** {1. erect (radially elongate), 2. cone shaped, 3. elongated (tangentially elongate), 4. spheroid to cubical}
 Conditions for inapplicability (developed etagen meristem (alignment of more than 10 cells), suberization and sclerosis of the existing ground parenchyma)
 15. **tangential elongation and anticlinal divisions of subcortical parenchyma cells:** {1. present, 2. absent}
 16. **radial elongation of the fibrous dorsal cap (in subcortical zone):** {1. strongly developed, 2. absent}
 17. **fibrous bundles in central cylinder:** {1. present, 2. absent}
 18. **fibrous ventral cap:** {1. present (often only in the central part), 2. absent}

19. **number of phloem strand**: {1. one strand throughout the central cylinder, 2. one strand in the subcortical and transitional zones and two in the central zone of the central cylinder, 3. two strands throughout the central cylinder}
20. **little fibrous vascular bundles (bridges)**: {1. present (well developed), 2. absent (poorly developed)}
21. **radiating parenchyma**: {1. present, 2. absent}
22. **tabular parenchyma**: {1. present, 2. absent}
25. **metaphloem sieve plate**: {1. compound, 2. simple or transitional}
26. **paravascular parenchyma**: {1. developed, 2. poorly developed or one layer of circumvascular cells}

Le descripteur 1 permet à l'utilisateur de choisir et d'exclure certains taxons avant de commencer l'identification.

13.2 Les différentes bases disponibles

Deux bases ont été réalisées. La première est une version détaillée et complète (pour le développement) qui présente tous les descripteurs et un grand nombre de taxons décrits (sans distinction de sous-famille, tribu, sous-tribu ou genre). La seconde est une version simplifiée pour un utilisateur non spécialisé dans l'étude de l'anatomie des palmiers où ne sont conservés que les descripteurs robustes et utiles pour la discrimination des tribus.

13.2.1 Particularité de la base Palm-ID

Cette base contient un descripteur supplémentaire qui n'est pas un descripteur anatomique. Celui-ci, le descripteur 1. *identification within "subfamily" or "tribe"*, permet de restreindre les taxons qu'on souhaite identifier. Ce descripteur est le suivant :

Ainsi, l'utilisateur peut décider de réaliser une identification au sein de la famille entière en sélectionnant l'état 1 ou d'une sous-famille ou d'une tribu en sélectionnant les états 2 à 10. Comme la sous-famille des *Arecoideae* n'est pas encore étudiée dans le détail et que les différentes tribus ne sont pas décrites, l'utilisateur peut aussi décider de ne pas retenir les *Arecoideae* lors de l'identification en sélectionnant l'état 11.

13.2.2 Version complète

La version complète est celle présentée ci-dessus.

Tableau 13.1 – Liste des descripteurs et de leur différents pouvoirs discriminants. En raison de la spécificité du descripteur 1 (identification within “subfamily” or “tribe”), celui-ci n’est pas présenté ici.

Descriptors	Xper	Sokal & Michener	Jaccard
2. von Mohl’s classification	442/666 (0.66)	205/666 (0.31)	481/666 (0.72)
3. shape of fibrous part in transverse section	220/630 (0.35)	189/630 (0.3)	316/630 (0.5)
4. wide metaxylem element	0/666 (0.0)	18/666 (0.03)	18/666 (0.03)
5. number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle	395/666 (0.59)	226/666 (0.34)	460/666 (0.69)
6. phytoliths	99/666 (0.15)	101/666 (0.15)	118/666 (0.18)
7. phytoliths distribution in central cylinder	224/666 (0.34)	242/666 (0.36)	242/666 (0.36)
8. fibrous dorsal cap centrifugal differentiation	224/666 (0.34)	242/666 (0.36)	242/666 (0.36)
9. ground parenchyma sustained growth	255/666 (0.38)	335/666 (0.5)	335/666 (0.5)
10. ground parenchyma of the central cylinder	321/666 (0.48)	230/666 (0.35)	457/666 (0.69)
11. cortex	230/666 (0.35)	296/666 (0.44)	296/666 (0.44)
12. superficial protective layer (sub-epidermal)	121/666 (0.18)	225/666 (0.34)	270/666 (0.41)
13. multicellular epidermal hair	16/55 (0.29)	21/55 (0.38)	21/55 (0.38)
14. epidermal cells	16/55 (0.29)	28/55 (0.52)	37/55 (0.67)
15. tangential elongation and anticlinal divisions of subcortical parenchyma cells	29/666 (0.04)	134/666 (0.2)	134/666 (0.2)
16. radial elongation of the fibrous dorsal cap (in subcortical zone)	0/666 (0.0)	66/666 (0.1)	66/666 (0.1)
17. fibrous bundles in central cylinder	270/666 (0.41)	336/666 (0.5)	336/666 (0.5)
18. fibrous ventral cap	162/666 (0.24)	297/666 (0.45)	297/666 (0.45)
19. number of phloem strand	87/666 (0.13)	123/666 (0.19)	181/666 (0.27)
20. little fibrous vascular bundles (bridges)	140/666 (0.21)	206/666 (0.31)	206/666 (0.31)
21. radiating parenchyma	81/666 (0.12)	186/666 (0.28)	186/666 (0.28)
22. tabular parenchyma	156/666 (0.23)	306/666 (0.46)	306/666 (0.46)
23. end wall slope	70/666 (0.11)	160/666 (0.24)	311/666 (0.47)
24. specialisation value	42/666 (0.06)	175/666 (0.26)	284/666 (0.43)
25. metaphloem sieve plate	180/666 (0.27)	198/666 (0.3)	198/666 (0.3)
26. paravascular parenchyma	276/666 (0.41)	311/666 (0.47)	311/666 (0.47)
27. vascular zone position	104/435 (0.24)	148/435 (0.34)	186/435 (0.43)
28. auricular sinus	116/435 (0.27)	139/435 (0.32)	203/435 (0.47)
29. median sinus	33/630 (0.05)	96/630 (0.15)	138/630 (0.22)
30. auricular lobe	62/435 (0.14)	108/435 (0.25)	147/435 (0.34)
31. range of slope index (min_m_max)	304/666 (0.46)	114/666 (0.17)	304/666 (0.46)
32. Tomlinson’s end wall type	207/666 (0.31)	170/666 (0.26)	288/666 (0.43)

13.2.3 Version simplifiée

Palm-ID
37 Items
25 Descriptors
24 children descriptors (6 without the first descriptor)
84 States

Les descripteurs qui ont été supprimés, afin de faciliter l'utilisation sans pour autant diminuer la potentialité d'identifier les taxons, sont les suivants :

26. **paravascular parenchyma** : {1. developed, 2. poorly developed or one layer of circumvascular cells}
27. **vascular zone position** : {1. included in the fibrous dorsal cap (between the two auricular lobes), 2. excluded from the fibrous dorsal cap, 3. excluded from the auricular lobes only in the central part}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
28. **auricular sinus** : {1. angular, 2. rounded, 3. absent, 4. absent only in the central part}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
29. **median sinus** : {1. very shallow to absent, 2. rounded, 3. angular}
Conditions for inapplicability (Calamus-Type)
30. **auricular lobe** : {1. very shallow to absent, 2. rounded, 3. angular}
Conditions for inapplicability (Vaginata)
31. **range of slope index (min _ m _ max)** : {1. 3,54 – 4,3 – 4,55, 2. 3,1, 3. 3 – 3,76 – 4,33, 4. 2,81 – 3,5, 5. 2,4 – 2,83 – 3,83}
Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))
32. **Tomlinson's end wall type** : {1. least specialized, 2. unspecialized, 3. moderately specialized, 4. most specialized}
Conditions for inapplicability (absent (only long angular imperforate scalariform tracheids))

Les Items (taxons) de la base ne sont pas modifiés.

13.3 Le site Internet Palm-ID

13.3.1 Présentation

J'ai développé un site Internet pour rendre accessible cette base en ligne (Figs. 13.1–13.2). Ce site est stocké sur le serveur du Laboratoire Informatique et Systéma-

tique (LIS) de l'université Paris 6 (<http://infosyslab.fr/lis/>) et son url est : <http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>

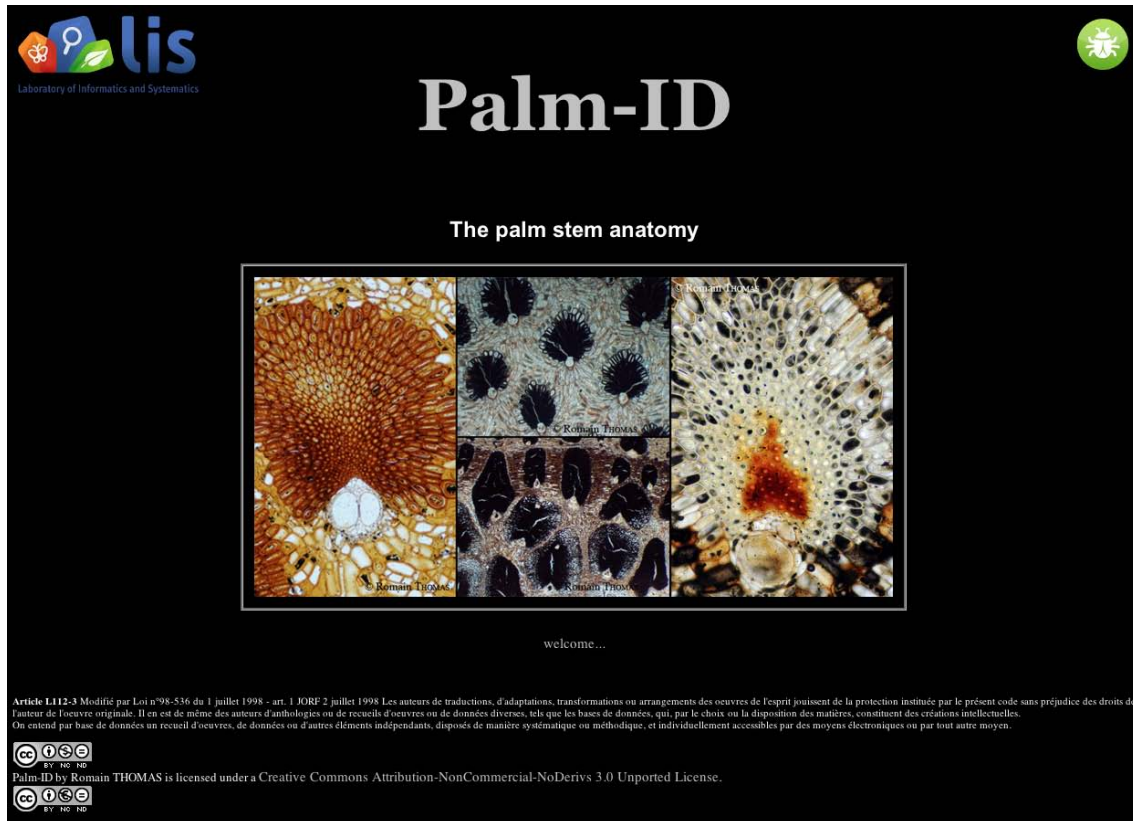


FIGURE 13.1 – Copie d'écran de la page d'accueil du site Internet Palm-ID.

Ce site présente la base Palm-ID, son contenu, ses objectifs, ses limites et les spécimens qui ont été étudiés pour sa réalisation. Sur la page *identification*, l'utilisateur a le choix entre la version complète et la version simplifiée de la base.

13.3.2 Conseils sur l'utilisation de Palm-ID

Lors de l'identification, il est conseillé de sélectionner les descripteurs regroupés au sein du groupe *informative descriptors* (Fig. 4.7) afin de conserver uniquement les descripteurs qui se sont révélés être les plus fiables dans l'identification des stipes. Il peut-être utile de les classer en fonction de leur pouvoir discriminant (Chapitre 4.6.2, Tableau 13.1) afin de ne décrire que les descripteurs informatifs pour les taxons restant à identifier.

Xper² est un outil puissant qui s'avère très utile pour le stockage d'informations taxinomiques. Néanmoins, l'identification ne doit pas se faire « naïvement » sans apporter un regard critique sur le module *identification* de Xper². Ces précautions à prendre ne pro-

Palm-ID
Anatomical identification of the Palms - Palm anatomy

[Presentation](#)
 [Specimens studied](#)
 [Identification](#)
 [Authors and Collaborators](#)
 [Links and Bibliography](#)

Palm-ID
Identify the palm stems from their anatomical characters
Romain THOMAS
<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>

Date of creation : 6 janvier 2010 Last update : 01 juillet 2011

The base is structured according to the following architecture:
Descriptor {State_1; State_2; State_3; ...}

The descriptors are grouped in groups. For a safe identification choose only the descriptors that are in the *informative descriptors* group, the other uncertain descriptors could be subject to some changes, moreover they are very polymorphic.
The simplified version presents only the robust descriptors: uncertain were removed to facilitated the identification.

- Identification with the FULL version
- Identification with the SIMPLIFIED version
- Taxa : 37 (37 in simplified version)
- Groups of descriptors : 7 (7 in simplified version)
- Descriptors : 31 (24 in simplified version)
- Pictures : 517 (481 in simplified version)
- Base properties
- Matrix

FIGURE 13.2 – Copie d'écran de la page *identification* du site Internet Palm-ID.

viennent pas du logiciel qui offre de grandes possibilités mais bien de la base Palm-ID elle-même. En effet, j'ai développé cette base en essayant de la rendre la plus accessible à tous pour qu'elle puisse être utilisée facilement tant par des chercheurs confirmés que par des étudiants ou des novices dans le domaine de l'anatomie. Mais cet effort de simplification et de *vulgarisation* peut donner l'apparence que l'identification d'un stipe de palmier à partir de son anatomie est une chose facile. Or il n'en est rien. En effet, un taxon identifié au terme de la description n'assure pas à 100% que le spécimen observé correspond bien au taxon terminal dans Xper². Un retour sur l'article Thomas et De Franceschi (soumis b) ou sur cette thèse est indispensable afin de confirmer l'identification.

13.4 Génération de clefs

Le logiciel développé par le LIS possède de nombreux outils périphériques très utiles. Parmi eux, MaKey permet de générer des clefs dichotomiques à partir d'une base de connaissance au format Xper. Cet outil est disponible à l'adresse suivante : <http://baron.snv.jussieu.fr/>.

Je présente ci-dessous un exemple de clef dichotomique pour la tribu des *Cryosophileae* (Figs. 13.3(a), 13.4). Il est bien sûr possible de générer des clefs pour d'autres unités taxinomiques, mais lorsque le nombre d'*Items* (genres) augmente, la clef possède un grand nombre de chemins et il n'est pas possible de la présenter entièrement ici. Lors de la génération d'une clef, il est possible de choisir une clef indentée ou en parallèle et de visualiser ses statistiques ainsi que ses paramètres (Fig. 13.3(b)).

1:1 little fibrous vascular bundles (bridges) = present (well developed)
 ==> 2
 1:2 little fibrous vascular bundles (bridges) = absent (poorly developed)
 ==> Cryosophileae - Cryosophila

2:1 fibrous bundles in central cylinder = present
 ==> Cryosophileae - Coccothrinax
 2:2 fibrous bundles in central cylinder = absent
 ==> 3

3:1 ground parenchyma of the central cylinder = spheroid to slightly elongated (length / width < 3-4) cells (? < 150 μm) and co2
 ==> 4
 3:2 ground parenchyma of the central cylinder = cells slightly elongated (length / width < 3-4), lobed with a random (rhombhed3)
 ==> 5

4:1 number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle = mostly 1
 ==> Cryosophileae - Chelyocarpus
 4:2 number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle = mostly 2 (3-4) ou mostly 3-4
 ==> Cryosophileae - Thrinax
 ==> Cryosophileae - Hemithrinax

5:1 ground parenchyma sustained growth = absent (Type A)
 ==> 6
 5:2 ground parenchyma sustained growth = present (Type B)
 ==> Cryosophileae - Zombia

6:1 number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle = mostly 2 (3-4)
 ==> Cryosophileae - Thrinax
 6:2 number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle = mostly 3-4
 ==> Cryosophileae - Thrinax
 ==> Cryosophileae - Zombia
 6:3 number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle = more than 4
 ==> Cryosophileae - Zombia

(a) Clef en parallèle.

MAKEY V1.09 (21/09/1990) J. LEBBE & R. VIGNES.
 Base: Palm-ID

Nom de la valeur:	Nb. de chemins menant à cette valeur:	Nb. de questions dans le chemin:		
		le plus court	de longueur moyenne	le plus long
Cryosophileae - Zombia	3	4	4.67	5
Cryosophileae - Chelyocarpus	1	4	4.00	4
Cryosophileae - Coccothrinax	1	2	2.00	2
Cryosophileae - Cryosophila	1	1	1.00	1
Cryosophileae - Thrinax	3	4	4.67	5
Cryosophileae - Hemithrinax	1	4	4.00	4

	Nb. de chemins pour toutes les valeurs:	Nombre de questions pour toutes les valeurs dans le chemin:		
		le plus court	de longueur moyenne	le plus long
min	1.00	1.00	1.00	1.00
moy	1.67	3.17	3.39	3.50
max	3.00	4.00	4.67	5.00

[Télécharger cette clé au format PDF.](#)

(b) Statistiques et paramètres.

FIGURE 13.3 – Export html de le clef dichotomique en parallèle de la tribu des *Cryosophileae*.

- 1:1** little fibrous vascular bundles (bridges) : **present (well developed)**
 ==> 2
- 1:2** little fibrous vascular bundles (bridges) : **absent (poorly developed)**
 ==> *Cryosophileae - Cryosophila*
- 2:1** fibrous bundles in central cylinder : **present**
 ==> *Cryosophileae - Coccothrinax*
- 2:2** fibrous bundles in central cylinder : **absent**
 ==> 3
- 3:1** ground parenchyma of the central cylinder : **spheroid to slightly elongated (length / width < 3–4) cells (? < 150 µm) and co2**
 ==> 4
- 3:2** ground parenchyma of the central cylinder : **cells slightly elongated (length / width < 3–4), lobed with a random (rhombohed3**
 ==> 5
- 4:1** number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle : **mostly 1**
 ==> *Cryosophileae - Chelyocarpus*
- 4:2** number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle : **mostly 2 (3-4) ou mostly 3-4**
 ==> *Cryosophileae - Thrinax*
 ==> *Cryosophileae - Hemithrinax*
- 5:1** ground parenchyma sustained growth : **absent (Type A)**
 ==> 6
- 5:2** ground parenchyma sustained growth : **present (Type B)**
 ==> *Cryosophileae - Zombia*
- 6:1** number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle : **mostly 2 (3-4)**
 ==> *Cryosophileae - Thrinax*
- 6:2** number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle : **mostly 3-4**
 ==> *Cryosophileae - Thrinax*
 ==> *Cryosophileae - Zombia*
- 6:3** number of wide metaxylem element per fibrous vascular bundle : **more than 4**
 ==> *Cryosophileae - Zombia*

FIGURE 13.4 – Export pdf de la clef des *Cryosophileae*.

APPLICATIONS À LA PALÉOBOTANIQUE

Sommaire

14.1 État des connaissances	355
14.2 Les tiges fossiles : les <i>Palmoxyton</i>	356
14.2.1 Taxinomie et nomenclature des stipes fossiles de palmiers	356
14.2.2 Considérations nomenclaturales sur les tiges fossiles	360
14.2.3 Analyse de l'affinité taxinomique de quelques <i>Palmoxyton</i>	361
14.3 Échantillonnage des spécimens fossiles	367
14.4 Article	368

LES palmiers fossiles sont l'objet d'intérêt depuis plusieurs siècles. En effet, pendant cette thèse, nous avons pu remarquer que la plus ancienne publication de la bibliothèque de paléobotanique était celle de de La Hire (1692). Dans cette publication, il étudie un « *tronc de palmier qui a été converti en pierre* » provenant d'Afrique. Il se pose la question de l'origine de cette ressemblance entre les cailloux qu'il possède et les troncs de palmiers qu'il connaît. « *Mais les Naturalistes ne conviennent pas de l'origine de ces pétrifications, ni de leur cause.* » N'ont-elles toujours été que pierres et cailloux et « *pris par hasard la figure des chofes qu'ils représentent ?* » Ou au contraire, proviennent-elles de véritables troncs ? « *Et il y a des raisons assez probables de part & d'autre. [...]* Cependant ces deux cailloux font tellement femblables aux deux morceaux du bois véritable, qu'il n'y a pas d'apparence que le hasard ait pû former deux corps si femblables à deux autres d'une nature si différente. [...] Mais il est presque inconcevable que l'autre morceau qui est le bas du tronc, ait été formé par hasard. » Il finit par conclure « *que cette pétrification n'est point un jeu de la nature qui ait imité dans une pierre la figure d'un tronc d'arbre ; mais que ces deux morceaux de caillou ont originairement été deux portions d'un véritable tronc de Palmiers lesquelles dans la suite ont été changées en deux véritables cailloux.* »

Il est sûr que de nos jours, cette question peut paraître désuète même si elle ne doit pas être mise de côté en raison de l'influence malheureusement grandissante de certains mouvements spiritualistes / anti-évolutionnistes¹.

Cette anecdote de l'histoire des sciences montre à quel point les palmiers, actuels ou fossiles, ont depuis longtemps fait l'objet d'un intérêt particulier. Malgré cet intérêt, il faut souligner que parmi la grande quantité de stipes fossiles récoltés, le nombre d'identifications rigoureuses et exactes peut se compter sur les doigts d'une main. Ceci s'explique facilement par le fait qu'avant ce travail, aucune étude comparative sur l'anatomie des stipes de palmiers n'était disponible. Maintenant que nous avons la certitude que les échantillons fossiles que nous avons à disposition sont de véritables palmiers qui ont été transformés en pierre au cours du temps, et que cette thèse a permis de commencer l'étude comparative de l'anatomie des stipes actuels, il est tout à fait intéressant de les étudier dans cette thèse.

Ce chapitre commence par présenter l'état des connaissances des stipes fossiles continue par une analyse et une critique nomenclaturale des différents noms qui ont été donnés aux stipes de palmiers fossiles. Ensuite, je présente les quelques stipes fossiles qui ont été rapportés à des genres ou espèces actuelles. Lorsqu'il a été possible de le faire, une étude critique des identifications a été réalisée afin d'évaluer la robustesse des identifications à l'aide du référentiel présenté dans les chapitre 7 à 12. Une fois ce retour sur publications, l'article que nous avons rédigé, sur l'étude de quelques palmiers fossiles provenant de différents sites français datant du Tertiaire, sera inséré à la fin du chapitre.

Je rappelle que, comme dans les chapitres précédents, les descripteurs cités font références à l'article Thomas et De Franceschi (soumis b) (section 7.1, page 119).

1. Aucune référence aux-dits mouvements ne sera faite ici.

14.1 État des connaissances

De P. de LA Hire (1692) à K.G. Stenzel (1904)

Comme il a été indiqué dans l'introduction de ce chapitre, la première description d'un stipe fossile est celle de de La Hire (1692). Celle-ci est intéressante d'un point de vue historique mais ne nous apporte pas d'information anatomique. Brongniart (1822a,b, 1828) publie les noms d'*Endogenites* et de *Palmacites* ce qui peut-être considéré comme le point de départ de l'étude scientifique des palmiers fossiles et de leurs tiges (un historique et une analyse des différents noms donnés aux stipes fossiles est indiqué en 14.2). Sprengel (1828) publia le premier schéma d'un fffvsing d'une tige fossile (et sûrement d'une tige de palmier qu'elle soit actuelle ou fossile). Cotta (1832), Corda (1845) ont également joué un rôle important dans les premières descriptions des tiges fossiles. C'est Unger (1823-1850) qui réalisa une première synthèse sur ce qui avait été réalisé avant lui. Après cette date, de nombreux auteurs ont publié et décrit plusieurs stipes (de Saporta 1863, Watelet 1866, Schimper 1870–1872, Felix 1883, Fliche 1888, Schimper et Schenk 1890, Crié 1892, Stenzel 1897, Sterzel 1900). C'est ce qui conduit Stenzel (1904)² à réaliser la plus grande étude comparative des *Palmoxylon* de l'époque en reprenant toutes les descriptions depuis Sprengel (1828). Dans cet ouvrage, l'anatomie des stipes est remarquablement bien détaillée et une cinquantaine d'espèces sont décrites. Juste avant lui, Schenk (1882a,b, 1883) s'intéressa à ces stipes et définit pour la première fois le genre *Palmoxylon*.

B. Sahni et les paléobotanistes indiens

Après K.G. Stenzel, il n'est pas possible de s'intéresser ici à l'intégralité des descriptions. Certains auteurs ont également réalisés des synthèses sur les stipes fossiles. Un illustre paléobotaniste indien s'intéressa particulièrement aux palmiers dès 1928 (Sahni 1928) et publia par la suite une première liste des palmiers fossiles du continent indien (Sahni 1931). En suite, de nombreux autres auteurs indiens se sont intéressés aux *Palmoxylon* dont la très grande majorité des spécimens provient des trapps du Deccan (les citations suivantes ne sont qu'une sélection parmi l'ensemble des travaux réalisés) : Sahni (1932), Kaul (1938, 1943), Sahni (1943), Kaul (1944), Sahni (1946), Lakhanpal (1956), Ramanujam (1958), Prakash (1958b,a), Mahabale (1958), Prakash (1960), Kaul (1960), Prakash (1961), Rao et Menon (1962), Menon (1963), Rao et Menon (1963a,b, 1964, 1966, 1967), Rao et Achuthan (1969), Prakash et Ambwani (1980), Ambwani (1983), Ambwani et Prakash (1983), Ambwani (1985), Ambwani et Mehrotra (1989). Sahni (1964) et plus tard par

2. Il faudrait ajouter à cette publication, la thèse du même auteur (Stenzel 1850).

Rao et Achuthan (1973) ont synthétisé la majeure partie de ces descriptions. Prakash et Boureau (1968) publièrent une liste de toutes les espèces de *palmoxylon*, regroupées géographiquement, qu'ils avaient en leur connaissance.

Les publications francophones

Il y a bien sûr Brongniart (1822a,b, 1828), de Saporta (1863), et Crié (1892). Ce dernier a décrit le plus ancien fossile de palmier (*Palmoxylon ligerinum* Crié). En effet, selon Kvaček et Herman (2004) « ... they appear as the oldest palm (stem) remain » et daterait du Turonien (Crétacé Supérieur) de Fontaine-Guérin (Maine-et-Loire). Malgré nos recherches, il n'a malheureusement pas été possible de retrouver cet échantillon.

Plus récemment, Stockmans et Willièrè (1943) réalisèrent un recueil de quelques stipes fossiles de Belgique. Du côté des auteurs français, le professeur E. Boureau réalisa quelques études sur les palmiers fossiles de France : Boureau (1947a,b, 1949), il a été suivi par Grambast (1957, 1965), Koeniger (1968, 1969), Privé-Gill et Pelletier (1981), Koeniger *et al.* (1985), Dupéron-Laudoueneix et Dupéron (1995).

Les publications contemporaines

Parmi les publications les plus récentes, il est intéressant de citer Nambudiri et Tidwell (1998) qui réalisent une analyse d'un stipe fossile en comparaison avec les précédents caractères définis entre autre par K.G. Stenzel ou B. Sahni. En suite Harley (2006) a réalisé un résumé complet des fossiles de palmiers. Ce résumé concerne les pollen, fruits, fleurs, feuilles, tiges et racines. Pan *et al.* (2006) a publié une étude sur l'histoire des palmiers en Afrique.

14.2 Les tiges fossiles : les *Palmoxylon*

14.2.1 Taxinomie et nomenclature des stipes fossiles de palmiers

Plusieurs noms ont été donnés aux tiges fossiles de palmiers. Un aperçu historique est réalisé dans cette section.

Endogenites Brongniart, 1822

Adolphe Brongniart a rédigé deux publications en 1822 (Brongniart 1822a,b) qui décrivent le genre *Endogenites*. La description originale semble être celle de Brongniart (1822a, pp. 354–357, Pl. x Fig. 1), qui base sa description sur celle d'*E. bacillaris* et d'*E. echinatus*. En ce qui concerne *Endogenites*, il écrit :

Rao et Menon (1966, 1967), Rao et Achuthan (1969)

Nous avons donné ce nom à tous les bois fossiles qui appartiennent à des végétaux monocotylédons, ce qu'on peut reconnaître à l'absence de toutes couches concentriques, et à la disposition des vaisseaux par faisceaux isolés, distribués irrégulièrement dans l'intérieur du bois.

La description d'*E. bacillaris* ne fait référence à aucune illustration :

On a trouvé également dans ce lignite [de Cologne] et dans celui de Horgen des fibres cylindriques, ondulées, rapprochées parallèlement les unes des autres en masses assez considérables et que je crois appartenir à des tiges de végétaux monocotylédones ; elles paroissent surtout avoir une grande analogie avec les faisceaux de vaisseaux également ondulés et presque libres au milieu d'un tissu cellulaire lâche, qui remplissent le centre de la tige de quelques Palmiers. Nous les désignerons par le dénomination d'Endogenites bacillaris.

S'en suit la description d'*E. echinatus* illustrée dans la même publication :

C'est une portion de tronc entièrement recouvert par la base persistante des pétioles des feuilles formant des sortes d'écailles très dilatées et un peu triangulaire à leur base[...]. Quoique les feuilles forment environ douze séries longitudinales sur le tronc, nous ferons remarquer que la base amplexicaule très dilatée de chaque pétiole embrasse environ le quart ou le tiers du tronc, et que ces douze séries proviennent de ce que les feuilles supérieures ne sont pas placées directement au-dessus de celles qui sont au-dessus, mais en alternance avec elles : la même disposition s'observe sur le tronc de la plupart des Palmiers.

Brongniart (1822b, pp. 209–211), réalise également la description du genre *Endogenites* :

Bois composé de faisceaux de vaisseaux isolés plus nombreux à la circonférence qu'au centre.

Les Endogenites qui composent les genres suivants sont aisés à distinguer à leurs vaisseaux réunis en faisceaux plus serrés vers la circonférence qu'au centre et ne formant pas de couches concentriques. La forme, la grandeur, et la disposition de ces faisceaux paroît donc donner de bons caractères pour distinguer les espèces, mais ces caractères n'ayant pas non plus été étudiés sur les végétaux vivans, et les arbres auxquels ces fossiles paroissent appartenir étant presque tous exotiques, les comparaisons spécifiques sont peut-être encore plus difficiles à établir que dans le genre précédant [Exogenites].

Aucun spécimen n'est cité, aucune illustration n'est figurée. Il cite les palmiers, les genres *Dracaena*, *Yucca* et *Pandanus* comme pouvant se rapprocher le plus de cette structure fossile. Toujours dans ce même article, Brongniart (1822b, pp. 300–303, Pl. v Fig. 2), réalise la description d'*E. echinatus* présentant la même illustration ainsi que la même description que celle trouvée dans Brongniart (1822a). Ni l'illustration ni la description ne permettent de savoir si cet échantillon se rapproche plus d'un *Cycas* ou d'un palmier.

- Sprengel (1828, pp. 15, 39–40) subdivise les *Endogenites* du système de Brongniart (1822b) (*Methodus Brongniartiana*) en six espèces, les palmiers se retrouvant dans l'espèce *Endogenites palmacites* avec la description suivante :

Endogenites : *Lignum conflatum e fasciculis vasorum secretorum, quae peripheriam versus magis abundant, quam in centro. (Huc secundum Brongniartium : Palmae, Pandam, Dracaenae et Yuccae.)*

Char. spec. : End. tubulis parallelis confertis subregularibus compressis, altero latere subtereti, altero angulato duos s. tres tubulos exiguos continente.

Les *Endogenites* se rapportent donc à des Monocotylédones arborescentes. Des faisceaux fibro-vasculaires parallèles sont décrits mais sans en préciser la structure. La mise au point de Sprengel (1828) reste assez floue pour inclure encore quelques Monocotylédones.

***Palmacites* Brongniart, 1822**

Ce nom avait été publié par Schlotheim (1820) sous la forme de *Palmacitum* et fait référence aux stipes, mais ce nom ne peut être utilisé puisque la publication de Schlotheim (1820) est considérée comme antérieure à von Sternberg (1820). *Palmacites* fut de nouveau publié par Brongniart (1822b, pp. 210, 238, Pl. III Fig. 1) puis par Brongniart (1828, p. 120) avec un sens différent.

Brongniart (1822b) décrit ce genre de la façon suivante. Espèce type *Palmacites lamnonis* Brongniart :

Feuilles flabelliformes. [Sans description supplémentaire.]

Brongniart (1828) décrit ce genre comme étant une tige. Espèce type *Palmacites echinatus*; '*Endogenites echinatus*' Brongniart (1822), décrite dans Brongniart (1822a, pp. 356–357). La description est la suivante :

Tiges cylindriques, simples, couvertes de bases de feuilles pétiolées, à pétiole élargi et amplexicaule à sa partie inférieure.

- Schimper (1870–1872) modifie la description originale, sans aucune référence à un spécimen déjà publié :

Trunci cylindrici vel ventricosi simplices, plerumque decorticati. Foliourm bases, ubi adsunt, horizontaliter insertae, dilatatae, semi-amplexicaules vel sub-amplexicaules; cicatrices post earum lapsum relictas lineares, annulares, plus minus approximatae. Cortex tenuis. Ligni fasciculi per truncum sparsi, versus peripheriam dense densiusque conferti, versus axin solitarii, subteretes, inferne recti, superne late arcuati arcuque aperto in folia egredientes, e vasi magnis minoribusque excentricis et fasciculo lunuliformi e cellulis pachydermis durissimis compositi. Medulla per truncum diffusa parenchymatosa, raro lacunosa. Vasa punctata et scalariforma, vagina propria, e cellulis tenuioribus composita inclusa.

Il réunit au genre *Palmacites* tous les *Fasciculites* de Cotta et d'Unger qu'il considère comme étant des palmiers.

- Schenk (1880, p. 658), selon Stenzel (1904) donne une description du genre. Mais Schenk ne donne aucune description du genre ni aucune illustration. Il compare brièvement deux espèces fossiles qu'il décrit dans cette publication (*Palmacites zitelii* Schenk et *P. aschersoni* Schenk).

Il apparaît clairement que le genre *Palmacites* Brongniart (1828) se rapportant aux tiges est illégitime et que seul le genre *Palmacites* Brongniart (1822) définissant une feuille est légitime. Stenzel (1904) cite le genre *Palmacites* Brongniart (1828) et non le genre *Palmacites* Brongniart (1822b) en synonymie de *Palmoxylon*.

Fasciculites Cotta, 1832

Publié dans Cotta (1832, pp. 45–46, Pl. IX Figs. 3–4). Ce genre a pour espèce type *F. didymosolen* (Sprengel) Cotta (1832) et est décrit de la manière suivante :

Caulis parallelus et cuticulis carentes fasciculos continet, in quibus percissis plurimis nonnulli inordinate formati insunt pori.

- Unger (1823-1850, p. 51) définit ce genre de la façon suivante :

Trunci arborei e fasciculis vasorum aequabiliter distributis, nec strata lignea nec plexus articularum formantibus compositi. Vasorum fasciculi e corpore lignoso, libro et fasciculo vasorum priorum constantes.

Perfossus Cotta, 1832

Publié dans Cotta (1832, pp. 51–52, Pl. X Figs. 1–4). Ce genre a pour espèce type *P. angularis* Cotta (1832) et est décrit de la manière suivante :

Tenuis et parallelae canales longitudinales, quae dimensione quadam inter se inordinate quidem, tamen aequaliter sunt separatae, stipitem, ceterum tela cellulosa repletum perforant.

- Schenk (1882a, p. 386) considère les deux espèces décrites par Cotta comme appartenant au genre *Palmoxylon*. Il effectue les combinaisons suivantes : *Palmoxylon angulare* (Cotta) Schenk et *Palmoxylon punctatum* (Cotta) Schenk.

Palmacites Corda, 1845

Publié dans Corda (1845, p. 39) par une description latine. Elle diffère de celles de Brongniart (1828, 1822b). La publication du genre *Palmacites* Corda (1845) serait donc illégitime :

Fragmenta truncorum plerumque decorticata, fasciculis lignosis irregulariter sed basi vasifera versus centrum disposita, vagina propria nulla. Medulla parenchymatosa vel lacunosa. Vasa solitaria vel gregaria, scalariformia.

Palmoxylon Schenk, 1882

Publié dans Schenk (1882b, pp. 353–358). Il ne fait pas de description explicite du genre *Palmoxylon* mais donne la description de l'espèce *Palmoxylon blanfordii*. Il publie également l'espèce *P. liebighianum*. Aucune illustration n'est figurée.

- Schimper et Schenk (1890, pp. 885–886, fig. 427) donnent une description de ce genre :

Palmoxylon Schenk. Cylindrische Stämme mit isolirten in das Grundgewebe eingelagerten Leitbündel. Leitbündel entweder mit hohlcylindrischer oder rinnenförmiger Bastlage, einem einzelnen centralen oder zwei seitlichen Siebtheilen, Xylem aus einem bis drei grossen oder einer Gruppe und mehreren kleinen Gefässen bestehend, verbunden und umgeben von Libriform und Strangparenchym. Grundgewebe dicht oder von Luftlücken durchsetzt, in dasselbe entweder Sclerenchymbündel eingebettet oder diese fehlend.

Ils l'accompagnent de l'illustration de *Palmoxylon blanfordii* (p. 886). Les faisceaux fibro-vasculaires, le parenchyme fondamental ainsi que la présence possible de faisceaux exclusivement fibreux sont décrits. Il est alors évident que le morphotaxon *Palmoxylon* ne peut que se rapporter aux tiges fossiles de palmier.

- Stenzel (1904, p. 146) donne, une description du genre :

Caudices structurâ cum externa tum internâ palmaceâ a parenchymate contexti, fasciculis percurso fibro-ductoribus undique dispersis, nec strata concentrica nec plexus articularum formantibus, e parte fibrosa in exterioribus certe fasciculis fasciculum ductorem pluries superante, e parte crobrosa minore et e parte lignosa constantibus vasa anteriora aut bilateralia aut mediana gerente. – Radices structurâ Palmarum viventium.

Cette description rajoute la présence possible de racines.

14.2.2 Considérations nomenclaturales sur les tiges fossiles

Il me semble impératif d'aborder une discussion sur la notion de morphotaxon utilisée en paléobotanique. En effet, celle-ci pose problème lors de l'étude des stipes fossiles.

Plusieurs propositions sont actuellement étudiées afin de modifier le prochain *Code international de nomenclature botanique*. Notamment un projet publié par Cleal et Thomas (2010) propose de supprimer du *Code* le concept de morphotaxon. L'Art. 1.2 serait amendé par la modification suivante :

A taxon based on a fossil type is a fossil-taxon. A fossil-taxon comprises the remains of one or more parts of the parent plants, or one or more of their life history stages, preserved in one or more preservational states, as indicated by the description or diagnosis of the taxon.

Ils proposent également d'insérer à l'Art. 1 les exemples suivant :

Ex. 3. *Stamnostoma* A. Long (in *Trans. Roy. Soc. Edinburgh* 64: 212. 1960) is a fossil-genus that was originally described with a single species, *S. huttonense*, comprising anatomically-preserved ovules with completely fused integuments forming an open collar around the lagenostome. Rothwell & Scott (in *Rev. Palaeobot. Palynol.* 72: 281. 1992) have subsequently enlarged the circumscription of the genus to include also the cupules in which the ovules were borne. The name *Stamnostoma* can be applied to either circumscription or to any other that may involve other parts, life-history stages or preservation states, so long as it includes *S. huttonense*, but not the type of any earlier generic name.

Ex. 4. The generic name *Sigillaria* Brongn. (*Mém. Mus. Hist. Nat.* 8: 222. 1822) was established for fossils of “bark” fragments, but Brongniart (in *Arch. Mus. Hist. Nat.* 1: 405. 1839) subsequently included anatomically-preserved stems within his concept of *Sigillaria*. Anatomically-preserved cones that may in part represent the same biological taxon are referred to as *Mazocarpon* M.J. Benson (in *Ann. Bot. (London)*, ser. 2, 32: 569. 1918), whereas such cones preserved as impressions are known as *Sigillariostrobus* Schimp. (*Traité Paléont. Vég.* 2: 105. 1870). All these generic names can be used concurrently in spite of the fact that they may, at least in part, apply to the same organism.

Ceci est important, puisque l'architecture des palmiers implique souvent que les fossiles retrouvés présentent plusieurs parties de l'appareil végétatif. En effet, il n'est pas rare de retrouver une base de stipe sur lequel sont insérées des racines. Il y a donc deux organes et deux noms peuvent donc s'appliquer au spécimen : *Rhizopalmoxyton* Felix 1883 et *Palmoxyton*. Il en est de même pour les fossiles présentant à la fois stipe et feuille (gaine ou pétiole) : en plus de *Palmoxyton*, *Palmocaulon* Menon 1964 est aussi correct pour nommer ce fossile.

14.2.3 Analyse de l'affinité taxinomique de *Palmoxyton* de la littérature

Plusieurs stipes fossiles ont été identifiés dans le sens où ils ont été rapportés comme se rapprochant de certains genres actuels. Les différentes tentatives d'identification sont présentées dans le Tableau 14.1.

Tableau 14.1 – Liste des *Palmoxylon* identifiés. La colonne Vérification PaLm-ID indique les vérifications de l'identification que j'ai pu réaliser avec le référentiel inclus dans la base de connaissance PaLm-ID lorsque les informations dans les publications le permettaient.

Espèce	Identification	Publication	Stratigraphie	Localité	Vérification PaLm-ID
<i>Palmoxylon arcotense</i>	<i>Livistona</i>	Ramanujam (1953)	Tertiaire?	Pondicherry, Inde	<i>Trachycarpeae</i> possible
<i>Palmoxylon aschersoni</i>	<i>Borassus aethiopicum</i> ?	Louvet et Magnier (1971)	Miocène inférieur	Libye, Djebel Zelten Sud	Impossible à vérifier
<i>Palmoxylon compactum</i>	<i>Borassus</i> ¹	EL-Saadawi <i>et al.</i> (2004)	Miocène inférieur	Égypte, Wadi Natrun	<i>Borassus</i>
<i>Palmoxylon coronatum</i>	<i>Borassus</i> ?	Kaul (1960) et Roy et Ghosh (1980)	Miocène	Birmanie	Impossible à vérifier
<i>Palmoxylon ghuguensis</i>	<i>Dypsis lutescens</i>	Ambwani et Prakash (1983)	Early Éocène	Madhya Pradesh, Inde	<i>Arecoideae</i> , <i>Dypsidinae</i> possible
<i>Palmoxylon homeochamaerops</i>	<i>Chamaerops humilis</i>	Biondi et Filigheddu (1990)	Miocène	Sardaigne	non <i>Chamaerops</i> , <i>Trachycarpeae</i> ?
<i>Palmoxylon iriarteum</i>	<i>Iriarteia</i> ?	Stenzel (1897)	?	Antigua	Impossible à vérifier
<i>Palmoxylon kamalam</i>	(<i>Roystonea</i>) <i>Arecoideae</i>	Kulkarni et Mahabale (1971)	Éocène	Maharashtra State, Inde	sûrement un <i>Arecoideae</i>
<i>Palmoxylon khalsa</i>	<i>Livistona</i> ²	Sahni (1964)	?	?	une simple comparaison est réalisée
<i>Palmoxylon livistonoides</i>	<i>Livistona</i>	Prakash et Ambwani (1980)	Éocène	Maharashtra State, Inde	<i>Livistoninae</i> , <i>Livistona</i> possible
<i>Palmoxylon lametaei</i>	<i>Phoenix</i>	Dutta <i>et al.</i> (2011)	Crétacé supérieur, Maastrichtien	Maharashtra State, Inde	non <i>Phoenix</i> , probablement <i>Arecoideae</i>
<i>Palmoxylon phoenicoides</i>	<i>Phoenix</i>	Agarwal <i>et al.</i> (2007)	Crétacé supérieur	Banswara District, Rajasthan	<i>Phoeniceae</i>
<i>Palmoxylon sabal</i>	<i>Sabal</i>	Greguss (1954)	Miocène inférieur	Ipolytarmoc, Hongrie	Publication en hongrois

Continue page suivante ...

– Suite du Tableau 14.1 –

Espèce	Identification	Publication	Stratigraphie	Localité	Vérification Palm-ID
<i>Palmoxylon shahpuraensis</i>	<i>Licuala</i>	Ambwani (1983)	Éocène basal	Madhya Pradesh, Inde	<i>Livistoninae</i> , <i>Licuala</i> possible
<i>Palmoxylon sundaram</i>	<i>Cocos</i>	Sahni (1946) Rao et Menon (1964)	Paléocène	Madhya Pradesh, Inde	Impossible à vérifier
<i>Palmoxylon taroides</i>	<i>Corypha</i>	Ambwani et Mehrotra (1989)	Paléocène- Éocène	Madhya Pradesh State, Inde	Impossible à vérifier
<i>Palmoxylon vestitum</i>	<i>Coccothrinax</i>	Thomas et De Franceschi (soumis a)	Rupélien (Oligocène)	Apt, Rustrel, Gignac	<i>Cryosophileae</i> , <i>Coccothrinax</i>
<i>Palmoxylon vestitum</i>	<i>Coccothrinax</i>	Thomas et De Franceschi (soumis a)	Tortonien (Miocène)	Castellane	<i>Cryosophileae</i> , <i>Coccothrinax</i>
<i>Phytelephas sewardii</i>	<i>Phytelephas</i>	Kaul (1943)	Miocène	Antigua	<i>Phytelephas</i>
<i>Uhlia allenbyensis</i>	<i>Trachycarpeae</i> ³	Erwin et Stockey (1994)	Éocène moyen (Princeton chert)	Colombie britannique, Canada	<i>Trachycarpeae</i>

¹ L'identification du spécimen est réalisée dans cette thèse.

² Sahni (1964) compare ce fossile avec *Livistona* tout en précisant qu'aucune affinité avec le genre actuel n'est impliquée.

³ Dans la publication originale (Erwin et Stockey 1994) les auteurs comparent ce spécimen fossile aux genres *Brahea* et *Rhapidophyllum* qui sont alors placés dans la tribu des *Coryphea* Mart. selon Uhl et Dransfield (1987).

***P. arcotense* Ramanujam, 1953** – La description donnée par Ramanujam (1953) ne correspond pas aux spécimens de *Livistona* que j’ai pu observer même si elle tend à s’en rapprocher par certains points. Le cortex est absent du spécimen, toutes les couches les plus internes sont présentes. Les faisceaux fibro-vasculaires sont Reniforma avec 2 éléments de vaisseau comme ceux de *Livistona*. Le phloème est entier et la partie fibreuse ventrale est absente. Le parenchyme fondamental est compact dans la zone subcorticale et devient lacunaire avec des lacunes de grandes tailles ($> 200 \mu m$). Ceci est la première différence avec *Livistona* qui possède des lacunes de taille plus petite. La structure du parenchyme n’est pas conservé et il n’est pas possible de savoir si c’est un parenchyme trabéculaire (en étoile) ou un parenchyme fait de cellules allongées. Le cylindre central ne possède pas de faisceaux exclusivement fibreux contrairement au genre actuel qui en possède dans tous les échantillons observés. Le $f/v \subset [(2)3; 15]$ et les différents ratios ($\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}} \subset [5; 7]$ et $\frac{d(FV)_{ext}}{d(FV)_{int}} \subset [4; 5]$) se rapprochent de ceux de *Livistona*. Certains *Trachycarpeae* présentent cette anatomie. Parmi eux, le genre *Pritchardia* s’en rapprocherait le plus. Il faut souligner que *Pritchardia* se retrouve aujourd’hui uniquement sur des îles de l’ouest Pacifique (Fiji, Tonga à Hawaï), les autres étant tous américains. L’anatomie du stipe de *Pholidocarpus* Blume (un *Livistoninae*) pourrait donner quelques renseignements supplémentaires dans l’identification de ce fossile.

***P. aschersoni* Schenk, 1883** – Louvet et Magnier (1971) ne donnent aucune description anatomique de ce spécimen. Ils indiquent uniquement qu’il semble devoir être rapproché de *Borassus aethiopicum* mais sans qu’il ne soit possible de le vérifier.

***P. compactum* Sahni, 1931** – Espèce décrite et illustrée dans Sahni (1964). D’après la description de EL-Saadawi *et al.* (2004), il est assez probable que ce spécimen puisse se rapporter au genre *Borassus*. En effet, son organisation générale est *Cocos-Type*, il ne possède qu’un seul élément de vaisseau, une partie fibreuse dorsale Reniforma et un parenchyme fondamental compact avec de petites lacunes. Le parenchyme tabulaire est présent.

***P. coronatum* Sahni, 1964** – Il est impossible d’affirmer que ce spécimen possède des caractères permettant de le rapprocher des *Borasseae* (l’auteur indique que les faisceaux exclusivement fibreux sont absents).

***P. ghuguensis* Ambwani & Prakash, 1983** – Un retour sur la publication originale n’est pas évident mais il apparaît que la description proposée partage certains caractères avec certaines espèces du genre *Dyopsis* Noronha ex Mart. (qui en contient 150). L’anatomie de *Dyopsis lutescens* (H.Wendl.) Beentje & J.Dransf. décrite par Tomlinson *et al.* (2011) est assez semblable à la description du fossile : faisceau fibro-

vasculaire circulaire à ovale (sans sinus auriculaire), la partie fibreuse dorsale est peu développée dans la zone centrale et est Reniforma, le $f/v \approx 1$. 1 élément de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire. Le phloème est partitionné. Le parenchyme fondamental est assez compact avec des cellules présentant des allongements entre les faisceaux fibro-vasculaires. Même si la description de ce spécimen concorde avec *Dypsis*, étant donné que les *Arecoideae* n'ont pas été étudié de manière exhaustive, il n'est pas possible d'affirmer avec certitude que ce stipe fossile appartient aux *Dypsidnae*.

***P. homeochamaerops* Biondi & Filigheddu, 1990** – Les caractères décrits dans cette publication (Biondi et Filigheddu 1990) ne permettent pas de rattacher ce spécimen fossile au genre *Chamaerops*. En effet, même si la racine et la tige sont disponibles, les auteurs semblent s'être trompés dans l'identification des deux parties. En ce qui concerne la tige, la principale différence provient du fait qu'aucun faisceau exclusivement fibreux n'a été observé alors que Tomlinson (1961), Tomlinson *et al.* (2011) et ce travail (Chapitre 7.11) citent la présence de ces structures. Étant donné que c'est la partie basale que ces auteurs étudient, si les faisceaux exclusivement fibreux étaient présents dans cette espèce, alors ils auraient dû être fortement développés comme chez *Chamaerops* or ce n'est pas le cas. Selon Seubert (1997), Biondi et Filigheddu (1990) décrivent des caractères racinaires trop généraux pour permettre une identification. Il se pourrait que ce spécimen appartienne aux *Trachycarpeae* mais il faudrait pouvoir étudier de nouveau ce spécimen.

***P. iriarteum* Stenzel, 1897** – Cette espèce fossile est à la fois décrite dans Stenzel (1897, 1904), mais il n'est pas possible de vérifier l'exactitude de l'identification.

***P. kamalam* Rode, 1933** – Il est sûrement probable que ce palmier appartienne aux *Arecoideae*. En effet, l'organisation générale est *Mauritia-Type*, les faisceaux fibro-vasculaires possèdent 1 élément de vaisseau et le parenchyme fondamental est composé de cellules présentant une forte croissance post-primaire (cellules en-bâton) avec de larges lacunes. En l'état actuel des connaissances, il n'est pas possible d'affiner l'identification et d'émettre l'hypothèse que ce spécimen et le genre *Roystonea* formeraient un groupe monophylétique.

***P. livistonoides* Prakash & Ambwani, 1980** – La description de ce spécimen par Prakash et Ambwani (1980) concorde parfaitement avec celle des *Livistoninae* réalisée dans la Chapitre 7.10. En effet, ce stipe fossile présente les caractères suivants : une organisation *Corypha-Type*, faisceaux fibro-vasculaires à partie fibreuse dorsale Reniforma, 2 éléments de vaisseau, parenchyme rayonnant présent, le parenchyme fondamental est constitué de cellules lobées ($< 200 \mu\text{m}$, longueur/largeur $< 3-4$) qui forment de petites lacunes en réseau irrégulier (généralement inférieures à $250 \mu\text{m}$) entre les lobes de ces cellules, les faisceaux exclusivement fibreux sont absents. C'est

l'absence de faisceaux exclusivement fibreux qui peut remettre en cause l'appartenance de ce fossile au genre *Livistona* mais même avec une telle absence, ce spécimen partage tous les autres caractères avec un autre *Livistoninae* : le genre *Licuala*.

***P. lametaei* Dutta et al., 2011** – Même si Dutta et al. (2011) n'identifient pas explicitement ce spécimen comme appartenant au genre *Phoenix*, ils réalisent une comparaison avec ce genre ce qui laisse planer un doute lors de la lecture de l'article. Il semble y avoir une erreur dans la tentative d'identification de ce spécimen. En effet, Dutta et al. (2011) assignent ce spécimen au genre *Phoenix*. Dans leur description, il indiquent que ce spécimen possède des un seul élément de vaisseau alors que Tomlinson (1961), Tomlinson et al. (2011) et la les spécimens étudiés dans le Chapitre 7.8 indiquent clairement que *Phoenix* possède deux éléments de vaisseau. De plus, ces auteurs indiquent que le spécimen possède un parenchyme lacunaire, ce qui n'a jamais été observé chez *Phoenix*.

***P. phoenicoides* Agarwal et al., 2007** – Parmi les figures de la publication, aucune ne permet de confirmer ou d'infirmer l'affinité taxinomique donnée par les auteurs. Néanmoins la description anatomique réalisée est assez adéquate avec celle des *Phoeniceae*. Le cortex est développé. Le passage du cortex au cylindre central est instantané. Les faisceaux fibro-vasculaires sont plus ou moins circulaires avec deux éléments de vaisseau. Les différents paramètres comme la taille, le $\frac{d(FFV)_{ext}}{d(FFV)_{int}}$ et le $\frac{f/v_{ext}}{f/v_{int}}$ sont constants dans toute la section transversale. La forme de la partie fibreuse dorsale est Reniforma à Lunaria. Le parenchyme fondamental est dense et sphéroïde et les faisceaux exclusivement fibreux sont absents. Selon la classification de von Mohl, ce spécimen appartient aux *Cocos-Type*. Il n'est donc pas exclu que ce fossile soit apparenté aux *Phoeniceae*.

***P. sabal* Greguss, 1954** – En raison de la langue de publication de Greguss (1954) (publication en hongrois, résumé en français), il est impossible de vérifier cette identification.

***P. shahpuraensis* Ambwani, 1983** – Ce spécimen présente toutes les caractéristiques anatomiques de la sous-tribu des *Livistoninae*. L'organisation générale est *Corypha-Type*. Les deux éléments de vaisseau sont exclus de la partie fibreuse dorsale qui est Reniforma à Lunaria. Le parenchyme fondamental présente des cellules légèrement allongées, lobées formant un réseau avec des lacunes de petites tailles. Pas de faisceaux exclusivement fibreux.

***P. sundaram* Sahni, 1946** – Il n'a pas été possible d'obtenir la publication de Sahni (1946) et celle de Rao et Menon (1964) ne font pas de référence à *Cocos* et il n'est pas possible de réaliser une identification à partir de leur description.

P. taroides Ambwani & Mehrotra, 1989 – Il n'est pas possible d'identifier avec précision le genre décrit par ces auteurs.

P. vestitum (Saporta) Stenzel, 1904 – Pour cette identification, il est possible de se référer à l'article Thomas et De Franceschi (soumis a) présenté ci-dessous. Cet article décrit les caractères anatomiques et morphologiques qui permettent d'identifier ce stipe fossile comme faisant partie de la tribu des *Cryosophileae* et comme ayant une anatomie très proche de celle de *Coccothrinax*. Une première tentative d'identification avait été réalisée par Grambast (1965) mais sans succès.

Phytelephas sewardii Kaul, 1943 – Il ne fait aucun doute sur l'identification de ce spécimen fossile comme appartenant au genre *Phytelephas*. En effet, Kaul (1943) décrit exactement la même anatomie que celle du genre actuel avec de très gros faisceaux exclusivement fibreux et des faisceaux fibro-vasculaires Reniforma avec plus de quatre éléments de vaisseau (entre 8 et 12).

Uhlia allenbyensis Erwin et Stockey, 1994 – C'est le premier spécimen fossile qui présente à la fois des racines et une feuille (pétiole et limbe) rattachés au stipe. Erwin et Stockey (1994) réalisent l'identification en se basant surtout sur l'anatomie du pétiole et du limbe. La description qu'ils donnent du limbe concorde avec celles de Tomlinson (1961). En ce qui concerne le stipe, son anatomie est en accord avec celle des *Trachycarpeae* : faisceaux fibro-vasculaires Reniforma à deux éléments de vaisseau, parenchyme fondamental à cellules lobées et à petites lacunes (< 200 µm) contenant des faisceaux exclusivement fibreux. Même si la description du stipe est assez sommaire, l'ensemble des organes permet de placer ce genre au sein des *Trachycarpeae*.

14.3 Échantillonnage des spécimens fossiles

Tous les spécimens fossiles étudiés dans l'article présenté ci-dessous proviennent de la *Collection de plantes fossiles du Muséum national d'Histoire naturelle*. Cette collection est assez riche en stipes de palmiers silicifiés. Une grande partie de ces stipes provient de deux régions principales : les Antilles avec Antigua et Barbuda et le Sud-Est de la France avec la vallée d'Apt (Rupélien) et les environs de Castellane (Tortonien). Malheureusement, alors que leur fossilisation est exceptionnelle, pour la quasi totalité des spécimens des Antilles, aucune référence géographique précise n'est donnée. Ceci rend les spécimens inutilisables. En effet, le volcanisme régional implique de connaître avec certitude la provenance d'un échantillon si nous voulons connaître l'étage géologique. En ce qui concerne les gisements français, nous disposons de plus d'informations, et les couches géologiques desquelles les fossiles proviennent sont déterminées avec précision.

14.4 Article

L'article suivant (Thomas et De Franceschi soumis a) a été soumis à *Review of Palaeobotany and Palynology*. Nous y présentons l'étude d'une espèce fossile (*Palmoxylon vestitum*). Son holotype ainsi que de nombreux autres spécimens appartenant à la collection de Plantes fossiles du Muséum national d'Histoire naturelle sont décrits du point de vue de leur anatomie. Une identification est réalisée et les implications paléoenvironnementales et évolutives sont discutées.

1 First evidences of fossil Cryosophileae (Arecaceae) outside Americas (early Oligocene
2 and late Miocene of France): anatomy, palaeobiogeography and evolutionary
3 implications.

4

5 Romain Thomas ^{a, b} Dario De Franceschi ^a

6 ^a Muséum national d'Histoire naturelle — UMR 7207 MNHN–CNRS–UPMC Centre de
7 recherche sur la paléobiodiversité et les paléoenvironnements. Département histoire de la
8 Terre; Paris, France

9 ^b Corresponding author:

10 Muséum national d'Histoire naturelle — UMR 7207. Département histoire de la Terre; 8, rue
11 Buffon; 75005 Paris, France

12 Tel: +33 1 40 79 34 58; Fax: +33 1 40 79 35 80

13 E-mail: thomas@mnhn.fr

14

15 Abstract

16 A recent anatomical study of the living palm stems provides evidences that the fives palm
17 subfamilies and their tribes present useful characters for the identification. The aim of the
18 present work is to show that identification of fossil palm stems from anatomical descriptors is
19 potentially possible at the tribe level. As a concrete application, we study the holotype of
20 *Palmoxylon vestitum* (Saporta) Stenzel and some other stems of two localities. We study here
21 five fossil palm stems from the early Oligocene of Apt (Vaucluse, France) and two from the
22 late Miocene of Castellane (Alpes-de-Haute-Provence, France). These seven palm stems
23 belong to the same species (*P. vestitum*). With a referential of living stems, we improve the
24 identification of this species within the palm family. This species is a Cryosophileae
25 (Coryphoideae) and the much closer genus is *Coccothrinax* Sarg. This discovery has

1 important consequences for the history of the palm family. Indeed, it is the first record of this
2 tribe outside Americas. Currently the living Cryosophileae are mainly restricted to the Central
3 America and this identification provides evidence for a Laurasian origin of this tribe, during
4 the early Eocene as for its sister tribe (Sabaleae). Furthermore, the ecology of this tribe and of
5 this genus gives more information about the palaeoclimatical conditions of these two
6 localities (dry area to subtropical dry forest).

7 Keyword: Coryphoideae, *Coccothrinax*, Miocene, Oligocene, *Palmoxylon*, palm stem
8 anatomy.

9

10 1. Introduction

11 Precise affinities of Palm stem fossils have always been found difficult to determine
12 since the beginning of the anatomical studies of fossils, due to the lack of knowledge of living
13 palm stems. A thorough anatomical survey of all the living palm subfamilies and tribes was a
14 compulsory preliminary to refine the reinvestigation on palm stem fossils. For this, in a
15 previous study (Thomas and De Franceschi, submitted) we made a systematic anatomical
16 study of the palm stems (the tribes of the Coryphoideae subfamily are anatomically described
17 in comparison to the other subfamilies). About 80 palm genera of the five subfamilies were
18 studied in order to have a general knowledge on the stem anatomy within this family. In the
19 present study we re-examine old collections of palm fossil stems from the *Muséum national*
20 *d'Histoire naturelle* of Paris, collected in the 19th century, and still not precisely described
21 and identified. These fossils come from the southeast of France (Vaucluse and Alpes-de-
22 Haute-Provence) from several localities in outcrop dated from Rupelian and Tortonian.

23 In the methods we propose to standardize the fossil palm stem description in order to make
24 possible the comparisons between the different *Palmoxylon* Schenk and between the
25 *Palmoxylon* and the living palms (at the genus, tribe and/or subfamily levels).

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24

2. Geological and palaeontological settings

The fossils come from two main areas (Fig. 1). The first one is the Vallée d’Apt from Rupelian outcrops (early Oligocene) with two localities: Rustrel and Gignac (Vaucluse, France), now well geologically known and described (Goguel et al., 1966). One level called “Calcaire de Campagne Calavon” (Rupelian, Sannoisian in the description) still contains palm fossil fragments. The second outcrop is in the Castellane surroundings (Alpes-de-Haute-Provence, France), most probably from Tortonian (late Miocene; Kerckhove et al., 1976), from the layer called “marnes vertes gypsifères”. The fossil were collected by Requier, Emeric and Duval in the middle of the 19th century and preserved in the MNHN collections until now.

Insertion of Figure 1.

2. Material and methods

2.1. Material.

Seven fossilized palm stems specimens are analyzed (MNHN.F.1964., MNHN.F.2344., MNHN.F.2345., MNHN.F.2353., MNHN.F.4549., MNHN.F.4550., MNHN.F.6347.). They are portions of silicified stems of about 100 mm in diameter, elliptical in transverse section due to compression in the sediments, and for some of them leaf bases cover the stem. The anatomy is more or less well preserved. Until recently, no precise studies were done, except for one sample from Gignac (MNHN.F.6347.), morphologically described and named *Palmacites vestitus* Saporta (1863). The other were just labelled and simply referenced in the collection as “palm”.

1 The living specimens presented herein come from: (i) the living collection of the
2 Komarov Botanical Institute (St Petersburg) for *Coccothrinax argentea* (Lodd. ex Schult. &
3 Schult.f.) Sarg. ex Becc.; (ii) the wood collection of the Fairchild Tropical Botanic Garden
4 (Florida) for *Coccothrinax miraguama* (Kunth) Becc. FTG 91357E, J.B. Fisher and FTG
5 60798C, J.B. Fisher and for *Coccothrinax barbadensis* (Lodd. ex Mart.) Becc. RM1012C,
6 J.B. Fisher.

7

8 *2.2. Methods.*

9 Fossil-like preparations (classical petrographic thin sections) are used. (a) The
10 specimen is cut on the defined cutting plan with a diamond saw (circular or dicing). (b) Then
11 it is polished on a rotating plate to obtain a plane surface with successive increasingly fine
12 abrasives (Silicon carbide, particles from 70 μm to 5 μm). (c) The polished surface is stuck on
13 a slide of appropriate size with an unsaturated epoxy resin–araldite AY103-1 standard mixture
14 (Huntsman, Basel, Switzerland). (d) A thin section of the specimen is saved on the slide (with
15 a diamond saw), and then the thickness is reduced with a grinding machine (Brot
16 Technologies, Argenteuil, France) and finally with successive increasingly fine abrasives
17 (silicon carbide) to obtain a final thickness of 20–30 μm . (e) The glass covering was done by
18 using an unsaturated epoxy resin–araldite 2020 (XW 396/XW 397). When it was possible,
19 complete transverse sections of the stem were prepared. When the stems were too large,
20 subsections covering the diagnostic parts (i.e. cortical, subcortical and central part) were
21 prepared. The observations were done using a Microscope Nikon ECLIPSE80i. We used also
22 direct observations on polished surfaces with successive increasingly fine abrasives for
23 microscopic observations with the use of a reflected light (episcopic) microscope (BXFM
24 Olympus, Tokyo, Japan). The method is the same as before but replacing steps (c) through (e)
25 by the use of polishing cloth disc (containing Aluminium oxide and Cerium oxide of $\frac{1}{4}$ μm)

1 on a rotating plate. Photography was done using a Nikon D300 digital camera (Nikon, Tokyo,
2 Japan) or a CCD camera DP12 (Olympus). The image was adjusted for contrast and colour
3 level in Adobe (San Jose, California, USA) Photoshop CS. Only background areas outside the
4 object were cleared to improve the clarity of the image. Measurements were made using
5 ImageJ software (version 1,44A) (Rasband, 1997–2008). All the characters presented here,
6 come from original observations of the sampled specimens.

7

8 *2.3. Proposal to standardize the fossil palm stem description.*

9 In the previous literature more than 150 fossil palm stems have been described,
10 notably by Stenzel (1904), Stockmans and Willière (1943), Kaul (1960) and Sahni (1964).
11 Even if standard descriptors were defined as in von Mohl (1823–1850, 1845) or in Stenzel
12 (1904), no clear definition of them and no criteria were given in order to know how to choose
13 among the different states. Moreover, these different characters have been established almost
14 only on the fossil stems. These authors have made very few studies on the living palm stems.
15 Thus, some characters are not informative, other need more explanations, and a standardized
16 palm stem description should be presented herein in order to make possible comparisons
17 between the different *Palmoxyton* and between the *Palmoxyton* and the living palms. P.B.
18 Tomlinson and M.H. Zimmerman had extensively studied the vascular system of living palm
19 stems (Zimmermann and Tomlinson, 1965, 1967, 1969, 1972, 1974; Tomlinson and
20 Zimmermann, 1966, 1967; Tomlinson, 1970). Then, the anatomical changes along the
21 longitudinal axis (axial variation, from the apical toward basal region of the stem) and the
22 radial axis (radial variation, from the subcortical toward the central zone of the central
23 cylinder, Fig. 2) are well known. Indeed, the size of the different structures is not constant in
24 the same specimen and in two specimens of the same species. Some palms present a sustained
25 growth of the ground parenchyma cells (Monoyer, 1924; Waterhouse and Quinn, 1978; Fig. 2

1 B). Schoute (1912), Monoyer (1924), Tomlinson (1969) Waterhouse and Quinn (1978) and
2 Rich (1987) have described these radial and axial variations for palms with ground
3 parenchyma sustained growth. Swamy and Govindarajalu (1961) and Ambwani (1985) have
4 described these radial and axial variations for palms without this sustained growth (Fig. 2 A).
5 These studies clearly show that quantitative measurements are useless. Indeed, the density of
6 the fibrous vascular bundles (*fvb*) or of the fibrous bundles and the *f/v* (fibrous/vascular) ratio
7 decrease in these axial and radial variations (Figs. 2–3). The size of the ground parenchyma
8 cells increases in these two axis variations.

9 The results of Tomlinson (1964, 1965, 1969), Tomlinson and Zimmerman (1967),
10 Parthasarathy and Tomlinson (1967), Parthasarathy (1968) and Klotz (1978b) show that the
11 variation of the quantitative measurements (length, diameter) of metaxylem vessel elements
12 and of metaphloem within a single individual is often more important than the differences of
13 measurements between different taxa. Length of metaxylem elements increases with the age
14 of the palm stem and increase slightly with the depth in the central cylinder and the diameter
15 varies but not constantly.

16

17 Insertion of Figures 2 and 3.

18

19 The previous results allow us to assert that the quantitative measurements of various
20 anatomical features as the density of *fvb*, the size of anatomical structure (H_{\max} , l_{\max} , H_{vasc} and
21 l_{vasc} as in Fig. 3) or any specifications about lignification are useless for the identification of a
22 palm stem. Therefore we propose to use qualitative descriptors or ratio of quantitative
23 descriptors. Indeed, a diagnosis given with anatomical measurement could exclude some
24 specimens of the same taxa, depending on the axial position of the sample. The descriptors,
25 which have taxonomic information, are presented and explicated in the Table 1.

1

2 Insertion of Table 1.

3

4 3. Results

5 3.1. Systematic palaeobotany

6 All the specimens presented herein come from the same fossil taxa (*Palmoxylon*
7 *vestitum*) and are separately presented in order to have the more complete stem reconstitution
8 of the taxa found in the two studied localities. In the following descriptions (summarized in
9 the Table 2) and with the previous proposal of standardisation, we propose to emend the
10 diagnosis of this fossil species.

11 Family ARECACEAE Bercht. & J. Presl, 1820

12 Subfamily CORYPHOIDEAE Burnett, 1835

13 Tribe CRYOSOPHILEAE J.Dransf. et al., 2005

14 Genus *Palmoxylon* Schenk, 1882

15 *Type species: Palmoxylon blanfordi* Schenk, 1882

16 *Palmoxylon vestitum* (Saporta) Stenzel, 1904

17 = *Palmacites vestitus* Saporta, 1863

18 *Holotype*: MNHN.F.6347., illustrated by Saporta (1863, Pl. 1, fig. 5).

19 *Repository*: Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

20 *Stratigraphic horizon*: Limestone of Campagne-Calavon, Rupelian.

21 *Locality*: Gignac, near Apt (Vaucluse), France.

22 *Species diagnosis emended*: Palm stem with leaf sheaths in the apical part (if present)

23 showing finely “net-like” structure with an inverted net framework orientation of two

24 successive leaf sheaths. Leaf scare obliquely ringed in the middle and basal parts. Below these

25 leaf scare layers: a wide cortical zone of (up to 5 mm and more) with few fibrous vascular

1 bundles and fibrous bundles. Central cylinder well delimited from the cortical zone with a
 2 sudden increase of the density of the fibrous vascular bundles. Von Mohl classification:
 3 Cocos-Type. The density of the fibrous vascular bundles, $d(fvb)$, is highly constant (the ratio
 4 between the $d(fvb)$ of the subcortical zone and the $d(fvb)$ of the central zone is between 1 and
 5 3); the fibrous vascular surface ratio, f/v , is constant throughout the transverse section (the
 6 ratio of the f/v of the subcortical and the f/v of the central zone is between 1 and 3); then, the
 7 fibrous covering index (R) defined as the ratio between a , the surface area of the fibrous part
 8 of all the fvb in an examined transverse section (TS) and A , the whole surface area of the
 9 examined TS ($R = a/A$) is also the same in all the TS (between 1 and 3). Stenzel
 10 classification: circular in TS (Vaginata to Lunaria and slightly Reniforma in young stems).
 11 Auricular sinus is absent. More than four vessel elements per fibrous vascular bundles
 12 (usually between 7 and 10) with simple to multiple perforation plates. One phloem strand.
 13 Tabular parenchyma is well developed. Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation is
 14 absent. The ground parenchyma is compact and spheroid to elongate. Fibrous bundles are
 15 present and well developed. Phytoliths are globular echinate. Vascular bridges (small fibrous
 16 vascular bundle connecting the main bundles, Plate I, 9) are sometimes well developed.

17 *Description:* Plate I, 1–6. This specimen is an elliptical stem (55×147 mm, height = 110
 18 mm) due to the compression in the sediments (Plate I, 1–2). Finely “net-like” leaf sheaths
 19 surround the stem (Plate I, 2). The net framework orientation of two successive leaf sheaths is
 20 inverted. About 8-10 concentric leaf sheaths are visible in TS (Plate I, 3). These numerous
 21 leaf-sheaths indicate that the specimen comes from an apical part of a stem (below the shoot
 22 apex). The cortex is wide (3–5 mm, Plate I, 4). Cocos-Type (see Table 1 for the definitions of
 23 the following ratios): $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} = 1,5$ ($500/\text{cm}^2$ in the central zone and up to $800/\text{cm}^2$
 24 in the subcortical zone, Plate I, 5); $f/v_{out}/f/v_{in} \in [1,5;2]$ ($f/v < 0,5$); $R_{out}/R_{in} \in [1;3]$. The fvb
 25 are not completely sheathed by fibrous cells because of the apical position of the specimen

1 (Plate I, 6). Indeed, in young stems, the fibrous sheath is not well-developed and is only
2 visible in mature stems, then, the shape of the fibrous dorsal cap appears Reniforma but the
3 fvb are circular in TS without auricular sinus. The *fvb* have the following mean dimension:
4 $H_{max} = 335 \mu\text{m}$, $l_{max} = 260 \mu\text{m}$, $H_{vasc} = 240 \mu\text{m}$, $l_{vasc} = 252 \mu\text{m}$. More than four vessels
5 elements per *fvb*, vessel mean diameter = $46 \mu\text{m}$. The density of the fibrous bundles varies
6 from 900 to 1400 per cm^2 , and their mean diameter is $63 \mu\text{m}$ (Plate I, 6). Phytoliths are
7 globular echinate (mean diameter = $16 \mu\text{m}$). The ground parenchyma is not well preserved,
8 but compact with small spheroid to few elongated cells (diameter $< 50 \mu\text{m}$). Vascular bridges
9 are present (Plate I, 5).

10 *Affinity*: Grambast (1965) made a first identification attempt but without clear taxonomic
11 conclusion because of the knowledge gaps about the stem anatomy. This specimen is an
12 apical part of palm stem. These characteristic finely “net-like” fibrous sheaths are restricted to
13 the Cryosophileae in the palm family (Plate I, 7). The taxonomic position of this specimen
14 within the Cryosophileae is corroborated by the anatomy of the stem (Plate I, 8–11). The
15 anatomy of this stem portion presents some characteristics and some differences with that of
16 the middle and of the basal portions, indeed, in the apical part, the fvb are not well developed.
17 This results in the poor development of the fibrous dorsal and ventral caps: fibre cells have a
18 thin wall and are not visible on the side of the vascular part (ventral cap). Then, some fvb
19 appear to be not Vaginata and are more Lunaria to Reniforma (Plate I, 10–11). Even if these
20 fvb do not have a complete fibrous sheath, they are circular without auricular sinus. Circular
21 fvb with a high homogeneous cortex (Cocos-Type) are also found in *Phoenix* L., *Chamaerops*
22 L., *Nannorrhops* H.Wendl. and some Cocoseae (Tomlinson, 1961; Thomas and De
23 Franceschi, submitted). The fibrous bundles in the central cylinder are not found in *Phoenix*
24 and are very sparse in *Nannorrhops*. The fvb of *Chamaerops* have only three to four vessel
25 elements. Cocoseae could show, in some cases, an anatomy close to Cryosophileae (e.g.

1 *Cocos* L. and *Elaeis* Jacq.) but they contain one vessel element (rarely two) and fvb are
2 clearly Reniforma (Tomlinson, 1961; Thomas and De Franceschi, submitted). In
3 Cryosophileae, *Coccothrinax* Sarg. is highly characteristic. Indeed, fvb are made of several
4 vessel elements (more than four) whereas the other show only two vessel elements (one for
5 *Chelyocarpus* Dammer). The numerous vessels elements (more than four) are also found in
6 *Phytelephas* Ruiz & Pav. and in *Trachycarpus* H.Wendl. (Tomlinson, 1961; Ambwani, 1985;
7 Thomas and De Franceschi, submitted) *Phytelephas* (Kaul, 1943; Tomlinson, 1961; Thomas
8 and De Franceschi, submitted) has Reniforma fvb with the wider fibrous bundles (100 to 350
9 μm) and the wider phytoliths ($> 20 \mu\text{m}$) found in palms and *Trachycarpus* have Reniforma
10 fvb without fibrous bundles (or rarely observed in the subcortical zone of the central
11 cylinder). Then this specimen presents numerous characters which are today restricted to the
12 living genus *Coccothrinax*.

13

14 Insertion of Plate I.

15

16 *Material*: MNHN.F.2344.

17 *Repository*: Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

18 *Stratigraphic horizon*: Limestone of Campagne-Calavon, Rupelian.

19 *Locality*: Gignac, near Apt (Vaucluse), France.

20 *Description*: Plate II, 1–3. This sample is elliptical ($16 \times 10 \text{ cm}$ height = 2 cm). The cortex is
21 wide ($> 2,5 \text{ mm}$) but the superficial protective layer (bark and leaf sheaths) is not preserved.

22 Cocos-Type: $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} = 1,5$ ($48/\text{cm}^2$ in the central zone and up to $70/\text{cm}^2$ in the

23 subcortical zone), $f/v_{out}/f/v_{in} = 1,6$ ($f/v = 2,5$ in the subcortical zone and 1,5 in the central

24 zone), and $R_{out}/R_{in} = 1,3$. The fvb are Lunaria to Reniforma (fibrous ventral cap not visible,

25 Plate II, 2). The fvb have the following mean dimension: $H_{max} = 780 \mu\text{m}$, $l_{max} = 652 \mu\text{m}$, H_{vasc}

1 = 362 μm , $l_{\text{vasc}} = 490 \mu\text{m}$. The mean vessel diameter is 60 μm . The density of the fibrous
2 bundles varies from 60 to 90 per cm^2 and their mean diameter is 95 μm (Plate II, 2).
3 Phytoliths globular echinate (mean diameter = 18 μm). The ground parenchyma is well
4 preserved, and is compact with small spheroid to few elongated cells (mean maximal length =
5 106 μm , Plate II, 3). Numerous vascular bridges are visible.

6 *Affinity*: As for the previous stem, this fossil specimen presents some characters in common
7 with the living genus *Coccothrinax*.

8

9 *Material*: MNHN.F.2345.

10 *Repository*: Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

11 *Stratigraphic horizon*: Limestone of Campagne-Calavon, Rupelian.

12 *Locality*: Gignac, near Apt (Vaucluse), France.

13 *Description*: Plate II, 4–6. This fossil sample is in two parts (1 and 2) and it is not possible to
14 say if it comes from the same stem or not. The two parts are complete stem elliptical
15 transverse section (34×142 mm height = 143 mm for the basal portion and 35×145 mm height
16 = 107 mm for the apical portion). One is the apical part of a stem because of the several
17 concentric leaf sheaths seen in TS and of their “net-like” characteristic seen on the surface
18 (Plate II, 4–5). The other is a more basal portion of a stem. Indeed several leaf scars
19 obliquely ringed are seen on the surface of the stem (14–17 leaf scars on 10 cm, Plate II, 6).
20 The anatomy of these two parts is not well preserved and the complete description of it is not
21 possible. However, it is possible to distinguish a general pattern belonging to the Cocos-Type
22 of the von Mohl classification. The fvb are circular in TS and have more than four vessel
23 elements. Fibrous bundles are present in the ground parenchyma, which is not preserved.

1 *Affinity*: As for the specimen MNHN.F.6347., this one has the morphological and the
2 anatomical diagnostic characters of *P. vestitum* and of the living Cryosophileae and the much
3 closer living genus of this fossil specimen is *Coccothrinax*.

4

5 *Material*: MNHN.F.2353.

6 *Repository*: Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

7 *Stratigraphic horizon*: Limestone of Campagne-Calavon, Rupelian.

8 *Locality*: Gignac, near Apt (Vaucluse), France.

9 *Description*: Plate II, 7–8. It is one of the best-preserved *P. vestitum*. The specimen is a full
10 elliptical section in TS of a central cylinder ($13,5 \times 7$ cm, height = 1 cm) without information
11 about its axial position. Nevertheless, given the size of the sample and the well-developed
12 fibres cells of the fibrous vascular bundles (fvb), it is possible to place this sample in the
13 mature part of a stem (somewhere between the middle and the basal part of the stem). The
14 cortex is not preserved. Cocos-Type: $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} = 1,4$ ($65/\text{cm}^2$ in the central zone and

15 up to $90/\text{cm}^2$ in the subcortical zone), $f/v_{out}/f/v_{in} = 1,5$ (f/v in the central zone = 1,5, f/v in

16 the subcortical zone = 2) and $R_{out}/R_{in} = 1,3$. The fvb are almost completely sheathed by

17 fibrous cells and are Vaginata to Lunaria (Plate II, 7). The fvb have the following mean

18 dimension: $H_{max} = 739 \mu\text{m}$, $l_{max} = 640 \mu\text{m}$, $H_{vasc} = 377 \mu\text{m}$, $l_{vasc} = 506 \mu\text{m}$. The mean vessel

19 diameter is $58 \mu\text{m}$. The density of the fibrous bundles varies from 40 to 70 per cm^2 and their

20 mean diameter is $\pm 100 \mu\text{m}$. Phytoliths globular echinates (mean diameter = $21 \mu\text{m}$). The

21 ground parenchyma is well preserved, and is compact with small spheroid to few elongated

22 cells (maximal length between 90 and $108 \mu\text{m}$, Plate II, 8). Vascular bridges are observed.

23 *Affinity*: Even if the “bark” is not preserved, the anatomy of this sample is the same as *P.*

24 *vestitum* and as in *Coccothrinax* stem. The much closer living genus of this fossil specimen is

25 *Coccothrinax*.

1

2 *Material:* MNHN.F.4549.

3 *Repository:* Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

4 *Stratigraphic horizon:* Limestone of Campagne-Calavon, Rupelian.

5 *Locality:* Rustrel, near Apt (Vaucluse), France.

6 *Description:* Plate II, 9–10. This specimen is elliptical ($12 \times 8,5$ cm, height = 3–4 cm). Four
7 slightly oblique leaf scars are present but no concentric leaf sheath is visible in TS. Thus, it
8 is probable that this sample belongs to a middle or a basal portion of a stem. The cortex is
9 wide (5 to 6 mm, Plate II, 9). The general pattern belongs to the Cocos-Type of the von Mohl
10 classification: the density is highly constant $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} = 1,3$ (150 fvb/cm² in the
11 central zone to 200 fvb/cm² in the subcortical zone); $f/v_{out}/f/v_{in} = 1,5$ ($f/v = 1,3$ in the
12 central zone and $f/v = 2$ in the subcortical zone); $R_{out}/R_{in} = 1,3$. Fibrous vascular bundles are
13 circular in TS (Reniforma to Lunaria, without auricular sinus) and have more than four vessel
14 elements per fvb (Plate II, 10). The fvb have the following mean dimension: $H_{max} = 438$ μm ,
15 $l_{max} = 401$ μm , $H_{vasc} = 212$ μm , $l_{vasc} = 293$ μm . The mean vessel diameter is 47 μm . The
16 density of the fibrous bundles varies from 900 to 1300 per cm² and their mean diameter is 58
17 μm . Phytoliths globular echinate (mean diameter = 14 μm). The ground parenchyma is not
18 well preserved, and is compact with small spheroid to few elongated cells (maximal length
19 mean = 65 μm). Vascular bridges are observed.

20 *Affinity:* The anatomy of this sample is the same as *P. vestitum* and as in *Coccothrinax* stem.

21 The much closer living genus of this fossil specimen is *Coccothrinax*.

22

23 *Material:* MNHN.F.4550.

24 *Repository:* Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

25 *Stratigraphic horizon:* Gypseous green marl, Tortonian.

1 *Locality*: Near the St-Thyrs hamlet at the foot of the Destourbes mountain, Castellane (Alpes-
2 de-Haute-Provence), France.

3 *Description*: Plate II, 11–12. This sample is more or less circular (5,5–6 cm, height = 1 cm),
4 and is not well preserved, thus the anatomy of the stem is delicate to interpret. The outer part
5 of the stem is made of a lot of several concentric leaf sheaths, which are “net-like” on the
6 surface of the stem (Plate II, 11). It is possible that this specimen comes from an apical part of
7 a stem. In spite of the coarse-textured mineralization, the general pattern of the stem is
8 however visible and belongs to the Cocos-Type of the von Mohl classification (Plate II, 12).
9 Fibrous vascular bundles are circular with more than four vessel elements. The ground
10 parenchyma is not preserved.

11 *Affinity*: Even if the anatomy is not well preserved, we have sufficient diagnostic characters to
12 report this specimen to *P. vestitum*.

13

14 *Material*: MNHN.F.1964.

15 *Repository*: Plant fossil collection of the MNHN, Paris.

16 *Stratigraphic horizon*: Gypseous green marl, Tortonian.

17 *Locality*: Near the St-Thyrs hamlet at the foot of the Destourbes mountain, Castellane (Alpes-
18 de-Haute-Provence), France.

19 *Description*: Plate II, 13–14. This specimen is more or less elliptical (8 × 5 cm height = 2,5–
20 5,5 cm). The cortex is not preserved. The general pattern of the central cylinder belongs to the
21 Cocos-Type of the von Mohl classification (Plate II, 13): $d(fvb)_{out}/d(fvb)_{in} = 1,2$ (270/cm² in
22 the subcortical zone, 240/cm² in the central zone). The f/v ratio is also constant:

23 $f/v_{out}/f/v_{in} = 1,7$ (from 2,5 in the subcortical zone to 1,5 in the central zone). Thereby the R

24 ratio is constant: $R_{out}/R_{in} = 1,4$. Fibrous vascular bundles are circular with a Lunaria to

25 Vaginata fibrous dorsal cap (Plate II, 14). The fvb have the following dimension: $H_{max} = 570$

1 μm , $l_{max} = 508 \mu\text{m}$, $H_{vasc} = 220 \mu\text{m}$, $l_{vasc} = 353 \mu\text{m}$. The mean diameter of the vessel is $55 \mu\text{m}$.
2 The density of the fibrous bundles varies from 900 to 1300 per cm^2 , with a mean diameter of
3 $82 \mu\text{m}$. Phytoliths globular echinate (mean diameter = $14 \mu\text{m}$). The ground parenchyma is not
4 visible on this specimen.

5 *Affinity*: The anatomy of the central cylinder shows exactly the same structure as the previous
6 fossil stems. This palm stem belongs to *P. vestitum*.

7

8 Insertion of Plate II.

9

10 Insertion of Table 2.

11

12 4. Palaeobiogeographical perspectives

13 4.1. Previous records of *Cryosophileae*.

14 Only three fossils records of *Cryosophileae* have been published (Fig. 4). Berry (1914,
15 1924) has recorded leaves of *Thrinax* L.f. ex Sw. in the middle Eocene of Georgia (McBean
16 formation, Claiborne Group, near Grovetown, Richmond County, USA): *Palmacites eocenica*
17 (Berry) Daghljan, 1978 ('*Thrinax eocenica*'). One specimen is a leaf impression and another
18 specimen presents a preserved cuticle from the adaxial face. They could be leaves of
19 *Cryosophileae* species because of the characteristic induplicate palmate leaf like in *Thrinax*,
20 the presumed much closer living genus. But, Daghljan (1978) described specimens attributed
21 to the same species with analyses of the cuticles (from the same Claiborne Group in Georgia).
22 With the anatomical analyses, he concludes that "it may be related to some of the presumably
23 primitive genera of the *Trithrinax* Mart. alliance [...], but it is not certain". An opinion we
24 share because of the differences in the stomatal complex (4 lateral and 2 polar cells in the
25 living genus and only a single lateral subsidiary cell on each side of the guard cell for the

1 fossil cuticle). Poinar (2002) attributes thirteen hermaphroditic fossil flowers to *Trithrinax*
2 (*Trithrinax dominicana* Poinar, 2002) from amber of the Dominican Republic. But the age of
3 this amber is not certain, and is between the late Oligocene and the early Miocene according
4 to Poinar (2001). We agree with this author for the flower identification, indeed, both fossil
5 and living flowers present unspecialised trimerous flowers with stamens greatly exceeding the
6 petals in length, character unique in palms. Reid and Chandler (1926) have described a leaf of
7 *Palaeoithrinax mantelli* from the uppermost Rupelian of the Isle of Wight (the Bembridge
8 flora, UK) but this specimen is not a Cryosophileae. According to Chandler (1962), it belongs
9 to the genus *Trachycarpus* (because of the thickened margins of the pinnules and the absence
10 of a marked midrib). Graham (1991) has described a bisymmetrical and finely reticulate
11 monosulcate palm pollen from the Pliocene of the Gatun Lake Formation (Panama). This
12 pollen is compared to *Cryosophila* Blume (Cryosophileae), *Colpothrinax* Griseb. & H.Wendl.
13 (Trachycarpeae) and *Neonicholsonia* Dammer. (Euterpeae) Of these, *Cryosophila* is the most
14 probable (Dransfield et al., 2008).

15

16 Insertion of Fig. 4.

17

18 *4.2. Origin and diversification of the Coryphoideae subfamily.*

19 With the previous comparison, this work provides the first records of Cryosophileae in
20 Europe during Oligocene and Miocene. Furthermore, it could be the oldest record of a
21 Cryosophileae because of the uncertain identification of Berry (1914) and of Daghlian (1978).
22 The stem records found in Oligocene sediment from South of France confirm the hypothesis
23 of Dransfield et al. (2008): “*As Cryosophileae and Sabaleae share a modern geographic*
24 *distribution and as they are sister taxa, they should have a common biogeographic history*
25 *and then, have a probable Laurasian origin*”. The fossil record of Sabaleae (summarized in

1 Zona, 1990 and Dransfield et al., 2008) is well extensive, and even if some of specimens
2 attributed to *Sabal* Adans. are questionable, there are clear early Eocene palaeobotanical
3 evidences from North America, Europe and Russia (Read and Hickey, 1972; Daghljan, 1978,
4 1981; Harley, 2006). These records indicate that the tribe Sabaleae originated in the Northern
5 hemisphere, probably as a component of the boreotropical floras of the early Eocene (Morley,
6 2000). With this study, this Laurasian origin is also confirmed for the Cryosophileae. Then,
7 the oldest fossil records of the Sabaleae and of the Cryosophileae have the same distribution
8 and it is clear that, these two tribes had a parallel diversification in similar locations. The
9 occurrence of a Cryosophileae species in Europe – in Oligocene or in Miocene – provides
10 evidence for a Laurasian origin of this tribe. As for the Sabaleae, this origin is prior to the
11 early Eocene (certainly during the Paleocene). Indeed, after this geological period, no
12 continental way with a tropical climate was possible between North American and Europe
13 continents (Parish, 1987; Ziegler, 1990; Dercourt et al., 1993; Smith et al., 1994). A
14 continuous distribution between Europe and North America should have been existed when
15 the coastlines were more or less permanent as propose Smith et al. (2006).

16

17 *4.3. Palaeoclimatical and palaeogeographical correlation.*

18 Today, the ten genera of Cryosophileae are restricted in the inter-tropical biomes of
19 Central America (from tropical rainforest to dry area) and grow generally in littoral habitats,
20 except *Chelyocarpus* Dammer, *Itaya* H.E.Moore and *Trithrinax* found in central South
21 America (Dransfield et al., 2008). Most of these genera (including *Coccothrinax*) are found in
22 the Greater and Lesser Antilles archipelago. Half of the Cryosophileae genera and all of the
23 archipelago genera are restricted to dry habitat (bushy slopes, dry wood, dry and exposed
24 highlands, dry evergreen woodland). The palaeoclimatical (Utescher and Mosbrugger, 2007;
25 Bruch et al., 2007; Bosellini and Perrin, 2008) and palaeogeographical (Dercourt et al., 2000,

1 Popov et al., 2004) models show that during the Oligocene and Miocene, the studied region
2 should have the same topographical context as the regions where the Cryosophileae grow
3 today: an archipelago in an inland sea with a (para) tropical climate.

4 The past climate in the Rupelian of the Vaucluse has been revealed by the study of the
5 other elements of the palaeoflora. Saporta (1863) reported several leaf imprints assemblages
6 from the same area with relatively close ages. From the “gypse de Gargas” a palaeoflora,
7 which is the closest geographically and stratigraphically, is composed of small dicots leaves
8 with taxa like *Zizyphus ungeri* Herr, 1859, *Cinnamomum polymorphum* Heer, 1856, *Quercus*
9 *cuneifolia* Saporta, 1863, *Myricophyllum zachariense* Saporta, 1863, *Echitonium cuspidatum*
10 Heer, 1859, *Myrtus caryophylloides* Saporta, 1863, *Laurus primigenia* Unger, 1850 and also
11 *Flabellaria incerta* Saporta, 1863 a palm leaf (Saporta, 1863). In Saint-Zacharie, from little
12 more recent layers (Nury, 1988), Saporta (1863) has also described a palaeoflora from a sub-
13 arid environment. The environment was also warm and dry [MAT \pm 18,5°C, MAP \pm 500 mm,
14 unpublished results, estimated using LMA and LA (Wilf, 1997; Wilf et al., 1998), from
15 MNHN Saporta collection].

16 The Castellane specimens indicate that the Cryosophileae were still present in the
17 South of France at least until late Miocene. The Miocene floras are known in southwestern
18 Europe and Mediterranean regions by several works (Fauquette et al., 2006; Jimenez-Moreno
19 and Suc, 2007; Zidianakis et al., 2007; Ivanov et al., 2011) and suppose the presence of a sub-
20 arid environment. During the latest Tortonian and the Messinian, the global temperature
21 decreases, and more specifically the Cold Month Mean Temperature or CMMT (Mosbrugger
22 et al., 2005; Bruch et al., 2007), and coincides with the Arctic permanent ice-sheets formation.
23 Palaeoclimatical models corroborate the information obtained from plant fossil assemblages,
24 and explain the replacement of a subtropical evergreen forest by a halophytic system during
25 Messinian (François et al., 2006; Favre et al., 2007; François et al., 2011). Locally enhanced

1 by geographic changes in the Alpine realm, this temperature decrease and the Messinian
2 salinity period, or later glaciations during Pliocene, could be responsible to the disappearing
3 of the Cryosophileae from that region.

4

5 5. Conclusion

6 The anatomy of palm fossil stems based on living stem studies as referential structures
7 is of great help to distinguish stem parts and efficient to identify palm fossil stems despite
8 intra-individual variations. This leads to give a single diagnosis for the different parts of the
9 same stem without confusion. Therefore, this description method derived from living palm
10 structure appears to be useful to produce efficient palm fossil morphotaxa. With this method,
11 we can expect also to attribute correspondences between fossils and modern tribes, and in
12 many cases, with sufficient diagnostic characters, the fossils could even be reported to
13 modern genera.

14 In the present work, the presence of Cryosophileae in the old world, and the supposed
15 affinity with the genus *Coccothrinax* is a direct result of these new anatomical studies. The
16 consequences of the revealed past distribution of this tribe, now restricted to Central America,
17 is of great interest for the past links between the northern continents during Cenozoic, and for
18 palaeobiogeographical reconstructions.

19

20 Acknowledgments

21 Research was supported by a doctoral grant of the French Ministère de l'Enseignement
22 supérieur et de la Recherche and by the Centre national de la Recherche scientifique (CNRS).
23 The authors thank L. Cazes and V. Rommevaux who have shown great patience for the
24 anatomical preparation of the slides. M. Guiomar (Réserve Naturelle Géologique de Haute-

1 Provence) and C. Balme (Réserve Naturelle Géologique du Luberon) allow us to have
2 exhaustive information about the geology of the two sites.

3 References

- 4 Ambwani, K. 1985. Observations on the anatomy of the stem of *Trachycarpus martiana* H.
5 Wendl. Geophytology, 15(2): 199–205.
- 6 Berchtold, F. and J. S. Presl. 1820. O přirozenosti rostlin. Krala Wiljma Endera, Praha.
- 7 Berry, E. W. 1914. The Upper Cretaceous and Eocene Floras, of South Carolina and Georgia.
8 United States Geological Survey, Professional Paper, 84: 1–200.
- 9 Berry, E. W. 1924. The Middle and Upper Eocene floras of southeastern North America.
10 United States Geological Survey, Professional Paper, 92: 1–206.
- 11 Bosellini, F. R. and C. Perrin. 2008. Estimating Mediterranean Oligocene-Miocene sea-
12 surface temperatures: An approach based on coral taxonomic richness. Palaeogeography,
13 Palaeoclimatology, Palaeoecology, 258(1-2): 71–88.
- 14 Bruch, A. A., D. Uhl and V. Mosbrugger. 2007. Miocene climate in Europe — Patterns and
15 evolution: A first synthesis of NECLIME. Palaeogeography, Palaeoclimatology,
16 Palaeoecology, 253(1-2): 1–7.
- 17 Burnett, G. T. 1835. A general history of the vegetable kingdom. Outlines of Botany, 1: 1–
18 518.
- 19 Chandler, M. 1962. Flora of the pipe-clay series of Dorset (lower Bagshot). In: The lower
20 Tertiary floras of southern England, volume 2. British Museum (Natural History), London.
- 21 Cheadle, V. 1943. The origin and certain trends of specialization of the vessel in the
22 Monocotyledoneae. American Journal of Botany, 30(1): 11–17.
- 23 Cheadle, V. and H. Kosakai. 1975. Vessels in Juncales: II. Centrolepidaceae and
24 Restionaceae. American Journal of Botany, 62(10): 1017–1026.

- 1 Daghlian, C. P. 1978. Coryphoid palms from the lower and middle Eocen of Southeastern
2 North America. *Palaeontographica Abteilung B, Paläophytologie*, 166(1-3): 44–82.
- 3 Daghlian, C. P. 1981. A Review of the Fossil Record of Monocotyledons. *Botanical Review*,
4 47(4): 517–555.
- 5 Dercourt, J., M. Gaetani, B. Vrielynck, E. Barrier, B. Biju-Duval, M. Brunet, J. Cadet, S.
6 Crasquin and M. Sandulescu. 2000. Atlas Peri-Tethys Palaeogeographical Maps. Commission
7 de la carte géologique du Monde, Paris.
- 8 Dercourt, J., L. Ricou and B. Vrielynck. 1993. Atlas Tethys Palaeoenvironmental Maps.
9 Gauthier-Villars, Paris.
- 10 Dransfield, J., N. Uhl, C. B. Asmussen, W. J. Baker, M. M. Harley and C. E. Lewis. 2005. A
11 New Phylogenetic Classification of the Palm Family, *Arecaceae*. *Kew Bulletin*, 60(4): 559–
12 569.
- 13 Dransfield, J., N. Uhl, C. B. Asmussen-Lange, W. J. Baker, M. M. Harley and C. E. Lewis.
14 2008. *Genera Palmarum: The Evolution and Classification of Palms*. 2nd edition. Kew
15 Publishing, Kew.
- 16 Fauquette, S., J.-P. Suc, A. Bertini, S.-M. Popescu, S. Warny, N. B. Taoufiq, M.-J. P. Villa,
17 H. Chikhi, N. Feddi, D. Subally, G. Clauzon and J. Ferrier. 2006. How much did climate
18 force the Messinian salinity crisis? Quantified climatic conditions from pollen records in the
19 Mediterranean region. *Palaeogeography, Palaeoclimatology, Palaeoecology*, 238(1-4): 281–
20 301.
- 21 Favre, E., L. François, F. Fluteau, R. Cheddadi, L. Thévenod and J.-P. Suc. 2007. Messinian
22 vegetation maps of the Mediterranean region using models and interpolated pollen data.
23 *Geobios*, 40(3): 433–443.

1 François, L., M. Ghislain, D. Otto and A. Micheels. 2006. Late Miocene vegetation
2 reconstruction with the CARAIB model. *Palaeogeography, Palaeoclimatology,*
3 *Palaeoecology*, 238(1-4): 302–320.

4 François, L., T. Utescher, E. Favre, A.-J. Henrot, P. Warnant, A. Micheels, B. Erdei, J.-P.
5 Suc, R. Cheddadi and V. Mosbrugger. 2011. Modelling Late Miocene vegetation in Europe:
6 Results of the CARAIB model and comparison with palaeovegetation data. *Palaeogeography,*
7 *Palaeoclimatology, Palaeoecology*, 304(3-4): 359–378.

8 Goguel, J., M. Dorkel, J.-Y. Grégoire, J.-M. Belleville, A. Pachoud, J. Savornin, J.-P.
9 Destombes, E. Roch, P. de Peyronnet and G. Demarcq. 1966. Carte géologique de la France
10 1/50000 (1 feuille en coul.) et notice explicative (11 p.)—Feuille 968: Reillane. Bureau de
11 recherches géologiques et minières, Orléans.

12 Graham, A. 1991. Studies in neotropical American paleobotany. VIII. The Pliocene
13 communities of Panama — introduction and ferns, gymnosperms, angiosperms (monocots).
14 *Annals of the Missouri Botanical Garden*, 78: 190–200.

15 Grambast, N. 1965. Particularités anatomiques du *Palmoxylon vestitum* (Saporta) Stenzel.
16 *Bulletin du Muséum national d’Histoire naturelle*, 36(5): 707–712.

17 Harley, M. M. 2006. A summary of fossil records for *Arecaceae*. *Botanical Journal of the*
18 *Linnean Society*, 151: 39–67.

19 Ivanov, D., T. Utescher, V. Mosbrugger, S. Syabryaj, D. Djordjevic-Milutinovic and S.
20 Molchanoff. 2011. Miocene vegetation and climate dynamics in Eastern and Central
21 Paratethys (Southeastern Europe). *Palaeogeography, Palaeoclimatology, Palaeoecology,*
22 304(3-4): 262–275.

23 Jiménez-Moreno, G. and J.-P. Suc. 2007. Middle Miocene latitudinal climatic gradient in
24 Western Europe: Evidence from pollen records. *Palaeogeography, Palaeoclimatology,*
25 *Palaeoecology*, 253(1–2): 208–225.

- 1 Kaul, K. 1943. A palm stem from the Miocene of Antigua, W. I. — *Phytelephas seawardii* sp.
2 *nov.* Proceedings of the Linnean Society of London, 155(1): 3–4.
- 3 Kaul, K. 1960. The anatomy of the stem of palms and the problem of the artificial genus
4 Palmoxydon Schenk. Bulletin of the National Botanical Garden, 51: 1–52.
- 5 Kerckhove, C. and M. Roux. 1976. Carte géologique de la France 1/50000 (1 feuille en coul.)
6 et notice explicative (39 p.)—Feuille 971: Castellane. Bureau de recherches géologiques et
7 minières, Orléans.
- 8 Klotz, L. H. 1978a. Form of the perforation plates in the wide vessels of metaxylem in palm.
9 Journal of the Arnold Arboretum, 59(2): 105–128.
- 10 Klotz, L. H. 1978b. Observations on Diameters of Vessels in Stems of Palms. Principes,
11 22(3): 99–106.
- 12 von Mohl, H. 1823-1850. De Palmarum Structura. In Martius, K. F. P. v. (éd.), Historia
13 naturalis Palmarum. Opus tripartitum, volume 1. F. Fleischer, Lipsiae.
- 14 Monoyer, A. 1924. Anatomie du Cocos botryophora. Mémoires de l'Académie Royale
15 Belgique, Classe des Sciences (8 Vol.), Série 2, 8: 1–44.
- 16 Morley, R. 2000. Origin and Evolution of Tropical Rainforests. Wiley, Chichester.
- 17 Mosbrugger, V., T. Utescher and D. L. Dilcher. 2005. Cenozoic Continental Climatic
18 Evolution of Central Europe. Proceedings of the National Academy of Sciences, 102(42): 14
19 964–14 969.
- 20 Nury, D. 1988. L'Oligocène de Provence méridionale. Stratigraphie- dynamique
21 sédimentaire-reconstitutions paléogéographiques. Numéro 163 in Documents du BRGM.
22 Bureau de recherches géologiques et minières, Orléans.
- 23 Parish, J. 1987. Global palaeogeography and palaeoclimate of the Late Cretaceous and Early
24 Tertiary. In: Friis, E., W. G. Chaloner and P. Crane (Eds.), The origins of angiosperms and
25 their biological consequences. Cambridge University Press, Cambridge.

- 1 Parthasarathy, M. 1968. Observations on Metaphloem in the Vegetative Parts of Palms.
2 American Journal of Botany, 55(10): 1140–1168.
- 3 Parthasarathy, M. and P. B. Tomlinson. 1967. Anatomical features of metaphloem in stems of
4 Sabal, Cocos and two other palms. American Journal of Botany, 54(9): 1143–1151.
- 5 Philipp, M. 1923. Über die verkorkten Abschlußgewebe der Monokotylen. Bibliotheca
6 Botanica. Kassel, 92: 1–27.
- 7 Poinar, G. 2002. Fossil flowers in Dominican and Mexican amber. Botanical Journal of the
8 Linnean Society, 138: 57–61.
- 9 Poinar, G. and R. Poinar. 2001. The amber forest: a reconstruction of a vanished world.
10 Princeton University Press, Princeton.
- 11 Popov, S. V., F. Rögl, A. Rozanov, F. Steininger, I. Shcherba and M. Kovac. 2004.
12 Lithologic-Paleogeographic maps of Paratethys. Courier Forschungsinstitut Senckenberg,
13 250: 1–46.
- 14 Prychid, C. J., P. J. Rudall and M. Gregory. 2004. Systematics and Biology of Silica Bodies
15 in Monocotyledons. Botanical Review, 69(4): 377–440.
- 16 Rasband, W. 1997–2008. ImageJ. Technical report, U. S. National Institutes of Health,
17 Bethesda, Maryland, USA. Website: <http://rsb.info.nih.gov/ij/> [accessed 15 October 2010].
- 18 Read, R. W. and L. J. Hickey. 1972. A revised classification of fossil palm and palm-like
19 leaves. Taxon, 21(1): 129–137.
- 20 Reid, E. and M. Chandler. 1926. The Bembridge flora. In: Reid, E., M. Chandler and J.
21 Groves (Eds.), Catalogue of Cainozoic plants in the Department of Geology, volume 1.
22 British Museum (Natural History), London.
- 23 Rich, P. M. 1987. Developmental Anatomy of the Stem of *Welfia georgii*, *Iriarteia gigantea*,
24 and Other Arborescent Palms: Implications for Mechanical Support. American Journal of
25 Botany, 74(6): 792–802.

- 1 Sahni, B. 1964. Revision of Indian fossil plants: Part iii. Monocotyledons. Monographs,
2 Birbal Sahni Institute of Palaeobotany, 1: 1–89.
- 3 de Saporta, G. 1863. Études sur la végétation du Sud-Est de la France à L’Epoque tertiaire.
4 Annales des Sciences Naturelles; Botanique, 4(19): 5–124.
- 5 Schenk, A. 1882. Die von den Gebrüdern Schlagintweit in Indien gesammelten fossilen
6 Hölzer. Botanische Jahrbücher für Systematik, Pflanzengeschichte und Pflanzengeographie,
7 3(4): 353–358.
- 8 Schoute, J. C. 1912. Über das Dickenwachstum der Palmen. Annales du Jardin Botanique de
9 Buitenzorg, 2^e Série, 11(26): 1–209.
- 10 Smith, A. G., D. G. Smith and B. M. Funnell. 1994. Atlas of Mesozoic and Cenozoic
11 coastlines. Cambridge University Press, Cambridge.
- 12 Smith, T., K. D. Rose and P. D. Gingerich. 2006. Rapid Asia–Europe–North America
13 geographic dispersal of earliest Eocene primate *Teilhardina* during the Paleocene–Eocene
14 Thermal Maximum. Proceedings of the National Academy of Sciences, 103(30): 11 223–11
15 227.
- 16 Stenzel, K. G. 1904. Fossile Palmenhölzer. Beiträge zur Paläontologie und Geologie
17 Österreich-Ungarns und des Orients, 16(3-4): 107–228.
- 18 Stockmans, F. and Y. Willière. 1943. Palmoxylons paniséliens de la Belgique. Mém. Mus.
19 Roy. Hist. Nat. Belg., 100: 1–76.
- 20 Swamy, B. and E. Govindarajalu. 1961. Studies on the anatomical variability in the stem of
21 *Phoenix sylvestris*. i. Trends in the behaviour of certain cells and tissues. Journal of the Indian
22 Botanical Society, 40: 243–262.
- 23 Tomlinson, P. B. 1961. Palmae. In: Metcalfe, C. (Ed.), Anatomy of the Monocotyledons,
24 volume 2. Oxford University Press, Oxford.

- 1 Tomlinson, P. B. 1964. Stem anatomy in the palm *Sabal palmetto*. The American
2 Philosophical Society Year Book, 300–301.
- 3 Tomlinson, P. B. 1965. Trends in cell dimensions in palms. The American Philosophical
4 Society Year Book, 354–355.
- 5 Tomlinson, P. B. 1969. The anatomy of the vegetative organs of *Juania australis* (Palmae).
6 Gentes Herbarum 10, 4 , 412–424.
- 7 Tomlinson, P. B. 1970. Monocotyledons — Towards an Understanding of their Morphology
8 and Anatomy. Advances in Botanical Research, 3: 207–292.
- 9 Tomlinson, P. B. and M. H. Zimmermann. 1966. Vascular bundles in palm stems—Their
10 bibliographic evolution. Proceedings of the American Philosophical Society, 110(3): 174–
11 182.
- 12 Tomlinson, P. B. and M. H. Zimmermann. 1967. The “wood” of Monocotyledons.
13 Association of Wood Anatomists, 2: 4–24.
- 14 Tomlinson, P. B. and M. H. Zimmermann. 1969. Vascular anatomy of Monocotyledons with
15 secondary growth—An introduction. Journal of the Arnold Arboretum, 50(2): 159–179.
- 16 Utescher, T. and V. Mosbrugger. 2007. Eocene vegetation patterns reconstructed from plant
17 diversity—A global perspective. Palaeogeography, Palaeoclimatology, Palaeoecology, 247(3-
18 4): 243–271.
- 19 Waterhouse, J. and C. Quinn. 1978. Growth patterns in the stem of the palm *Archontophoenix*
20 *cunninghamiana*. Botanical Journal of the Linnean Society, 77(2): 73–93.
- 21 Wilf, P. 1997. When are leaves good thermometers? A new case for leaf margin analysis.
22 Paleobiology, 23(3): 373–390.
- 23 Wilf, P., S. L. Wing, D. R. Greenwood and C. L. Greenwood. 1998. Using fossil leaves as
24 paleoprecipitation indicators: An Eocene example. Geology, 26(3): 203–206.

- 1 Zidianakis, G., B. Mohr and C. Fassoulas. 2007. A late Miocene leaf assemblage from
2 Vrysses, western Crete, Greece, and its paleoenvironmental and paleoclimatic interpretation.
3 *Geodiversitas*, 29(3): 351–377.
- 4 Ziegler, A. 1990. Geological Atlas of Western and Cenral Europe. Shell Internationale
5 Petroleum Maatschappij B.V., The Hague.
- 6 Zimmermann, M. H. and P. B. Tomlinson. 1965. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, I.
7 Mature vegetative axis. *Journal of the Arnold Arboretum*, 46: 160–178.
- 8 Zimmermann, M. H. and P. B. Tomlinson. 1967. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, IV.
9 Vascular development in apex of vegetative aërial axis and rhizome. *Journal of the Arnold*
10 *Arboretum*, 48: 122–142.
- 11 Zimmermann, M. H. and P. B. Tomlinson. 1972. The Vascular System of Monocotyledonous
12 Stems. *Botanical Gazette*, 133(2): 141–155.
- 13 Zimmermann, M. H. and P. B. Tomlinson. 1974. Vascular patterns in palm stems: variations
14 of the *Rhapis* principle. *Journal of the Arnold Arboretum*, 55(3): 402–424.
- 15 Zona, S. 1990. A monograph of *Sabal* (Arecaceae: Coryphoideae). *Aliso*, 12(4): 583–666.

16

17 Figure captions

18 Fig. 1. Localization of the two sites in the South of France.

19

20 Fig. 2. Transverse sections of the two main organizations of the erect palm stems. A.
21 Cocos-Type. This organisation is found in most of Coryphoideae and in few Arecoideae.
22 Organisation and distribution of fibrous vascular bundles (fvb) are regular throughout the
23 transverse section. The cortex (CT) is developed and well delimited from the subcortical zone
24 (SZ, noted — “out” for the ratios in text and Table) by a thin layer of little fvb, then the
25 central zone (CZ, noted — “in” for the ratios in text and Table, the inner part of the central

1 cylinder) with fvb slightly more spaced than in the SZ. B. *Mauritia*-Type. This organisation is
2 found in most of *Arecoideae*, some of erect *Calamoideae* and *Ceroxyloideae*. CT is usually
3 not developed. Fibrous vascular bundles are densely crowded with a fibrous part highly
4 developed at the SZ and widely spaced with a fibrous part very few developed in the CZ. A
5 zone of transition (TZ) appears between the SZ and the CZ. SZ, TZ and CZ are the 3 zones of
6 the central cylinder.

7

8 Fig. 3. A fibrous vascular bundle (fvb) with its different characters. A fvb is made of a
9 fibrous part and a vascular part, which contains metaphloem and metaxylem elements with
10 paravascular parenchyma. The fvb presented here has a *Reniforma* fibrous dorsal cap (dcap).
11 But other types of dcap are encountered in: a. *Sagittata*, b. *Cordata*, c. *Complanata*, d.
12 *Reniforma*, e. *Lunaria*, f. *Vaginata*. Fibrous vascular bundles of *Coccothrinax* are *Lunaria* to
13 *Vaginata* without auricular sinus. AL: auricular lobe; AS: auricular sinus; dcap: fibrous dorsal
14 cap; MS: median sinus; RP: radiating parenchyma; TP: tabular parenchyma; vasc: vascular;
15 vcap: fibrous ventral cap, H_{max} : height of the total fvb, l_{max} : maximal width of the fvb, H_{vasc} :
16 height of the vascular part, l_{vasc} : width of the vascular part at the auricular sinus level.

17

18 Fig. 4. Current distribution of the living *Cryosophileae* and of their previous fossil
19 records. Only three fossil records of *Cryosophileae* were known until now: one presumed
20 leaf of *Palmacites eocenica* from the middle Eocene (but the anatomy does not confirm the
21 identification of this palm leaf, see text), one flower of *Trithrinax dominicana* from the
22 middle Miocene and a recent (Pliocene) pollen assigned to the *Cryosophileae*.

23

24

25

1 Plate captions

2 Plate I. *Palmoxylon vestitum* (Saporta) Stenzel, 1904 (holotype MNHN.F.6347) and different
3 species of *Coccothrinax*. 1–6: holotype MNHN.F.6347; 7–11: living *Coccothrinax*.

4 1. General view of the holotype with numerous leaf-sheaths. This provides an indication
5 about the axial position of the fossil specimen: this stem portion comes from a sub apical part
6 of a palm.

7 2. Detailed view of the leaf-sheaths showing the finely net-like structure.

8 3. Transverse section of the leaf-sheaths. Between 8 and 10 concentric sheaths are visible all
9 around the cortex. It is a characteristic of a sub apical stem section.

10 4. Transverse section of the wide cortex, between the leaf-sheath (ls) and the central cylinder
11 (cc). The cortex is made of several fibrous bundles with few fibrous vascular bundles and leaf
12 traces bundles.

13 5. Transverse section of the central zone of the central cylinder. Fibrous vascular bundles are
14 small and with a high density (between 500 and 900/cm²). Fibrous bundles are also visible
15 (more than 1000/cm²). A characteristic splitting fvb is visible (circle), see Plate I, 9. Vascular
16 bridges are present (arrows) as in Plate I, 9.

17 6. Transverse section of a fibrous vascular bundle (fvb) and a fibrous bundle. This fvb is
18 circular (without auricular sinus), with 10 wide metaxylem elements. As the specimen is a sub
19 apical part of palm stem, the fibrous part of the fvb is not completely developed. A fibrous
20 bundle is also visible (arrow).

21 7. Detailed view of the sub apical stem surface of *Coccothrinax argentea* Sarg. ex Becc. The
22 living species and the fossil specimen have the same finely net-like structure.

23 8. Transverse section of the wide cortex from a middle part of a stem of *Coccothrinax*
24 *miraguama*. That is why a sort of bark is developed (arrow) and the fibrous vascular bundles
25 are bigger than in 4.

1 9. Transverse section of the central zone of the central cylinder from a middle part of a stem
2 of *C. miraguama*. The general anatomical structure is the same as the fossil specimen (high
3 density of fibrous vascular bundles and of fibrous bundles). A characteristic splitting fvb is
4 visible (circle) as for Plate I, 5. The arrow points a vascular bridge.

5 10. Detailed view of a fibrous vascular bundle (fvb) of *Coccothrinax barbadensis*. This fvb is
6 circular with 11 wide metaxylem elements. Because of the more basal part of the section, the
7 fibrous sheath is well developed and the fvb is Vaginata (fibre cells all around the fvb).

8 11. Detailed view of a fibrous vascular bundle and of fibrous bundle (arrow) of *C.*
9 *miraguama*. Same structure as before.

10 Scale bar: 1, 2, 7 = 5 cm; 3, 4, 5, 8, 9 = 1 mm; 6, 10, 11 = 200 μ m.

11 Key to labelling: cc, central cylinder; ls, leaf sheath.

12 Plate II. *Palmoxylon vestitum* (Saporta) Stenzel, 1904 (MNHN.F.2344., MNHN.F.2345.,
13 MNHN.F.2353., MNHN.F.4549., MNHN.F.4550., MNHN.F.1964.).

14 1. MNHN.F.2344. Transverse section of the central zone of the central cylinder with fibrous
15 vascular bundles (fvb), fibrous bundles (arrow) and ground parenchyma between the fvb.

16 2. MNHN.F.2344. Detailed view of a fibrous vascular bundle with eight wide metaxylem
17 elements and a fibrous bundle (arrow). Phytoliths all around the fibrous dorsal cap are visible.

18 3. MNHN.F.2344. Detailed view of the ground parenchyma (slightly elongated, compact).

19 4. MNHN.F.2345.1. General view of the stem with numerous leaf-sheaths. This provides an
20 indication about the axial position of the fossil specimen: this stem portion comes from a sub
21 apical part of a palm stem.

22 5. MNHN.F.2345.1. Detailed view of the leaf-sheaths showing the finely net-like structure.

23 6. MNHN.F.2345.2. General view of the stem with obliquely ringed leaf scare. This provides
24 an indication about the axial position of the fossil specimen: this stem portion comes from a
25 middle to basal part of a palm.

- 1 7. MNHN.F.2353. Transverse section of a fibrous vascular bundle (fvb): circular, 9 wide
2 metaxylem elements, well developed fibrous sheath and Vaginata fvb (fibre cells all around
3 the fvb), phytolith all around the fvb (arrow).
- 4 8. MNHN.F.2353. Transverse section, detailed view of the ground parenchyma. Small
5 spheroid cells without lacunae (compact ground parenchyma).
- 6 9. MNHN.F.4549. Transverse section of the outer part of the stem showing the cortex (ct) and
7 the subcortical zone of the central cylinder (cc).
- 8 10. MNHN.F.4549. Detailed view of the central zone of the central cylinder. Circular fibrous
9 vascular bundles with eight wide metaxylem elements and fibrous bundles are visible (arrow).
- 10 11. MNHN.F.4550. Transverse section of the leaf sheaths (seven to ten are visible, ls).
- 11 12. MNHN.F.4550. Transverse section of the central cylinder which shows the non well
12 preserved anatomy because of the coarse-textured mineralization. Circular fibrous vascular
13 bundles and fibrous bundles are visible.
- 14 13. MNHN.F.1964. Transverse section of the central zone of the central cylinder. Same
15 structure as for MNHN.F.4549.
- 16 14. MNHN.F.1964. Transverse section of a circular fibrous vascular bundle with ten wide
17 metaxylem elements. Fibrous bundles are also visible.
- 18 Scale bar: 4, 6 = 5 cm; 5 = 3 cm; 9 = 5 mm; 1, 11–13 = 2 mm; 2, 7, 10, 14 = 500 μ m; 3, 8 =
19 200 μ m.
- 20 Key to labelling: cc, central cylinder; ct: cortex; ls, leaf sheath.

Figure 1

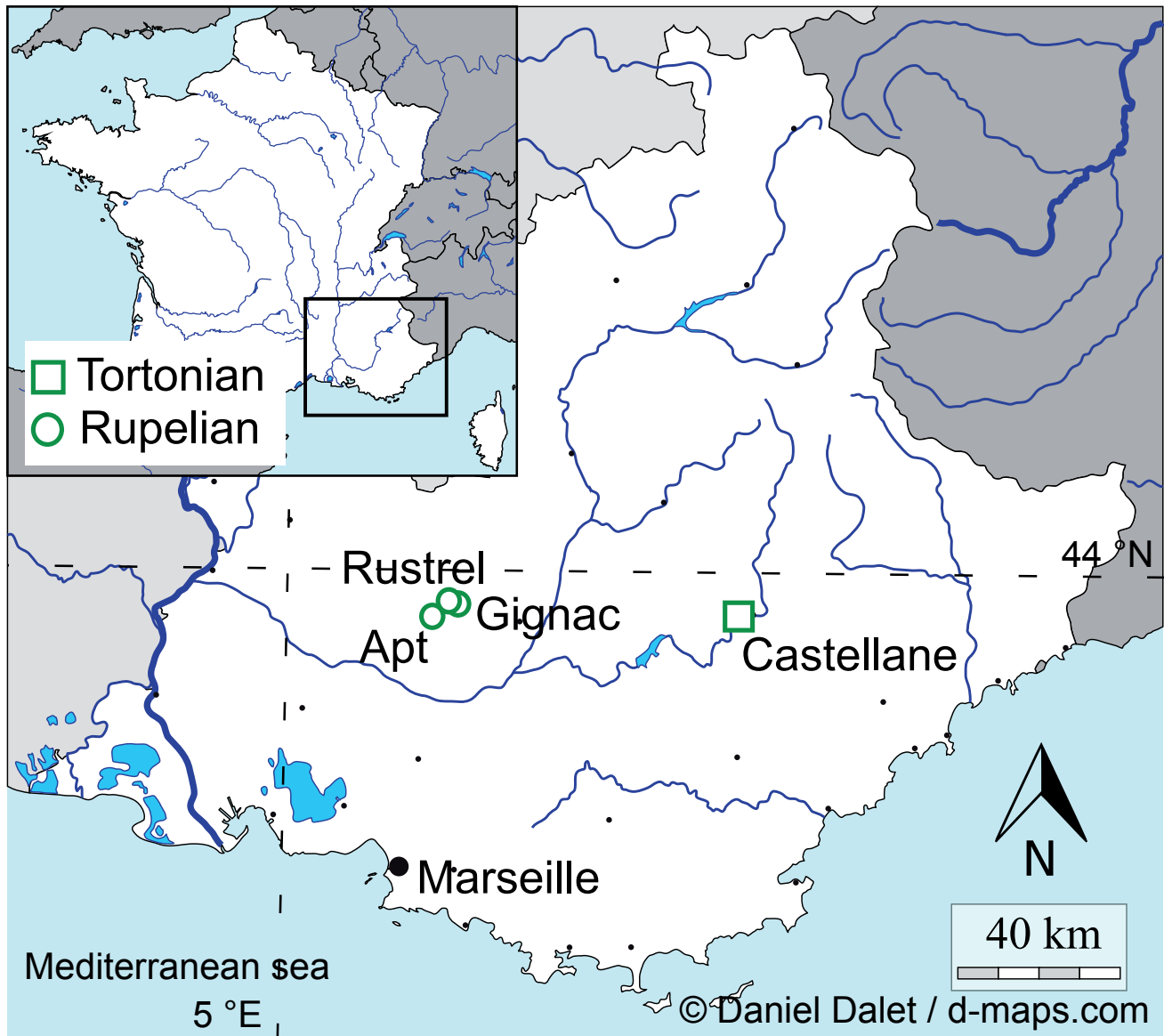


Figure 2

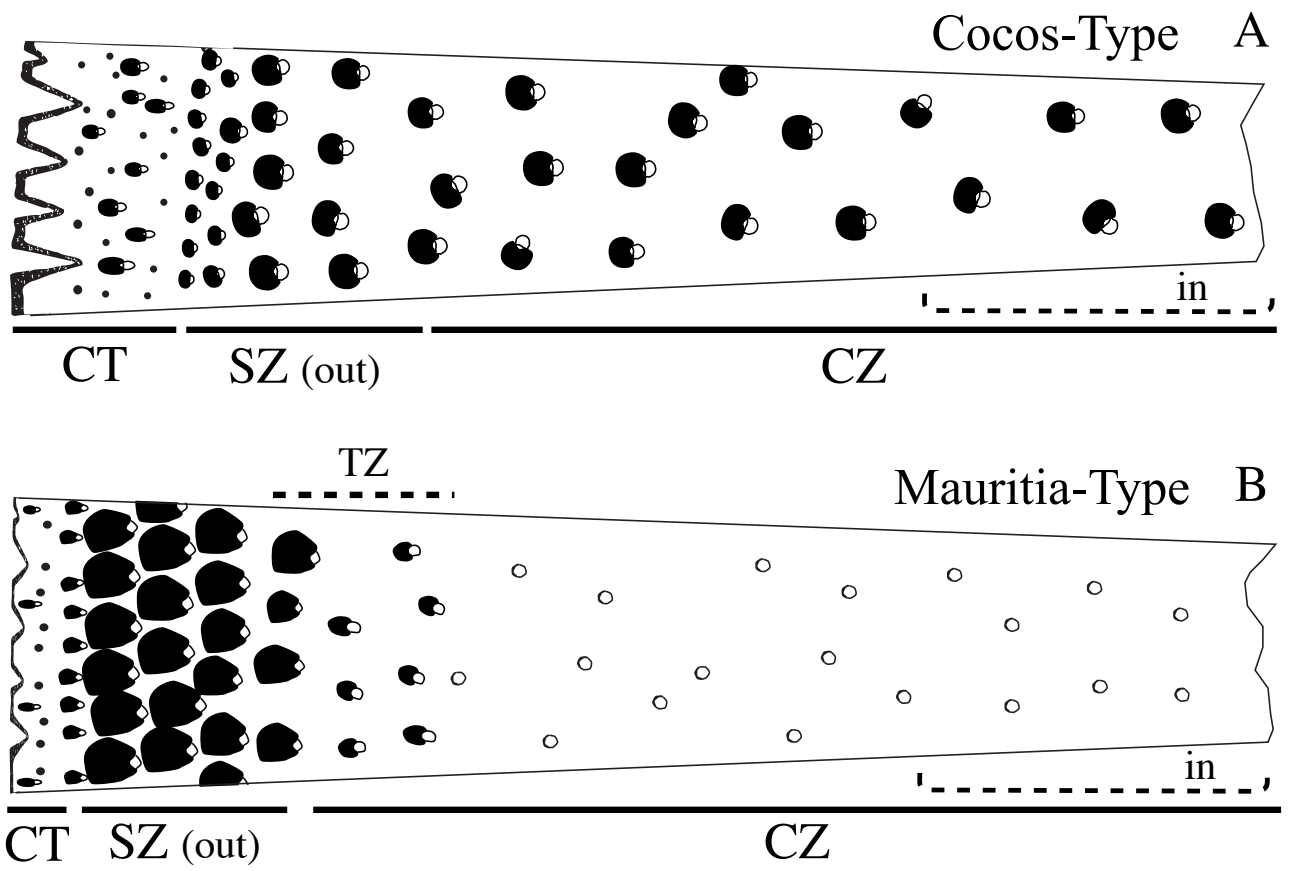
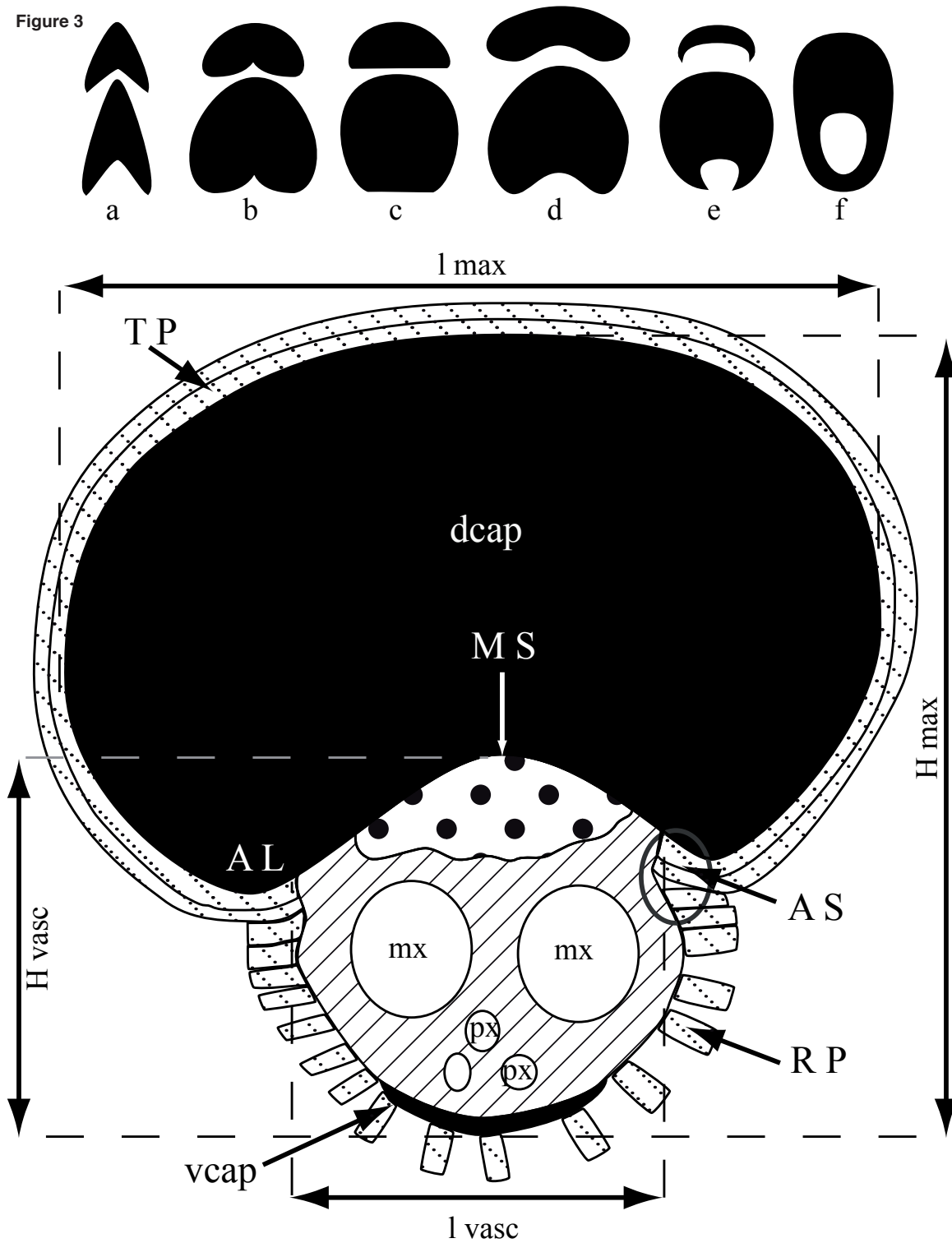


Figure 3



: phloem : paravascular parenchyma
 : fibrous parts : parafibrovascular parenchyma

Figure 4

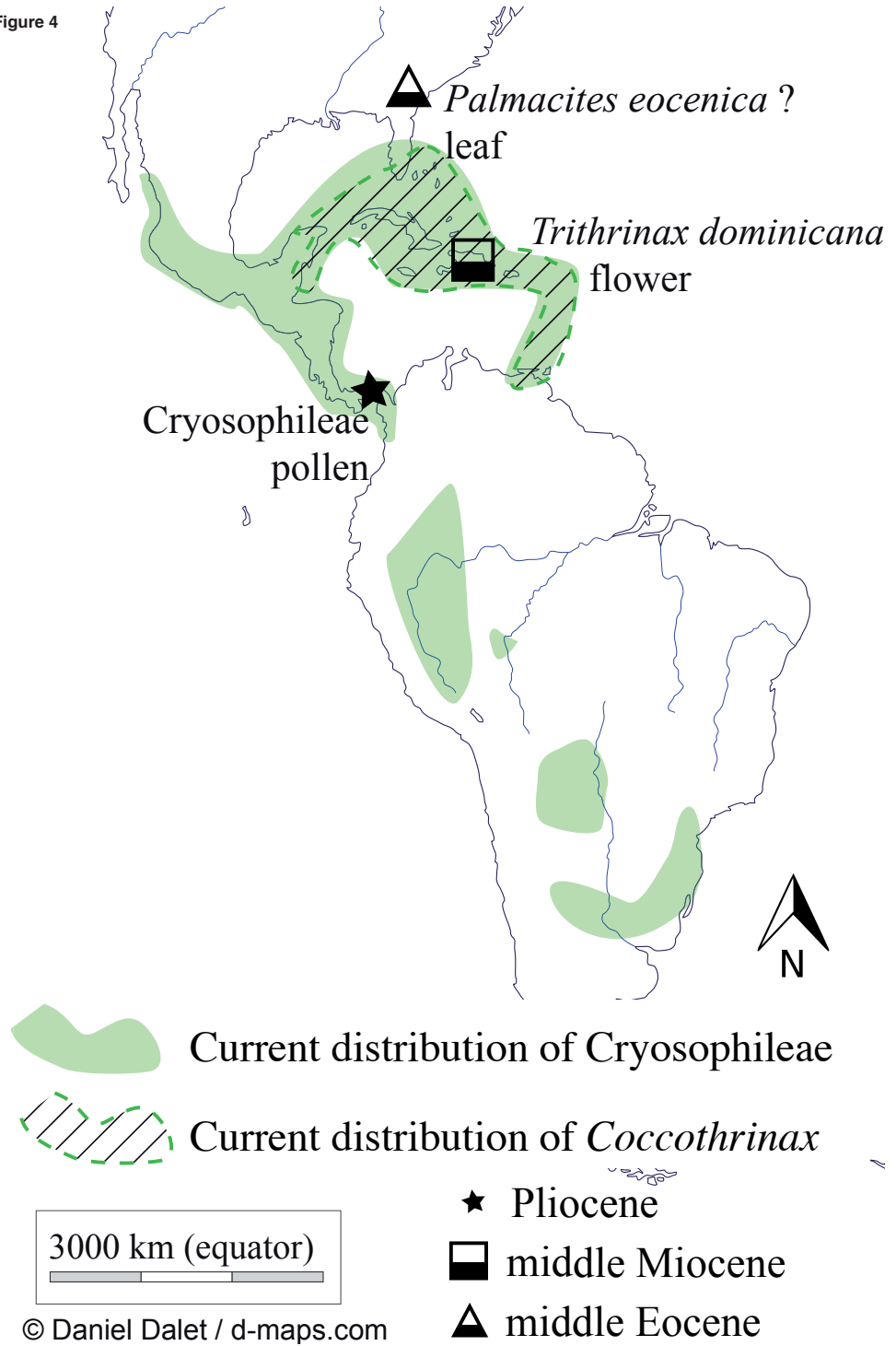


Table 1
[Click here to download Table: table_1.doc](#)

Anatomical descriptors	Corresponding states and definition	Bibliographic references
Von Mohl classification	<i>1. Cocos-Type, 2. Corypha-Type, 3. Mauritia-Type, 4. Calamus-Type, 5. Geonoma-Type</i> General organization of the stem in transverse section, see Fig. 2.	Von Mohl, 1823–1850 Thomas and De Franceschi, submitted
Stenzel classification of dorsal cap of fvb	<i>1. Sagittata, 2. Cordata, Complanata, Reniforma, 3. Lunaria, 4. Vaginata</i> Shape of fibrous part in transverse section. See Fig. 3.	Stenzel, 1904
Auricular sinus	<i>1. Present 2. Absent.</i> See Fig. 3.	Stenzel, 1904
Vessel elements per fvb	<i>1. Mostly 1, 2. Mostly 2 (3–4), 3. Mostly 3–4, 4. More than 4, 5. 1 in the subcortical zone and the zone of transition and 2 in the central zone, 6. Only long angular imperforate scalariform tracheids</i>	Tomlinson, 1961 Thomas and De Franceschi, submitted
Fibrous bundles in central cylinder	<i>1. Present, 2. Absent</i>	Stenzel, 1904
Developed cortex of the stem	<i>1. Developed cortex (0,5 to 2 cm), 2. Very thin cortex (less than 500 µm)</i>	Thomas and De Franceschi, submitted
Superficial protective layers	<i>1. Permanent epidermis and cell shape (with multicellular epidermal hair or not), 2. Developed etagen meristem (alignment of more than 10 cells), 3. Suberization and sclerosis of the existing ground parenchyma</i>	Philipp, 1923 Thomas and De Franceschi, submitted
Ground parenchyma of the central cylinder	<i>1. Spheroid to slightly elongated (length / width < 3–4) cells (∅ < 150 µm) and compact [sometimes few and little lacunae in old stems], 2. Cells slightly elongated (length / width < 3–4), lobed with a random (rhombohedral) shape (maximal length < 200 µm) and irregular meshwork (lacunae < 200 µm), 3. Rod-like cells (length > 200 µm; length / width > (3)–5) and more or less regular and large meshwork (lacunae > 250 µm), 4. Trabecular (= stellate) with a regular meshwork (spheroid lacunae > 250 µm), 5. Huge cells (∅ > 150 µm) [sometimes few and irregular lacunae], 6. Appendicular parenchyma connecting fvb</i>	Thomas and De Franceschi, submitted
Stem phytoliths	<i>1. Globular Echinata to Granulate, 2. Trapeziform to rondel (ex hat shaped), 3. Combined</i>	Tomlinson, 1961 Prychid et al., 2004

Phytoliths distribution in central cylinder	<i>1. All around the fibrous dorsal cap throughout the central cylinder, 2. Largely restricted to the fvb of the subcortical zone in contact with the cortex</i>	Thomas and De Franceschi, submitted
Radiating parenchyma (around fvb)	<i>1. Present, 2. Absent</i> Radiating parenchyma is only observed around the fvb of the central cylinder. See Fig. 3.	Stenzel, 1904
Tabular parenchyma (around fvb)	<i>1. Present, 2. Absent</i> See Fig. 3.	Stenzel, 1904
Radial elongation of dorsal cap	<i>1. Present (strongly developed), 2. Absent!</i> Radial elongation present if the following ratio is found: $(H_{max} - H_{vase}) / L_{max} > 3$ See Fig. 3.	Thomas and De Franceschi, submitted
Fibrous dorsal cap centrifugal differentiation	<i>1. Present, 2. Absent</i> Modification of the dorsal cap between the central and the subcortical zone: fibre cells are more numerous in the subcortical zone than in the central zone. See Fig. 2.	Thomas and De Franceschi, submitted
Number of phloem strand	<i>1. One strand, 2. One strand in the subcortical and transitional zones and two in the central zone of the central cylinder, 3. Two strands</i>	Tomlinson, 1961 Thomas and De Franceschi, submitted
Little fibrous vascular bundles (bridges)	<i>1. Present, 2. Absent</i> Vascular bridges connect the fvb together or a fvb to a leaf trace.	Zimmermann and Tomlinson, 1965
Paravascular parenchyma	<i>1. Developed, 2. Poorly developed or one layer of circumvascular cells</i> The paravascular parenchyma is the parenchyma surrounding the metaxylem elements seen in transverse section.	Thomas and De Franceschi, submitted
Metaxylem perforation plate	<i>End wall slope & Types of perforation plates of the wide metaxylem elements</i>	Cheadle, 1943; Klotz, 1978a Cheadle and Kosakai, 1975
$\frac{d(fvb)_{out}}{d(fvb)_{in}}$	The ratio between the density of the fvb of the subcortical zone (out) and the density of the fvb of the central zone (in, as in Fig. 2).	Thomas and De Franceschi, submitted
Range of l/v	The l/v ratio, is defined as the average ratio (of about 10 to 30 fvb) between the surface area of l , the fibrous part of a vascular bundle, as seen in transverse section (fibrous dorsal cap, above the phloem and fibrous ventral cap, under the xylem, and the	Thomas and De Franceschi, submitted

	surface area of V , the vascular part including the paravascular parenchyma (phloem + xylem and paravascular parenchyma).	
$\frac{f/v_{out}}{f/v_{in}}$	The ratio between the f/v of the subcortical zone (out) and f/v of the central zone (in, as in Fig. 2).	Thomas and De Franceschi, submitted
$\frac{R_{out}}{R_{in}}$	The fibrous covering index (R) defined as the ratio between a , the surface area of the fibrous part of all the fvb in an examined transverse section (TS) and A , the whole surface area of the examined TS ($R = a/A$). R_{out} is the proportion of the fibrous surface area in the subcortical zone and R_{in} is the proportion of the fibrous surface area in the central zone.	Thomas and De Franceschi, submitted

1 Table 1. The descriptors, their states and their bibliographic references useful in the fossil stem descriptions. Abbreviation used in the table: fvb,
2 fibrous vascular bundle.

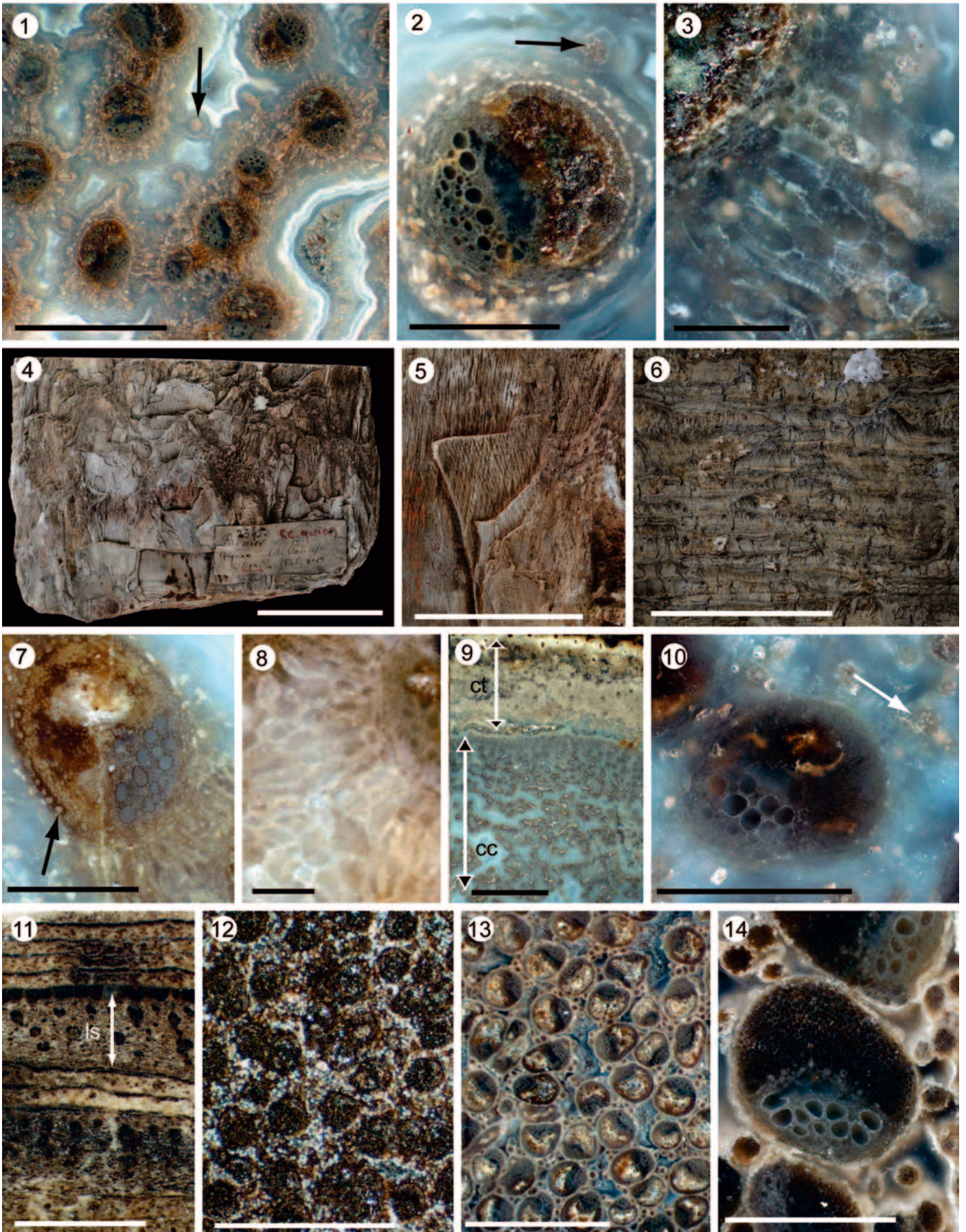
Table 2
[Click here to download Table: table_2.doc](#)

	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Palmoxylon vestitus</i>	<i>Coccothrinax</i>
Collection number	MNHN.F.6347.	MNHN.F.2344.	MNHN.F.2345.	MNHN.F.2353.	MNHN.F.4549.	MNHN.F.4550.	MNHN.F.1964.	—
Locality	Gignac	Gignac	Gignac	Gignac	Rustrel	Castellane,	Castellane	—
Stratigraphic horizon	Sannoisian	Sannoisian	Sannoisian	Sannoisian	Sannoisian	Tortonian	Tortonian	—
Specimen axial position	Apical	Basal	Apical and middle	Middle to basal	Middle to basal	Apical	—	Middle to basal
Specimen radial position	Full TS	Full TS	Full TS	Without cortex	Full TS	Full TS	Without cortex	Full TS
Von Mohl classification	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type	Cocos-Type
Stenzel classification of dorsal cap of fvb	Reniforma to Lunaria, fvb circular	Reniforma to Lunaria, fvb circular	Fvb circular	Lunaria to Vaginata, fvb circular	Reniforma to Lunaria, fvb circular	Fvb circular	Vaginata to Lunaria, fvb circular	Reniforma to Vaginata, fvb circular
Auricular sinus	Absent	Absent	Absent	Absent	Absent	Absent	Absent	Absent
Vessel elements per fvb	> 4	> 4	> 4	> 4	> 4	> 4	> 4	> 4
Fibrous bundles	Present	Present	Present	Present	Present	Present	Present	Present
Developed cortex	Present	Present	Present	—	Present	Present	— (not visible)	Present
Ground parenchyma of the central cylinder	Compact, spheroid to elongate	Compact, spheroid to elongate	— (not visible)	Compact, spheroid to elongate	— (not visible)	— (not visible)	— (not visible)	Compact, spheroid to elongate
Radiating parenchyma	Absent	Absent	— (not visible)	Absent	— (not visible)	— (not visible)	— (not visible)	Absent
dcap centrifugal ≠	Absent	Absent	— (not visible)	Absent	Absent	— (not visible)	Absent	Absent
Divided phloem	Absent	Absent	— (not visible)	Absent	Absent	— (not visible)	Absent	Absent
Taxonomic affinity	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae	Cryosophileae

Table 2. Summary of the studied specimens. This table presents different information on the specimens (extrinsic and intrinsic descriptors).



Plate 2



APPLICATIONS À L'ARCHÉOLOGIE

Sommaire

15.1 Utilisation des palmiers	412
15.2 Article sur l'identification d'un filet du Makran	414
15.3 Article sur l'étude des charbons de Madâ'in Sâlih	443

LES PALMIERS ont toujours été beaucoup utilisés par l'Homme et de nombreux restes attribués à cette famille sont retrouvés dans plusieurs sites archéologiques du bassin méditerranéen, du Proche et Moyen-Orient. Dans ce chapitre je présente dans un premier temps un rapide aperçu des différentes utilisations que l'Homme peut faire avec le palmier puis dans un deuxième temps les travaux auxquels j'ai participé. Ces travaux se résument à deux articles. Le premier (Thomas *et al.* soumis) concerne l'identification d'un filet carbonisé découverts sur le site de Shahi Tump de la première moitié du IV^e millénaire AEC¹ (Makran, Pakistan). Le deuxième article (Bouchaud *et al.* soumis) est en cours de rédaction et une première ébauche est présentée ici. Il concerne l'application de mon travail d'anatomie sur les tiges de palmiers à l'étude des charbons provenant de foyers domestiques d'un site archéologique de la péninsule arabique (Madâ'in Sâlih) entre le II^e siècle BCE et le VII^e siècle EC.

1. Ce terme (*avant l'ère commune*) sera préféré à celui à forte connotation religieuse qui n'aurait pas sa place ici et participe ainsi au respect de la neutralité, de la laïcité et de l'ouverture vers l'autre. L'utilisation de cette notation ne modifie pas les usages ordinaires. Il suffit de remplacer l'ancienne notation par la nouvelle, ainsi, la bataille d'Alésia a bien eu lieu en septembre 52 AEC et Adolphe Théodore Brongniart est né le 14 janvier 1801 de l'ère commune (EC) et mort le 18 février 1876 EC. Il est aussi d'usage d'utiliser la version anglaise CE et BCE (*common era* et *before common era*).

15.1 Utilisation des palmiers

Les attestations de l'utilisation du stipe comme bois d'œuvre sont très nombreuses dans les descriptions ethnographiques et, les exemples actuels et archéologiques ne manquent pas. En Mésopotamie et dans la région du Golfe, de nombreux sites ont livré des restes de poutres et de poteaux, pour la plupart carbonisés lors des incendies, et cela depuis l'âge du Bronze. Il y a également mention de l'utilisation des stipes de palmier comme « mâts » devant des temples et dans les cours des palais (Mari, Syrie, par exemple).

Selon Richardson et Dorr (2003), D'autres utilisations sont également possibles :

The trunk of the date palm (jitha') is used chiefly as a source of wood for architectural work, most often being split into quarters and used as beams for the ceiling. It is also used as a support pillar for wells and other structures, and as a brace for slanting date palms in danger of collapse. Sections of the trunk are partially hollowed and used as a mortar, or split in half for use as cattle troughs. Palm trunk cylinders, sealed at either end by clay and ash plugs, are favoured by Omani beekeepers, who stack them in long rows for use as hives.

En ce qui concerne les feuilles, le même ouvrage continue :

Palm fronds (zawrah) are lashed together in their entirety to form panels (da'an) which are used in the construction of dwellings and livestock pens, and find application as ceiling sheets, decking for make skewer-like "needles" that are employed in basketwork. The triangular, flanged base portion (karbah) of a frond is naturally buoyant, and used to make fishing floats, as well as being stacked inside the shasha to provide flotation.

Finalement, après avoir décrit également l'utilisation des folioles et des fruits, ce texte arrive à ce qui nous intéresse plus particulièrement :

Surplus date-palm material is used as fuel for the firing of pottery and the boiling of dates.

En général, l'utilisation du « bois » des palmiers comme combustible est peu traitée dans les sources, actuelles ou anciennes, probablement parce qu'il s'agit d'une utilisation secondaire, banale, que l'on ne prend pas la peine de mentionner explicitement.

Cependant, les exemples ethnographiques de l'utilisation du « bois » de palmier comme combustible ne manquent pas :

Dans la palmeraie d'Adam en Oman on brûle systématiquement (et partout) stipes et feuilles dans les jardins pour ensuite utiliser leurs cendres comme engrais. Les pétioles sont également utilisés comme combustible, par exemple pour griller du café. Lorsque les villages qui se trouvent à l'intérieur de la palmeraie étaient encore habités (jusqu'aux années 1970) j'imagine que l'essentiel du combustible utilisé pour le chauffage et la cuisine provenait de ces palmiers.

Au sud-est de l'Iran, les tannours sont alimentés par des pétioles comme vous pouvez le voir sur deux des photos. Je ne sais pas si ces pratiques sont plutôt motivées par les qualités combustibles du « bois » de palmier ou par sa disponibilité dans l'environnement proche. Typiquement une question simple mais importante que l'on ne pense pas à poser aux gens quand on est sur place! Munier (1973, p. 181) :

Les palmes sont aussi utilisées comme bois de chauffage domestique. Elles peuvent servir à la confection d'un charbon de bois léger d'excellente qualité.

15.2 Article sur l'identification d'un filet du Makran

Cet article (Thomas *et al.* soumis) est soumis à *Archaeological and Anthropological Sciences* et présente l'analyse d'un filet protohistorique découvert au Baluchistan. Ce filet est vraisemblablement un filet de pêche fabriqué à partir de fibres provenant de *Nannorrhops*.

Analysis of a Protohistoric net from Shahi Tump, Baluchistan (Pakistan)

R. Thomas, M. Tengberg, C. Moulh erat, V. Marcon, R. Besenval

Romain Thomas

Natural History Museum of Paris

UMR 7207 MNHN-CNRS-UPMC, Centre de recherche sur la paléobiodiversité et les
paléoenvironnements

57, rue Cuvier

75005 Paris, France

E-mail: thomas@mnhn.fr

Margareta Tengberg (corresponding author)

Natural History Museum of Paris

UMR 7209 MNHN-CNRS Archéozoologie, archéobotanique : Sociétés, pratiques et
environnements

55 rue Buffon

75005 Paris, France

Tel. 0033-(0)140798123, Fax. 0033-(0)140793314

E-mail: margareta.tengberg@mnhn.fr

Christophe Moulh erat

Quai Branly Museum

37 Quai Branly

75007 Paris, France

E-mail: Christophe.moulherat@quaibranly.fr

Vincent Marcon and Roland Besenval

National Centre for Scientific Research (CNRS)

UMR 9993 CNRS Centre de recherches archéologiques Indus – Baluchistan – Asie centrale et
orientale

Musée Guimet, Panthéon Bouddhique, 19 avenue d'I na

75116 Paris, France

E-mail: vincentmarcon@udr1.cnrs.fr; rolandbesenval@hotmail.com

Abstract

The fire that partly destroyed a 4th millennium BCE building at Shahi Tump in the Kech Valley of south-western Pakistan is responsible for the exceptional preservation by carbonisation of a net found on the burnt floor as a heap of entangled cords and knots. Macro- and microscopic observation has allowed a reconstruction of the techniques used to manufacture the net from a two-strand plied cord. The comparison of the phytoliths extracted from the archaeological net to those from a modern reference collection suggests the use of fibres originate from the leaves of a local palm species: the desert palm or *Nannorrhops ritchieana* (Griff.) Aitch.). Besides the technical and archaeobotanical aspects of the study, the paper discussed past and present uses of the desert palm in the arid regions of the Middle East as well as the possible utilisation (fishing, carrying...) of the protohistoric net.

Keywords

Cordage, net, fibre crafts, Baluchistan, Protohistoric period, phytolith analysis, *Nannorrhops ritchieana*

Introduction

Due to the perishable nature of the materials involved, part of the craft activities of the past are largely unknown to us even though they may have played a major role in daily life. This is particularly true for crafts using flexible fibres of animal or vegetal origin in order to produce a vast array of utilitarian items: threads, strings, cords, nets, mats, basketry, woven textiles, knitted and felted fabrics... At archaeological sites this type of artefacts only survive when particular conditions prevent the decay of organic material. This is the case in humid environments like those found in lacustrine settlements from the Neolithic and the Bronze Age excavated in the Circum-Alpine region of Western Europe. The recovery of abundant cords and textile remains from these sites has allowed a detailed study of the exploitation and transformation of fibres of various origins (Médard 2010). The same is true for the astonishingly well-preserved finds from hyper-arid environments, for example in Egypt or in Peru (D'Harcourt 2008; Doyon-Bernard 1990; Durand and Saragoza 2002). Still, the above-mentioned examples rather constitute exceptions in the long history of the use of fibres for which our knowledge is most often based on sporadic finds, fortuitously preserved due to particular micro-local conditions, for example in tombs where the association of corroding

1 metals and textiles (garments, shrouds...) enhance mineralisation, or where the exposure to
2 fire occasionally allows the carbonisation of fibres.
3
4

5 The latter case applies to the piece of netting that has been discovered in an early 4th
6 millennium BCE context at Shahi Tump in the Kech district of the Makran division of
7 southern Baluchistan, Pakistan (Fig. 1). Trapped under a mud brick wall of a building partly
8 destroyed by fire the carbonised net was found in an exceptional state of preservation. Even
9 though this object is unique of its kind in this part of the Middle East, it does not constitute
10 the only example of early fibre crafts in the region. Indeed, Baluchistan has provided the
11 earliest evidence of the use of cotton fibres known so far in the Old World in the form of a
12 piece of string discovered inside a bead of native copper from a 6th millennium BCE burial at
13 Mehrgarh (Moulh erat et al. 2002). For later periods remains of textiles made of cotton, flax or
14 wool have been encountered at several sites in the Indo-Iranian borderland (Good 1999;
15 Tengberg and Moulh erat 2008).
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26

27 A first aim of the present study is to describe the net from Shahi Tump, the context of its
28 discovery and the techniques used for its manufacturing. A second objective is to establish the
29 nature of the fibres used and their origin. Finally, the results of the technical and microscopic
30 analysis are included in a wider discussion on the production and use of cords, mats, nets and
31 basketry in the Kech valley during Protohistory. Even though woven textiles have also been
32 recognised at Shahi Tump they have been deliberately excluded from this discussion as they
33 will be the subject of a more detailed study later.
34
35
36
37
38
39
40
41

42 **Archaeological context**

43
44

45 The excavation of Shahi Tump is part of a larger research project undertaken since 1987 by a
46 French research team under the direction of Roland Besenval (Centre National de Recherche
47 Scientifique, CNRS) in the Makran division of south-western Pakistan. Through regional
48 surveys and the excavation of a few chosen sites the archaeological program, largely
49 sustained by the French Ministry of Foreign Affairs, aims at reconstructing the settlement
50 history of this region situated on the borderland between the Iranian plateau to the West and
51 the Indus valley to the East (Besenval 1997). The excavation of Shahi Tump and Miri Qalat,
52 two sites located on opposite sides of the Kech River a few kilometres from the modern town
53 of Turbat, has allowed the establishment of a chronological framework for the region
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 (Besenval 2000, 2005). The protohistoric occupation has been divided into four main periods
2 (I-IV) spanning more or less two thousand years from the late 5th until the late 3rd millennium
3 BCE. After a hiatus during the 2nd and early 1st millennium BCE the region was reoccupied
4 from early historical times until present day.
5
6
7

8
9 **Fig. 1.** Localisation of Shahi Tump and the neighbouring site of Miri Qalat in the Kech valley, Makran
10 division, Baluchistan, Pakistan
11
12

13
14 During the entire protohistoric period subsistence economies in the Kech valley were based
15 on agro-pastoral activities as shown by the analysis of faunal and floral remains (Tengberg
16 1999; Desse et al. 2008). The herding of sheep, goats and cows took place alongside the
17 cultivation of wheat, barley and pulses, probably benefitting from the annual flooding of the
18 Kech river. Besides subsistence activities, the protohistoric populations of Makran were
19 involved various craft industries - pottery making, metallurgy, bone, shell and stone working -
20 showing more or less close ties, according to the periods, to the craft traditions of other sites
21 on the Indo-Iranian borderlands (Besenval and Didier 2004; Marcon and Lechevallier 2000;
22 Mille et al. 2001).
23
24
25
26
27
28
29
30

31
32 The net discussed in this article was found in 2005 during the excavation of a large building
33 dated to Period II, that is to the first half of the 4th millennium BCE. The building, constructed
34 of mud brick and stone, was situated in the eastern part of Trench II. Several rooms were
35 recognised during the excavation carried out by B. Mutin and C. Thellier. The southernmost
36 of these shows clear traces of destruction by fire (Fig. 2). Under the collapsed mud brick wall,
37 the excavators discovered carbonised roof beams as well as several items trapped between the
38 destruction level and the floor: pottery shards, animal bones, cereal remains, carbonised
39 woven mats as well as the net.
40
41
42
43
44
45
46
47

48
49 Two 14C dates obtained from the level situated immediately above and sealing the burnt layer
50 provides a *terminus ante quem* to the net and associated material. Thus the burnt layer cannot
51 be later than the two dates obtained: 5125±65 BP (3984-3803 cal BCE, Pa2399) and 5040±30
52 BP (3938-3787 cal BCE, Pa2396) respectively.
53
54
55
56
57
58
59

60 **Fig. 2.** Southern room of the large building excavated in Trench II with burnt layer (stratigraphic unit
61 2236) (photograph by the Mission Archéologique Française au Makran, MAFM)
62
63
64
65

1 The carbonised net was found as a heap of entangled cords. In order to stabilise its fragile
2 structure it was consolidated in situ by the application of a solution of paraloid B-72 acrylic
3 resin. The whole net was then transported in one piece to the field laboratory for further
4 cleaning and documentation (Fig. 3). Finally, a selection of pieces of cord and knots was
5 exported to France where detailed analysis of manufacturing techniques and microscopic
6 observations were to take place.
7
8
9
10
11
12
13

14 **Fig. 3** The carbonised net after excavation and consolidation (photograph by MAFM)
15
16

17 **Manufacturing techniques**

18
19
20

21 Selected pieces from the Shahi Tump net were analysed at the Research and Restoration
22 Centre of French Museums situated at the Louvre in Paris. Observations were made with help
23 of a binocular microscope (Nikon SMZ-10A) and with a Scanning Electron Microscope
24 (SEM, Philips XL30CP).
25
26
27
28
29

30 The net seems to have been produced from one continuous strand of thin cord or twine as all
31 the analysed fragments were similar in shape and diameter and apparently manufactured
32 according to the same procedure. The cord was produced in two steps. First, bundles of fibres
33 were twisted or plied together to form a fine yarn of around 2 mm in diameter. The twisting
34 was done clockwise resulting in a so-called ‘Z-lay’ strand according to the slanting of the
35 fibres compared to that of the letter ‘Z’ (Fig. 4). Two of these Z-lay yarns were then twisted
36 around each other in the reverse direction to form a ‘S-lay’ cord. It is this counter-twist that
37 holds the final two-ply cord together. The analysed cord fragments measured between 2 and 4
38 mm in diameter according to their state of preservation.
39
40
41
42
43
44
45
46
47

48 **Fig. 4** Structure of a double stranded S-lay cord obtained by of the association of two Z-lay yarns
49
50
51

52 The twisted (or laid) cord thus obtained was then transformed into a net by connecting two
53 loops of the same strand in so-called mesh knots. All the knots analysed were S-laid (Figs. 5
54 and 6) which means that the net-maker did not turn the net around but constantly worked
55 from the same side, first from the left to the right, then on the following line from the right to
56 the left and so on. The mesh size of the Shahi Tump net is of at least 7 cm according to the
57 longest cord fragments analysed.
58
59
60
61
62
63
64
65

1 **Fig. 5** Example of a S- and Z-lay mesh knots
2
3
4

5 The craftsman probably used a few rudimentary tools in order to produce his net. In
6 traditional net-making in Oman nets are knotted with the help a rectangular piece of wood or
7 “mesh stick” ensuring regular dimensions of the meshes. For more convenient handling the
8 strand of cord is usually also wound onto a wooden bobbin (Richardson and Dorr 2003, p.
9 369).
10
11
12
13
14
15

16 **Fig. 6** Net made of S-lay mesh-knots of the type found at Shahi Tump
17
18

19 **Identification of the fibres** 20 21 22

23 A second aim of the present study was to determine the nature of the fibres used to make the
24 net as well as their origin. Close observation of their morphology with the help of an
25 episcopic microscope as well as a SEM showed strands of filaments corresponding rather to
26 the parallel veins of a monocotyledonous¹ leaf than to stem-fibres such as flax or hemp (Fig.
27 7). The characteristic hollow fibres (in fact epidermal hairs developing on the seeds) of cotton
28 could also be excluded. A method for identifying leaves, based on the observation of the
29 cellular structure of their epidermis has been developed by R. Thomas (2008). Although the
30 net is relatively well preserved this method could not be applied as the carbonisation and
31 subsequent conditions of preservation had caused the elimination of the outermost and
32 diagnostic epidermal layer of the leaves. Secondly the consolidation of the fragile fibres with
33 paraloid had rendered the surface somewhat shiny and difficult to observe in detail.
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44

45 Considering these difficulties it was decided to attempt an identification based on the analysis
46 of phytoliths instead. These silica bodies forming in and between the cells of the living plant
47 appeared numerous on the surface of the cords (Figs. 8b and c). Before identification an
48 extraction of phytoliths was necessary. The techniques used were those of Albert and Weiner
49 (2001) and Bamford et al. (2006). Between 5 and 10 g of material were extracted from two
50 different fragments of cord (Fig. 8a) and were reduced to a fine powder before placing in a
51
52
53
54
55
56
57

58 ¹ The Monocotyledons constitute a class of flowering plants (Angiosperms) characterised by several
59 morphological criteria, among them the presence of parallel venation of the leaves. Several
60 economically important plant families belong to the Monocotyledons for example the grasses
61 (*Poaceae*) and the palms (*Arecaceae*).
62
63
64
65

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

porcelain receptacle in an oven at 500 °C for 3 hours. The ash was decarbonated with an equivolume solution of 3 N HCl and 3 N HNO₃ for 30 min at 100 °C. The residue was then rinsed with distilled water and centrifuged several times. After the last centrifugation, a volume of ethanol was added to the residue. After evaporation of 100 µl of residue on a slide, a conventional mounting in Canada balsam was used to permit microscopic observation². Inclusion within a resin was also performed in order to observe the anatomical structure of fibres, but without obtaining positive results.

Fig. 7 Longitudinal view of the fibres, SEM x1000 (photographs by C. Moulhérat)

The observation of the sample extracted from the archaeological net revealed the presence of globular echinate phytoliths characteristic of the family of palms or the Arecaceae Bercht. & J.Presl (Tomlinson 1961; Madella et al. 2005).

Once it had been established that the net from Shahi Tump had been manufactured from the lamina of palm leaves the question of the precise identity of this palm species arose. The flora of Pakistan (Moore 1980; Kamal 1984) records two endemic genera of palms: *Nannorrhops* H.Wendl. (monospecific genus: *N. ritchieana* (Griff.) Aitch.) and *Phoenix* L. (*P. sylvestris* Roxb, *P. dactylifera* L. and *P. loureirii* Kunth). A third genus should also be considered in this context - *Hyphaene* Gaertn. - of which the single species (*Hyphaene dichotoma* (White) Furtado) knows a vast distribution from eastern Africa to India and Sri Lanka (Dransfield et al. 2008). Even though it is not reported to grow spontaneously in Pakistan today its presence cannot be entirely excluded for the past.

Fig. 8 Anatomical study of the Shahi Tump net: a – cord fragments ; b and c - detail of fibers; d - globular echinate phytolith. Scale bars: a - 1 cm; b - 50 µm; c -30 µm; d - 10 µm (photographs by R. Thomas)

Studies on the morphometry of palms phytoliths are fairly recent (Delhon and Orliac 2008; Albert et al. 2009) and do not cover the genera concerned by our study. Therefore a comparative study based on modern samples was undertaken in order to precise the

² The observation of these silica particles is best in a mounting with a refractive index different from that of silica. Silica having a refractive index (n) between 1,41 and 1,47, it is preferable to use a mounting solution with a different refractive index, such as Canada balsam (n = 1,54) (Parry and Smithson 1958, Locquin and Langeron 1978, Prychid et al. 2004).

1 identification of the phytoliths extracted from the archaeological net. For this purpose we used
 2 modern leaf material collected, on the one hand, from palm specimens in the Middle East by
 3 M. Tengberg and obtained, on the other hand, from herbarium specimens held in the Natural
 4 History Museum of Paris. The techniques used for the extraction of modern phytoliths were
 5 the same as those applied to the net described above. The slides thus obtained were observed
 6 by electron microscopy (Fig. 9). For each specimen, 50 phytoliths were analyzed and
 7 described according to precise criteria. A summary of the observations is presented in Table
 8 1. The descriptor *class size* (1) indicates the presence of different size classes among the
 9 phytoliths. This is in particular the case for *Hyphaene* where a bimodal distribution can be
 10 observed (Fig. 9e). The indication *smooth surface* (2) means that at least certain phytoliths
 11 within a specimen are not echinate (Fig. 9c). *Squamous surface* (3) indicates a smooth surface
 12 presenting nevertheless some irregularities (Fig. 9c). *Core particle* (4) is a characteristic
 13 present in some specimens (Fig. 9c-e: arrow and circle). The *Number of spinules* (5) appears
 14 to be highly variable within a single specimen and between two specimens of the same genus.
 15 *Elliptical phytoliths* (6) are present in *Hyphaene*, but the systematic information of this
 16 character has to be confirmed (Fig. 9e).

17
 18
 19
 20
 21
 22
 23
 24
 25
 26
 27
 28
 29
 30
 31 The comparison between the characters of the archaeological and modern phytoliths suggests
 32 that the former belong to *Nannorrhops ritchieana* (Table 1). Only one size class of phytoliths
 33 was observed in the archaeological sample, thus excluding *Hyphaene*. Moreover, the net
 34 phytoliths did not show either the presence of a core particle nor a squamous or smooth
 35 surface, characters found in both *Hyphaene* and *Phoenix*.

36
 37
 38
 39
 40
 41
 42 Notwithstanding these first results further studies will be needed on the genesis of phytoliths
 43 (greater number of genera and greater number of specimen per species) in order to know if the
 44 differences observed are purely taxonomic or depend also on the state of development of the
 45 organs.

46
 47
 48
 49
 50
 51 **Fig. 9** Phytoliths of different palms genera: a – net; b - *Nannorrhops*; c, d - *Phoenix*; e - *Hyphaene*.
 52 Arrow and circle: core particle. Scale bar: a-e, 10 μ m (photographs by R. Thomas)

	<i>Hyphaene</i>	<i>Nannorrhops</i>	<i>Phoenix</i>	Archaeological net
Globular echinate	Present	Present	Present	Present
Class size	2	1	1	1

Smooth surface	Present	Absent	Present	Absent
Squamous surface	Present	Absent	Present	Absent
Core particule	Present	Absent	Present	Absent
Number of spinules	(0:10)10:20(20:50)	(8:10)10:14(14:18)	(0:12)12:16(16:22)	10:20(20:30)
Elliptical	Present	Absent	Absent	Absent

Table 1 Description of modern and archaeological phytoliths. This table presents the comparative structure of the phytoliths found in the different genera

Discussion

Present and past uses of the desert palm

The desert or dwarf palm (*Nannorrhops ritchieana*) is a small and shrubby palm species found in the arid areas of southern Oman, Yemen and in the Indo-Iranian borderlands where it usually form thickets in dry wadis and depressions (Fig. 10). Leaves are fan-shaped, 30-130 cm long, and divided into numerous (8-40) 30-45 cm long linear leaflets (eFloras.org: Flora of Pakistan). The terminal inflorescence forms an erect and ramified panicle reaching up to 2 m above the tuft of leaves. Flowering takes place between July and November, the globular edible fruits (berries) ripen in summer.

Fig. 10 *Nannorrhops ritchieana* growing in a dry wadi bed in Makran, Pakistan (photograph by M. Tengberg)

Nannorrhops is of prime importance to the populations living in the deserts where it grows. Like the date palm, now extensively cultivated in the same regions, it has multiple uses. The leaflets are transformed through plying, braiding, weaving or coiling into various artefacts used in daily life: cords, mats, bags, baskets, fans, brooms, food covers, sandals and caps... (Hughes-Buller 1906; Miller and Morris 1988, pp. 224, 328) (Fig. 11). In the coastal areas of Oman fishing gear and milking bowls are traditionally produced from leaves of desert palm, the latter being coated with goatskin to make them impermeable (Richardson and Dorr 2003, pp 378-385). In the area of Jazmurian in South-eastern Iran the leaves from are also used in traditional architecture for covering huts and making shelters (Fig. 12).

1 **Fig. 11** Rope-making by plying (or twisting) four leaf strands of *Nannorrhops ritchieana*, Makran,
2 Pakistan. The rope-maker sits on a mat equally produced from palm leaves
3 (photograph by M. Tengberg)
4
5

6 **Fig. 12** Woman splitting palm leaves in front of a village of traditional palm leaf huts in the region of
7 Jazmurian, south-eastern Iran (photograph by R. Soleimani Farsani)
8
9

10
11 *Nannorrhops ritchieana* may also serve as a source of food. The growing shoot of the leaves
12 is said to have been eaten uncooked as a vegetable in times of scarcity (Hughes-Buller 1906,
13 p. 218). The fruits were commonly consumed either fresh or transformed by crushing into a
14 meal used in various preparations (Miller and Morris 1988). The consumption of
15 *Nannorrhops* fruits in the past is attested by the presence of carbonised berries throughout the
16 occupation at Miri Qalat and Shahi Tump (Tengberg 1999). A second palm species (*Phoenix*
17 sp.) has also been identified at both sites by the archaeobotanical study. While the general
18 morphology of the lignified seeds allows an identification to the genus level, morphometric
19 studies are needed in order to determine if these belong to the cultivated date palm (*P.*
20 *dactylifera*) or were collected from wild palm trees, such as the sugar-date palm (*P. sylvestris*)
21 which, in that case, would have known a wider distribution towards the West than today.
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31

32 33 *Possible uses of the net from Shahi Tump* 34 35 36

37 Due to the fragile nature of the carbonised net it could unfortunately not be unfolded.
38 Undoubtedly the knowledge of its dimensions and shape (round? quadrangular?) would have
39 been helpful in order to understand its use. Concerning this last aspect, several possibilities
40 can be considered. First, if we presume that the net was used for fishing several questions
41 arise: were the material and the mesh size of the net (≥ 7 cm) appropriate for such a use? What
42 are the indications for fishing activities in protohistoric Makran in general and at Shahi Tump
43 in particular?
44
45
46
47
48
49
50

51 In Oman the leaves of desert palm are traditionally used along the Jazir coast and in Dhofar
52 for making fishing-nets of various dimensions (Richardson and Dorr 2003, p. 369). The fibres
53 of this species are said to be preferred to those of date palm as they increase in strength when
54 wet, contrary to the latter (Miller and Morris 1988, p. 224). Before use the leaves are buried in
55 wet sand, the humidity making them more supple and easy to work. According to the type of
56 fish, different mesh sizes are used. The largest mesh (15-30 cm) is used for catching sharks.
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 Yellow-fin tuna, barracuda and kingfish are caught with a mesh of around 10 cm. Finally, for
2 smaller species a net with a mesh size of 8 cm or less is used (Richardson and Dorr 2003, p.
3 368).
4
5
6

7 Coastal Makran, named the land of fish-eaters or *ichthyophagi* by Greek authors, has a long
8 tradition of exploitation of marine resources as shown by the surveys and excavations
9 undertaken along the coast by Nathalie Desse-Berset and Jean Desse in the framework of the
10 French Archaeological Mission (Desse and Desse-Berset 2005a). Numerous fish and shellfish
11 species were caught and prepared, by drying and/or salting, in the coastal area. Part of these
12 were transported inland to villages located in the interior valleys such as Shahi Tump and
13 Miri Qalat. Indeed, in the Kech valley situated at a distance of approximately 120 km from
14 the coast (corresponding to more or less three days by foot) evidence of contacts with the
15 coast is plentiful. Shells used for jewellery or as containers are frequently found in burials
16 dated to period II. From the same period remains of marine fish are abundant both in domestic
17 and funeral contexts. Some of these are particularly spectacular: a more than a meter long
18 rostrum from a sawfish was found in a room next to the one with the net. A smaller rostrum
19 of a saw shark and a spine of a ray were discovered in burials. Numerous vertebrae
20 belonging to saw fish and shark as well as shark teeth are also attested (Desse and Desse-
21 Berset 2005b). In the light of these discoveries there seems to be no doubt that fish and
22 fishing played an important role for the inhabitants of the Kech valley, both as a source of
23 food and symbolically.
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39

40 Even though it is tempting to make an association between the net and the apparently
41 important exploitation of marine resources alternative uses cannot be ruled out. In particular it
42 could have been used as a carrying net for transporting items of a certain size.
43
44
45
46

47 **Conclusion**

48
49
50

51 The fortuitous preservation of a net made of palm leaves at Shahi Tump has allowed us to get
52 a glimpse into a craft activity that is very little known in this part of the world. Its exceptional
53 state of preservation permitted a detailed analysis of the techniques of manufacture as well as
54 an identification of the raw material used for producing the cord. Even though no other object
55 of this kind has been found so far in Makran, examples of the use of monocotyledoneous
56 leaves (probably from palms even though this cannot be absolutely confirmed) for the making
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1 of various items are not rare at Miri Qalat and Shahi Tump. Mattings have been regularly
2 attested during the excavation in the form of imprints on soils or even preserved by
3 carbonisation as the piece of mat found together with the net. From the same period, two
4 other categories of objects indirectly bear witness to the presence of basketry and matting.
5 Flat terracotta bangles produced during period II are decorated by the impression of
6 interwoven leaf strips. It has been suggested that these were shaped on a mould made of
7 leaves (Besenval 1997, p. 13). The second category of objects is a particular type of pottery –
8 “basket-ware” – shaped inside a basket that has left its impression on the external wall of the
9 vessels (Besenval 1997, Mutin 2007).
10
11
12
13
14
15
16
17

18 In conclusion, bringing together precise information on the whole body of vestiges of this
19 kind through a systematic technical and morphological analysis appears as an interesting
20 perspective for the Kech valley as well as for other archaeological contexts.
21
22
23
24

25 **References**

26
27
28
29 Albert RM, Bamford MK, Cabanes D (2009) Palaeoecological significance of palms at
30 Olduvai Gorge, Tanzania, based on phytolith remains. *Quatern Int* 193(1-2):41–48
31
32
33

34 Albert RM, Weiner S (2001) Study of phytoliths in prehistoric ash layers using a quantitative
35 approach. In: Meunier J, Colin F (eds) *Phytoliths: Applications in Earth Sciences and Human*
36 *History*. A.A. Balkema Publishers, Leiden, pp 251–266
37
38
39
40

41 Bamford MK, Albert RM, Cabanes D (2006) Plio-Pleistocene macroplant fossil remains and
42 phytoliths from Lowermost Bed II in the eastern palaeolake margin of Olduvai Gorge,
43 Tanzania. *Quatern Int* 148:95–112
44
45
46
47
48

49 Besenval R (1997) Entre le Sud-Est iranien et la plaine de l’Indus : le Kech-Makran.
50 *Recherches archéologiques sur le peuplement ancien d’une marche des confins indo-*
51 *iraniens*. *Arts Asiatiques* 52:5-36
52
53
54
55

56 Besenval R (2000) New data for the chronology of the Protohistory of Kech-Makran
57 (Pakistan) from Miri Qalat 1996 and Shahi Tump 1997 field-seasons. In: Taddei M and De
58 Marco G (eds) *South Asian Archaeology 1997*, Rome, pp 161-187
59
60
61
62
63
64
65

1 Besenval R (2005) Chronology of Protohistoric Kech-Makran. In: Jarrige C, Lefèvre V (eds)
2 South Asian Archaeology 2005, Editions Recherche sur les Civilisations, Paris, pp 1-9
3
4

5
6
7 Besenval R, Didier A (2004) Peuplement protohistorique du Kech-Makran au 3e millénaire
8 av. J.-C. : l'assemblage céramique de la période IIIc sur le site de Miri Qalat. *Paléorient*
9 30/2:159-178
10
11

12
13
14 Delhon C, Orliac C (2008) Les palmiers disparus de l'Île de Pâques : Nouvelles données
15 radiocarbones et phytolithiques. In: Valentin F (ed) *Etudes pluridisciplinaires sur les sociétés*
16 *anciennes du Pacifique Sud*, CNRS, Paris
17
18

19
20
21 Desse J, Desse-Berset N (2005a) Ancient Exploitation of Marine Resources on the Makran
22 Coast (Balochistan, Pakistan). In: Jarrige C, Lefèvre V (eds) *South Asian Archaeology 2005*,
23 Editions Recherche sur les Civilisations, Paris, pp 85-93
24
25

26
27
28 Desse J, Desse-Berset N (2005b) Les ichtyophages du Makran (Béloutchistan, Pakistan). In:
29 Desse J, Desse-Berset N (eds) *Past exploitations of aquatic ecosystems in south-west Asia:*
30 *Environmental approaches. Special issue of Paléorient 31/1*, pp. 86-96
31
32
33

34
35
36 Desse J, Desse-Berset N, Henry A, Tengberg M, Besenval R (2008) Faune et flore des
37 niveaux profonds de Shahi-Tump (Balochistan, Pakistan). Premiers résultats. *Paléorient*
38 34/1:159-171
39
40

41
42
43 D'Harcourt R (2008) *Les textiles anciens du Pérou et leurs techniques*. Flammarion,
44 Paris (re-edition from 1934)
45
46

47
48
49 Doyon-Bernard SJ (1990) From twining to triple cloth: experimentation and
50 innovation in ancient peruvian weaving (ca. 5000-400 BC). *American Antiquity*
51 55(1):68-87
52
53

54
55
56 Dransfield J, Uhl N, Asmussen-Lange CB, Baker WJ, Harley MM, Lewis CE (2008) *Genera*
57 *Palmarum: The Evolution and Classification of Palms*, 2nd ed. Kew Publishing, Kew
58
59

1 Durand M, Saragoza F (2002) Egypte, la trame de l'histoire : Textiles pharaoniques, coptes et
2 islamiques. Exhibition catalogue, Department Museum of Rouen, Somogy Art Editions, Paris
3

4
5 eFloras.org (Floras online) Flora of Pakistan
6

7 http://www.efloras.org/flora_page.aspx?flora_id=5 (accessed 12 July 2011)
8
9

10 Good IL (1999) The ecology of exchange: Textiles from Shahr-i Sokhta, eastern Iran.
11 Dissertation, University of Pennsylvania
12
13

14
15
16 Hughes-Buller R (1906) Makran (Text and appendices). Baluchistan District Gazetteer Series
17 VII. Times Press, Bombay
18
19

20
21 Kamal A (1984) Palmae. In: Nasir E, Ali S (eds) Flora of Pakistan, Pakistan Agricultural
22 Research Council, Shamin Printing Press, Karachi, vol 153, p 33
23
24

25
26
27 Locquin M, Langeron M (1978) Manuel de microscopie. Masson, Paris
28
29

30 Madella M, Alexandre A, Ball T (2005) International Code for Phytolith Nomenclature 1.0.
31 Ann Bot 96:253–260
32
33

34
35
36 Marcon V, Lechevallier M (2000) Lithic industries of the Indo-Iranian border. Technological
37 approach of blade debitage in the assemblages of Mehrgarh, Nausharo and Miri Qalat in
38 Baluchistan, Pakistan. In: Taddei M and De Marco G (eds) South Asian Archaeology 1997,
39 Rome, pp 215-235
40
41
42
43

44
45 Médard F (2010) Le tissage au Néolithique sur les sites lacustres du Plateau suisse. Matières
46 premières, techniques et contexte de production. Collection CRA monographies, CNRS
47 éditions
48
49

50
51
52 Mille B, Bourgarit D, Besenval R (2001) Metallurgical study of the "Leopards Weight" from
53 Shahi-Tump (Pakistan). In: Jarrige C, Lefèvre V (eds) South Asian Archaeology 2005,
54 Editions Recherche sur les Civilisations, Paris, pp 237-244
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

Miller AG, Morris M (1988) Plants of Dhofar. The southern region of Oman. Traditional, economic and medicinal uses. The Office of the Adviser for Conservation of the Environment, Diwan of Royal Court Sultanate of Oman

Moore Jr HE (1980) Palmae. In: Rechinger K (ed) Flora des Iranischen Hochlandes und der Umrahmenden Gebirge, Akademische Druck-u. Verlagsanstalt, Graz, p 6

Moulhérat C, Tengberg M, Haquet J, Mille B (2002) First Evidence of Cotton at Neolithic Mehrgarh, Pakistan. Analysis of Mineralised Fibres from a Copper Bead. JAS 29: 1393-1401

Mutin B (2007) La "Basket Ware", une production céramique originale de la Protohistoire des confins indo-iraniens. Paléorient 32/2:175-193

Parry DW, Smithson F (1958) Techniques for studying opaline silica in grass leaves. Ann Bot 22:543–549

Prychid CJ, Rudall PJ, Gregory M (2004) Systematics and Biology of Silica Bodies in Monocotyledons. Bot Rev 69(4): 377–440

Richardson N, Dorr M (2003) The craft heritage of Oman, 2 vols. Motivate Publishing, Dubai

Tengberg M (1999) Crop Husbandry at Miri Qalat, Makran, SW Pakistan (4000-2000 BC). VHA 8 (1-2):3-12

Tengberg M, Moulhérat C (2008) Les « arbres à laine ». Origine et histoire du coton dans l’Ancien Monde. Les Nouvelles de l’Archéologie 114:42-46

Thomas R (2008) Anatomie des palmiers (Arecaceae Bercht. & Presl) et identification : application à l’archéobotanique. Master Dissertation, Natural History Museum of Paris

Tomlinson PB (1961) Palmae. In: Metcalfe C (ed) Anatomy of the Monocotyledons, vol 2. Oxford University Press, Oxford

List of figures

1 **Fig. 1.** Localisation of Shahi Tump and the neighbouring site of Miri Qalat in the Kech
2 valley, Makran division, Baluchistan, Pakistan
3
4

5 **Fig. 2.** Southern room of stone and mud brick building in Trench II with burnt layer
6 (stratigraphic unit 2236) (photograph by the Mission Archéologique Française au Makran,
7 MAFM)
8
9

10 **Fig. 3** The carbonised net after excavation and consolidation (photograph by MAFM)

11 **Fig. 4** Structure of a double stranded S-lay cord obtained by of the association of two Z-lay
12 yarns
13
14

15 **Fig. 5** Example of a S- and Z-lay mesh knots
16

17 **Fig. 6** Net made of S-lay mesh-knots of the type found at Shahi Tump
18

19 **Fig. 7** Longitudinal view of the fibres, SEM x1000 (© C2RMF C. Moulhérat)

20 **Fig. 8** Anatomical study of the Shahi Tump net: a – cord fragments ; b and c - detail of fibers;
21 d - globular echinate phytolith. Scale bars: a - 1 cm; b - 50 µm; c -30 µm; d - 10 µm
22 (photographs by R. Thomas)
23
24

25 **Fig. 9** Phytoliths of different palms genera: a – net; b - *Nannorrhops*; c, d - *Phoenix*; e -
26 *Hyphaene*. Arrow and circle: core particle. Scale bar: a-e, 10 µm (photographs by R. Thomas)
27
28

29 **Fig. 10** *Nannorrhops ritchieana* growing in a dry wadi bed in Makran, Pakistan
30 (photograph by M. Tengberg)
31
32

33 **Fig. 11** Rope-making by plying (or twisting) four leaf strands of *Nannorrhops ritchieana*,
34 Makran, Pakistan. The rope-maker sits on a mat equally produced from palm leaves
35 (photograph by M. Tengberg)
36
37

38 **Fig. 12** Woman splitting palm leaves in front of a village of traditional palm leaf huts in the
39 region of Jazmurian, south-eastern Iran (photograph by R. Soleimani Farsani)
40
41
42
43
44

45 **Tables**

46 **Table 1** Description of modern and archaeological phytoliths. This table presents the
47 comparative structure of the phytoliths found in the different genera
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

Figure 1

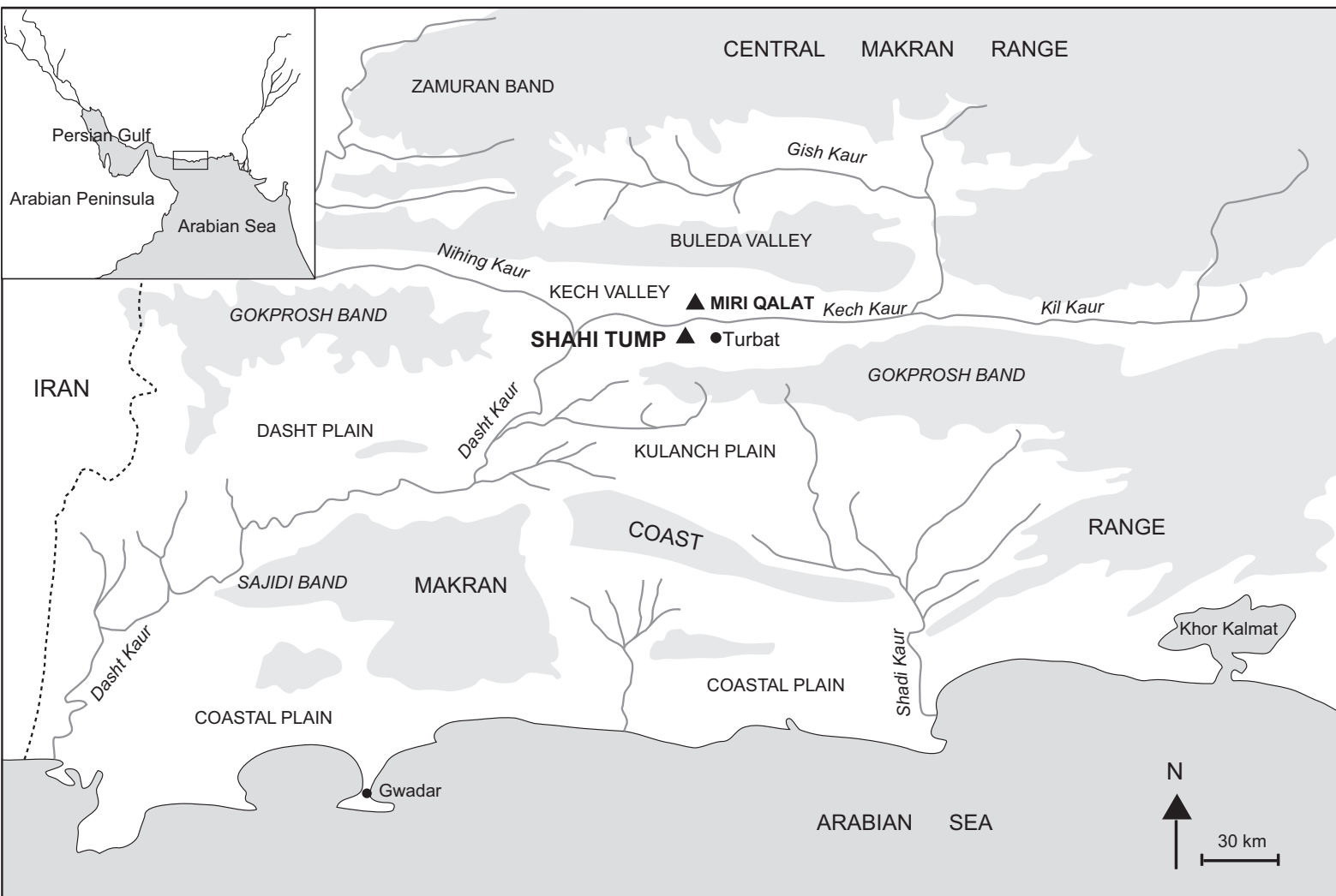


Figure 2
[Click here to download high resolution image](#)



Figure 3
[Click here to download high resolution image](#)



Figure 4



Figure 5

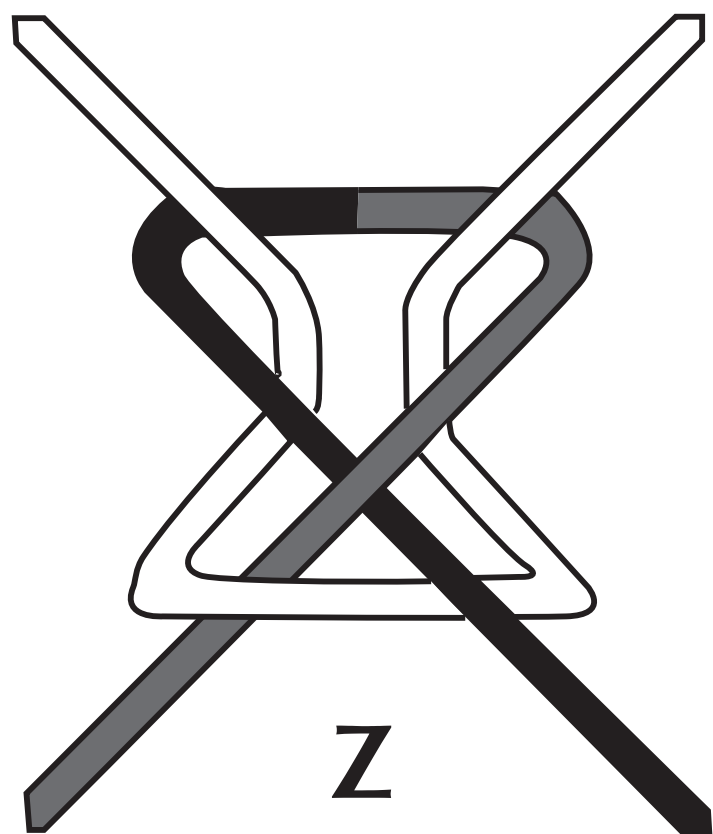
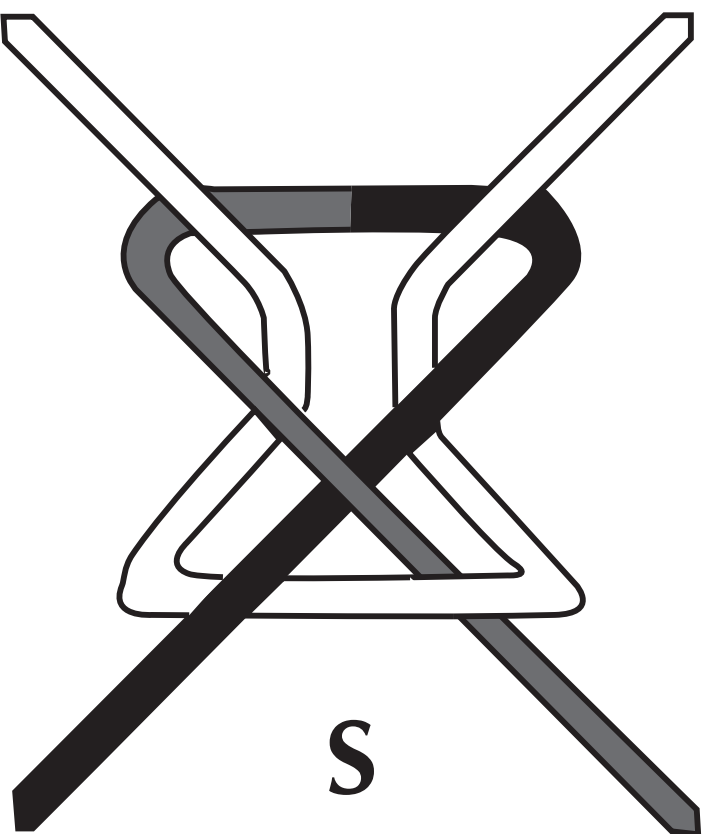


Figure 6

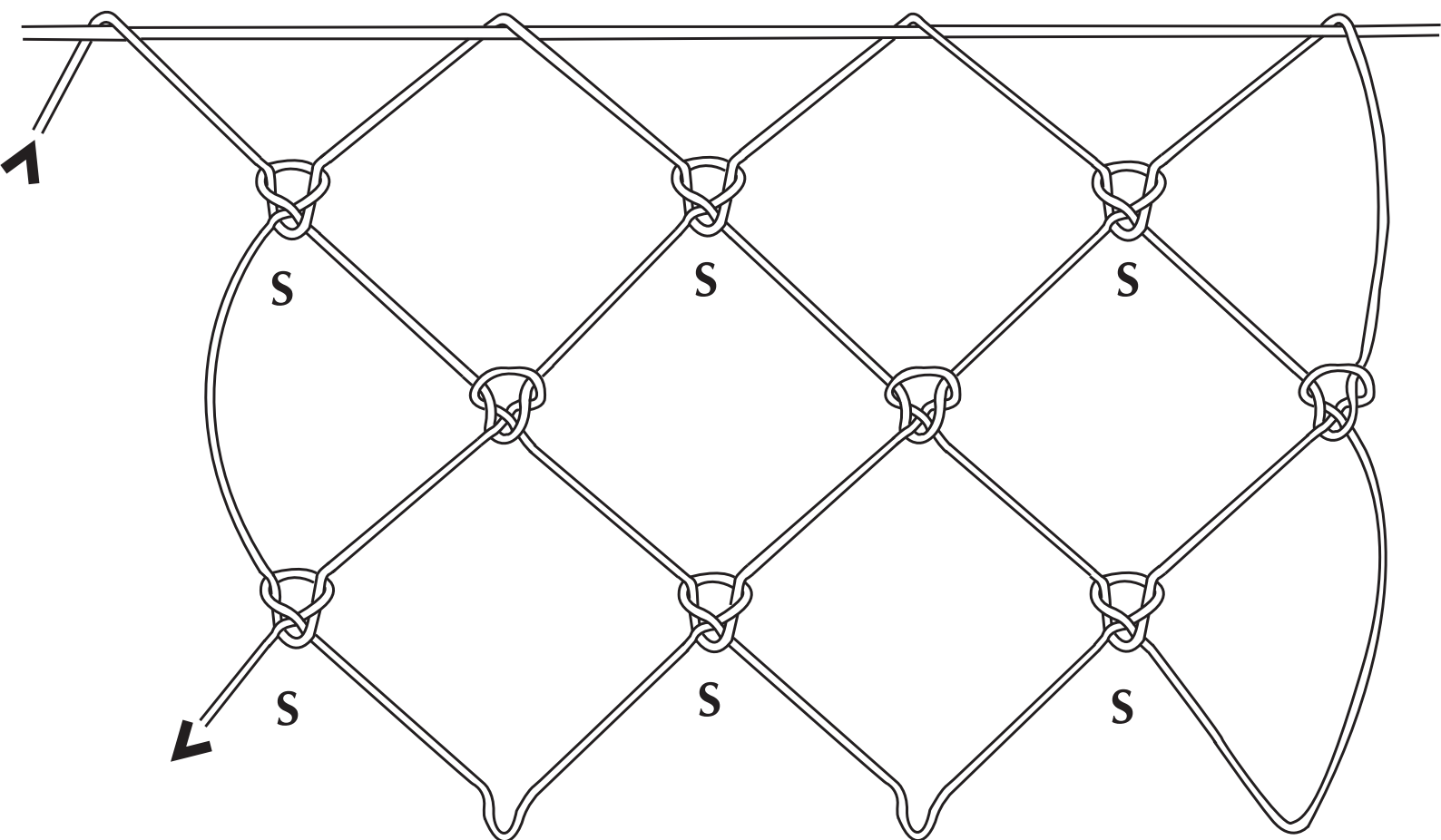


Figure 7

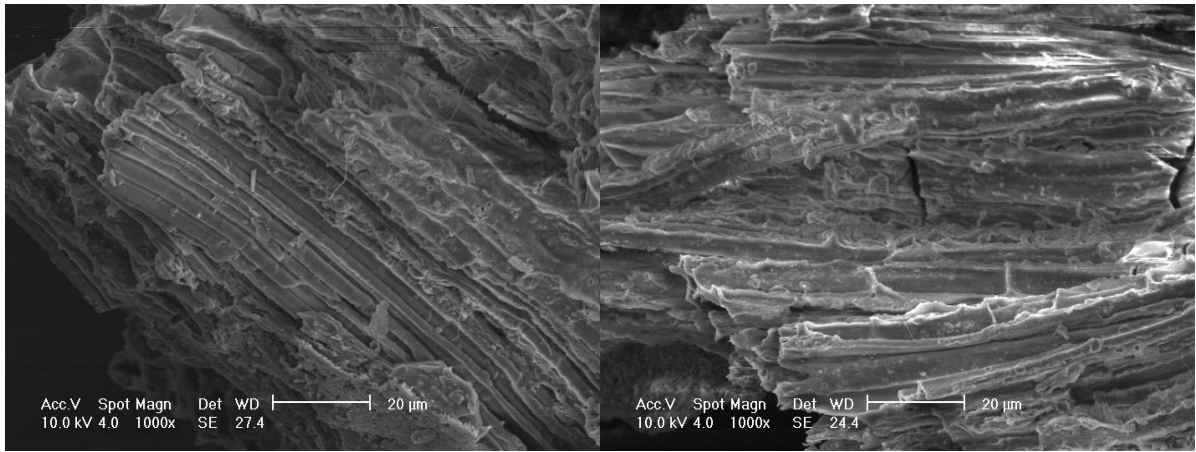


Figure 8
[Click here to download high resolution image](#)

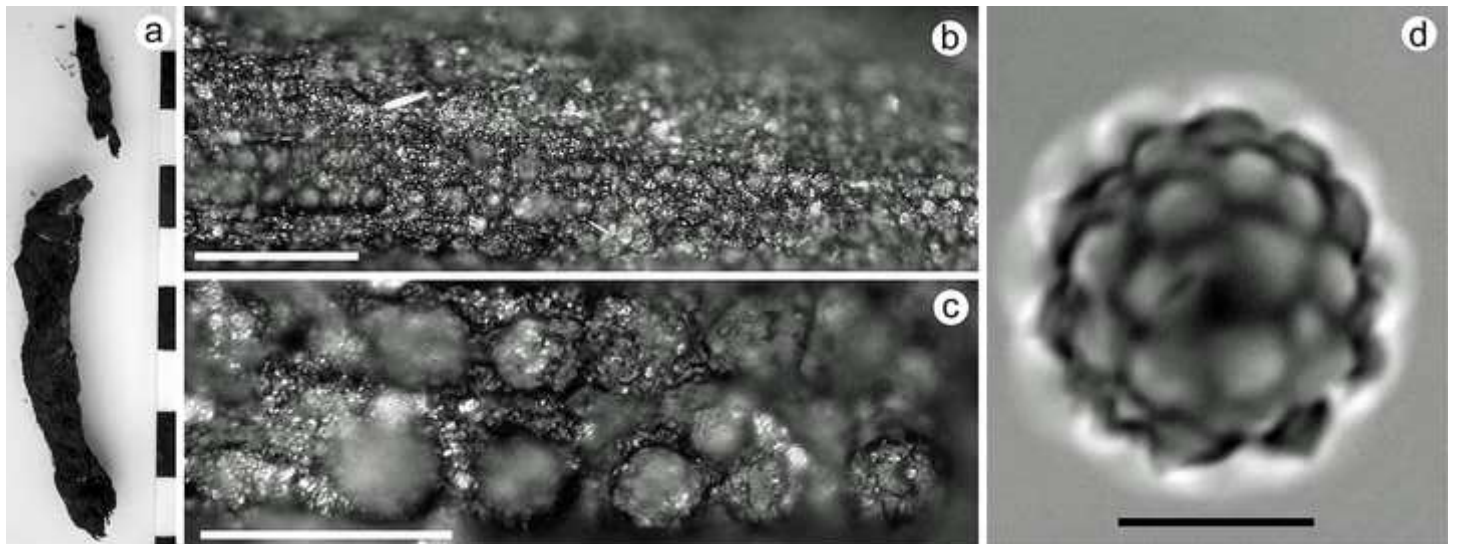


Figure 9
[Click here to download high resolution image](#)

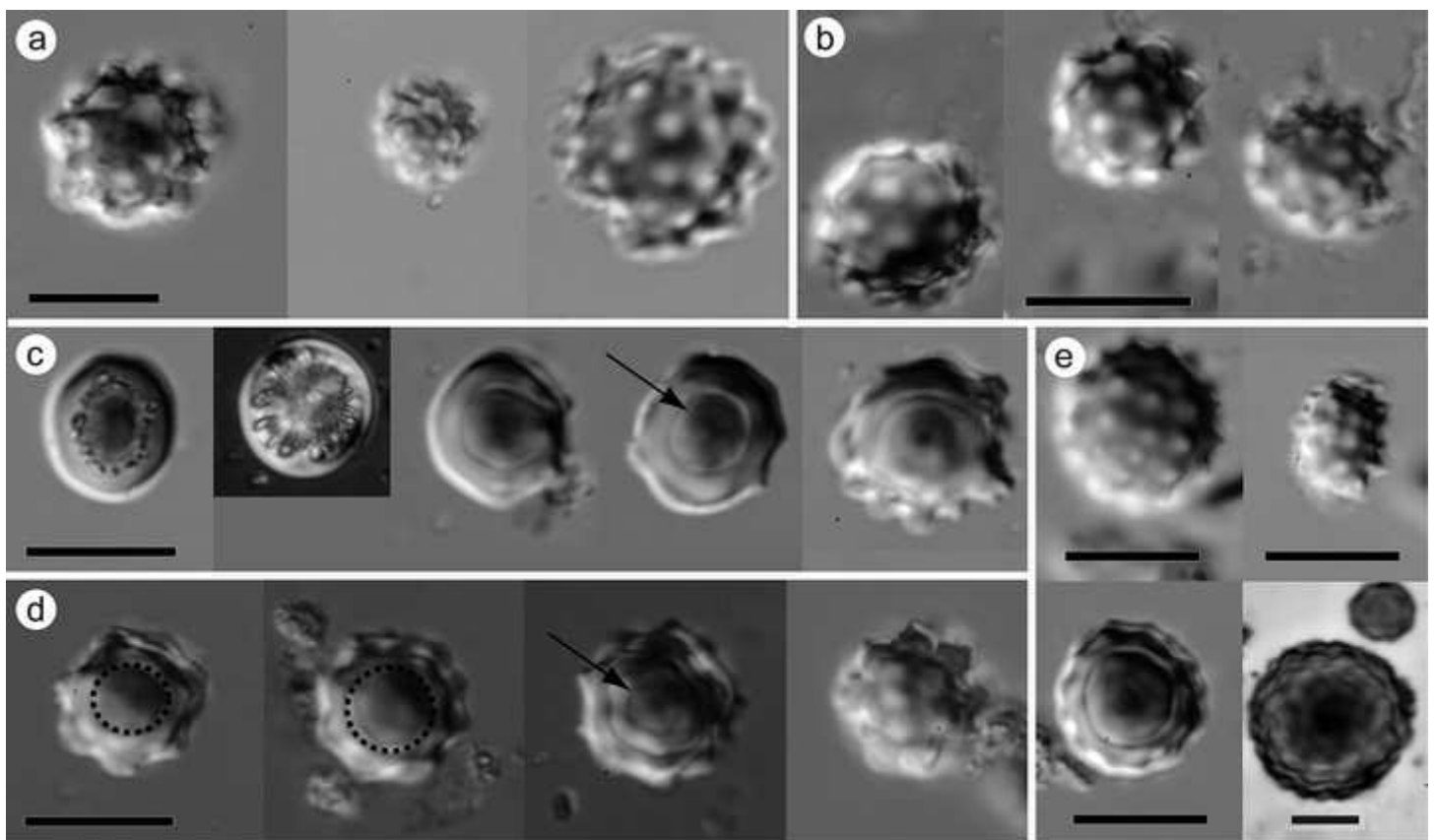


Figure 10
[Click here to download high resolution image](#)



Figure 11
[Click here to download high resolution image](#)



Figure 12
[Click here to download high resolution image](#)



15.3 Article sur l'étude des charbons de Madâ'in Sâlih

Cet étude (Bouchaud *et al.* soumis) concerne l'identification de charbon provenant de foyers domestiques d'un site archéologique de la péninsule arabique (Madâ'in Sâlih) entre le II^e siècle BCE et le VII^e siècle EC. Elle met en évidence l'utilisation de stipe et de pétiole de *Phoenix* comme combustible.

The multipurpose date palm “tree”: Anatomical identification of modern palm stems and practical application in the archaeological site of Madâ'in Sâlih (Saudi Arabia)

Charlène Bouchaud¹, Romain Thomas², Margareta Tengberg³

1 University of Paris 1 – UMR 7041 CNRS-University of Paris 1, Archéologies et Sciences de l'Antiquité – 21, allée de l'Université, 92000 Nanterre, France, charlene.bouchaud@gmail.com

2 Muséum national d'Histoire naturelle – UMR 7207 MNHN-CNRS-UPMC, Centre de recherche sur la paléobiodiversité et les paléoenvironnements – 57, rue Cuvier 75005 Paris, France, thomas@mnhn.fr

3 Muséum national d'Histoire naturelle – UMR 7209 MNHN-CNRS-University of Paris 1, Archéozoologie et archéobotanique – 55, rue Buffon 75005 Paris, France, margareta.tengberg@mnhn.fr

Summary: Anatomical characterization of modern palms enables to identify various genera of palms and the different part of these plants: stem, petiole, lamina and root. Practical application of this anatomical study is applied for the first time on the archaeological site of Madâ'in Sâlih (Saudi Arabia) where charred plants have been found in domestic contexts dating from at least the 2nd century B.C. until the 7th century A.D. Date palm (*Phoenix dactylifera* L.) dominates the assemblage. Petiole remains are more testified than stem fragments. Some date palm root and leave remains are also present. These results will be discussing in a large perspective including literary sources and ethnographic observations in order to underline the management of the palm grove and the various use of the date palm during Antiquity.

Key words: Palm, stem, anatomy, *Phoenix dactylifera* L., archaeology. Madâ'in Sâlih

INTRODUCTION

During Prehistory the date palm (*Phoenix dactylifera* L.) has played an important role in the economies of the hot deserts of the Middle East. Cultivated for its numerous useful products (fruits for food and fodder; leaves for covering and basketry; fibres for ropes and “wood” for construction and fuel), the date palm also constitutes the main species of oasis agrosystems. Besides seeds, carbonized fragments of ground and vascular tissues are commonly found on archaeological sites in the Arabian Peninsula (Lombard et Tengberg, 2001). Until now they were identified taxonomically without considering if they came from the palm stem or from the woody leaf base (petiole). Yet, the differentiation is important in order to understand practices of date palm exploitation and management of date palm garden in the past. In this paper we suggest a method for distinguishing between the different parts of the palms on the basis of morpho-anatomy. This method is applied at material from Madâ'in Sâlih (northwest Saudi Arabia) (Fig. 1) and interpreted in terms of plant use and fuel economy.

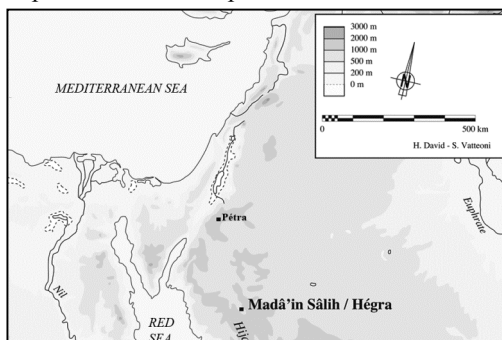


FIGURE 1. Localization of the site (after H.David and S.Vatteoni)

ANATOMICAL STUDY ON MODERN SAMPLES

The main descriptors that discriminate palm petioles and stem are based on the fibrous vascular bundles (fvb) (Tomlinson 1961). Those of petiole (and thus of the leaf) are made of a ventral fibrous part (under xylem) well developed and a dorsal fibrous part (above phloem) (Fig. 1D). At the level of the metaxylem, a discontinuity between these two fibrous parts is always prominent. Those of stem have a well-developed dorsal fibrous part. A ventral fibrous part could exist for some genera but is only made of few fibre cells or sclerenchymatous parenchyma cells and not so prominent than that of the petiole (as for *Phoenix* L.). Within the stem, discrimination between some genera is possible (Thomas, 2011; Thomas and De Franceschi, *submitted*). Only *Phoenix* and *Hyphaene* Gaertn. are endemic to northwest Saudi Arabia (Fig. 2) (Dransfield et al. 2008) with a possible presence of *Nannorrhops* H.Wendl. Fig. 1 A–C shows the differences between their stem fvb.

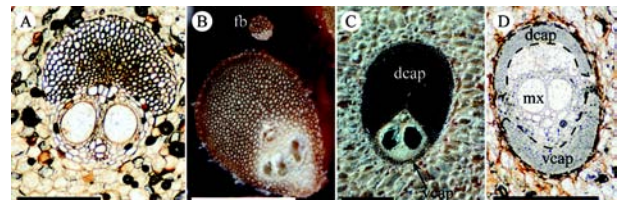


FIGURE 2. Transversal sections of Fibrous vascular bundles (fvb). A. Stem fvb of *Hyphaene thebaica*, without vcap and with a Reniforma dcap. B. Stem fvb of *Nannorrhops ritchieana* with Reniforma to Lunaria dcap and with an isolated fb. C. Stem fvb of *Phoenix dactylifera* with a Vaginata fibrous part (fibres cells all around the fvb). D. Petiole fvb of *P. dactylifera* with a small dcap and a well-developed vcap, these two fibrous cap are interrupted at the level of metaxylem (mx). Key to labeling: dcap: fibrous dorsal cap, fb: fibrous bundle, mx: metaxylem, vcap: fibrous ventral part. Scale bar: A–D: 500 μ m.

THE ARCHAEOLOGICAL DATA

The French-Saudi Arabian archaeological and restoration mission of Madâ'in Sâlih started in 2008, directed by Laïla Nehmé (CNRS), Daifallah al-Thali (Saudi Commission for Tourism and Antiquities) and François Villeneuve (University of Paris 1) (Nehmé et al. 2010).

Madâ'in Sâlih, the antique site of *Hegra*, is located in a wide desert plain surrounded by mountains (Fig. 1). Arid conditions (\pm 50 mm of mean annual precipitation) are attenuated by mountain runoff that supplies subterranean groundwater. Today, the natural vegetation is composed mainly by open thorn shrublands.

The site was occupied at least between the 2nd century B.C. and the 7th century A.D. Numerous rock-cut monuments underline various funeral and cultic areas. The excavation of the residential area located in the middle of the town has revealed dense domestic occupations. 1509.8 liters (145 samples) of sediment from fireplaces, refuses and destruction layers were processed by flotation. Palms fragments represent 30% to 50% of the total of wood observed per zone and period. Date palm fruits and seeds dominate the seed assemblages. Among the cultivated plants of the seed or wood corpus, others fruit trees (*Olea europaea* L., *Punica granatum* L., *Vitis vinifera* L.), annual crops (*Triticum aestivum/durum* L., *Hordeum vulgare* L., *Lens culinaris* Medik., *Medicago sativa* L.) and textile plants (*Gossypium* sp.), were also identified. Charred seeds and wood of wild plant as *Acacia* spp., *Tamarix* sp. and the *Chenopodiaceae* family are abundant (Bouchaud 2010).

RESULTS AND DISCUSSION

The observation of specific anatomical criteria on the palms archaeological fragments allow to distinguish petioles, stems, *lamina* and roots. Petioles dominate the palm assemblages. Stem remains are abundant only in few contexts. Root and leaf fragments appear also but in less extend, maybe because of their fragility to fire. Only *P. dactylifera* species was identified among the archaeological stems.

We can assume that date palms were grown during all periods of occupation. This hypothesis is supported by archaeological survey that had revealed agricultural spaces outside from the residential area irrigated from wells (Courbon 2008). Date palm was probably the main crop, cultivated with others species mentioned above.

The pre-eminence of petiole fragments may result from the palm groves maintain, notably the pruning practices, as it is shown in ethnographic examples (Battesti 2005) and classical literary sources (Theophrastus, *Historia Plantarum* II.6.4) Indeed, stems are less likely to be cut. Use of date palm as a building material seems to be underlined in some destructions layers. Most of the archaeological contexts are fireplaces or refuse layers, which put on light the use of date palm as fuel. This is a common practice in oasis regions. However, little things

are known about it. Modern sources indicate that petioles are considering as a good fuel (Munier 1973), whereas Theophrastus maintain that the "tree" is not appropriate (*Historia Plantarum* V.9.5) because of its smell.

Our results show that petioles are widely much used than stems for fuel purposes. It is very difficult to say if their use as fuel is lead by intrinsic properties (better consumption than stems?) or by their availability on nearest environment, as by-products resulting from agricultural management.

CONCLUSION

The present study attempts to underline the scientific potentiality offered by the modern anatomical characterization of palm stems and petioles and its practical application in archaeological context. Well-defined archaeological layers compared with ethnographic and literary sources put on light agricultural practices and fuel management.

REFERENCES

- BATTESTI, V., 2005. *Jardins au désert: évolution des pratiques et savoirs oasiens: Jérid tunisien*. IRD éditions, Paris.
- BOUCHAUD, C., 2010. Archaeobotanical report. In: Nehmé, L., Al-Thali, D., Villeneuve, F. (eds) *Report on the Third Excavation Season (2010) of the Madâ'in Sâlih Archaeological Project*, 233-252. <http://halshs.archives-ouvertes.fr/halshs-00542793/fr/>
- COURBON, P., 2008. Les puits nabatéens de Madâ'in Sâlih (Arabie Saoudite). *Arabian Archaeology and Epigraphy* 19, 48-70.
- DRANSFIELD, J., UHL, N., ASMUSSEN-LANGE, C. B., BAKER, W. J., HARLEY, M. M., LEWIS, C. E., 2008. *Genera Palmarum: The Evolution and Classification of Palms*. Kew Publishing, Kew, 2nd edition.
- LOMBARD, P., TENGBERG, M., 2001. Environnement et économie végétale à Qal'at al-Bahreïn aux périodes Dilmoun et Tylos. Premiers éléments d'archéobotanique. *Paléorient* 27, 167-181.
- MUNIER, P., 1973. *Le palmier-dattier*. Maisonneuve & Larose, Paris.
- THOMAS, R., 2011. Palm-ID, a database to identify the palm stem anatomy with an expert system (Xper²). <http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>
- TOMLINSON P.B., 1961. Palmae. In: Metcalfe, C. (ed) *Anatomy of the Monocotyledons*. Oxford University Press, Oxford.

CONCLUSION

La particularité anatomique du stipe des palmiers est connue depuis l'antiquité avec les travaux du philosophe grec Théophraste (372–288 BCE). Cette singularité a été redécouverte par les français de La Hire (1692) et un siècle plus tard par Desfontaines (1799). Mais ce n'est véritablement qu'avec les travaux du botaniste allemand von Mohl (1823-1850) que l'étude de l'anatomie du stipe a pu prendre son essor. Par la suite, de nombreux auteurs se sont intéressés aux stipes fossiles (Sahni 1964, Stenzel 1904, Stockmans et Willièrè 1943) et ont décrit plus de 150 espèces fossiles quasiment toutes attribuées au morpho-genre *Palmoxylon*. Ces descriptions ont presque toujours été réalisées sans connexion avec l'anatomie des palmiers actuels (cf. Chapitre 14). Dans la deuxième moitié du xx^e siècle, alors que les paléobotanistes décrivaient un nombre important de stipes fossiles (Prakash et Boureau 1968), deux botanistes, P.B. Tomlinson et M.H. Zimmermann ont réalisé plusieurs études sur le système vasculaire des palmiers ce qui a permis de mieux comprendre les différentes structures anatomiques qui sont observées. Alors que la littérature sur l'anatomie des palmiers devenait de plus en plus importante, aucune étude de grande ampleur ne concernait l'étude de l'anatomie comparée des stipes. Et même si quelques auteurs ont pu décrire ponctuellement certains genres actuels, comme ces travaux n'étaient pas coordonnés, il n'est pas évident de les comparer. C'est à partir de ce constat que cette thèse a vu le jour, afin de combler ce manque.

Au regard de la structure anatomique du stipe, de la difficulté d'échantillonnage et du nombre important de genres, l'étude anatomique détaillée de la famille entière n'était pas envisageable et j'ai donc décidé de me concentrer sur la sous-famille des *Coryphoideae* sans pour autant mettre de côté les quatre autres (*Calamoideae*, *Nypoideae*, *Ceroxyloideae* et *Arecoideae*). J'ai également décidé d'inclure les descriptions anatomiques de ce travail dans une base de connaissance (Thomas 2011) réalisée avec Xper² et disponible sur Internet (<http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>). Ce logiciel est un outil très puissant pour l'édition et la gestion des descriptions taxinomiques et permet de réaliser des identifications en ligne.

Les travaux de recherche menés ici permettent d'apporter des réponses à la question de départ qui était de savoir s'il était possible d'identifier les palmiers d'après leur stipe. Comme bien souvent en science et encore plus dans le domaine des sciences naturelles, la réponse (si réponse il y a) n'est pas aussi simple que la question, fait place à de nouvelles interrogations et trouve ses limites lors de son élaboration.

Dans cette thèse j'ai démontré qu'il existe certains descripteurs anatomiques qui per-

mettent d'établir une discrimination entre différentes tribus (et parfois même entre différents genres). Cette étude va donc à l'encontre de l'idée générale qui est que le stipe des palmiers présente une trop grande variabilité qui rend impossible l'élaboration de critères d'identification. C'est pour cette raison que dans un chapitre de cette thèse je me suis intéressé à cette variation afin d'en dégager les principales caractéristiques, même si certains auteurs s'étaient déjà penchés sur ce problème (Monoyer 1924, Waterhouse et Quinn 1978, Rich 1986, 1987a,b). Dans l'article sur l'étude des stipes actuels (Thomas et De Franceschi soumis b), nous avons montré que ces variations peuvent être expliquées par trois types de croissance qui sont définis à partir de deux mécanismes : la croissance post-primaire du parenchyme et la différenciation centrifuge de la partie fibreuse. L'absence des deux mécanismes sus-mentionnés permet de définir un premier type de croissance. À partir de la croissance post-primaire, deux types sont définis : un premier type avec une différenciation centrifuge et un second type sans différenciation centrifuge. La différenciation centrifuge de la partie fibreuse n'avait encore jamais été décrite. Ce mécanisme consiste à la formation de nouvelles fibres à la périphérie de la partie fibreuse dorsale des faisceaux fibro-vasculaires lorsque ces derniers migrent de la zone centrale vers la zone subcorticale. Il en résulte que les faisceaux fibro-vasculaires des zones périphériques du cylindre central ont une partie fibreuse plusieurs fois supérieure à celles des faisceaux fibro-vasculaires de la zone centrale. Cette spécificité anatomique n'est retrouvée que dans une seule tribu des *Coryphoideae*, celle des *Caryoteae*, qui était encore placée au sein des *Arecoideae* par Uhl et Dransfield (1987).

Les descripteurs anatomiques. – J'ai pu montrer au cours de cette thèse qu'il existe certaines limites pour l'identification d'un stipe (notamment avec les variabilités axiale et radiale). Néanmoins si certaines précautions sont prises, il est possible de délimiter des descripteurs taxinomiques. Les principaux descripteurs qui permettent d'identifier les différentes tribus sont les suivants :

- L'organisation générale de la tige (ou Classification de von Mohl) ;
- La forme de la partie fibreuse dorsale (ou Classification de Stenzel) ;
- Le type de cortex (développé ou non, à étagement, présence d'épiderme, de poils épidermiques) ;
- Le nombre d'éléments de vaisseau par faisceaux fibro-vasculaires ;
- Le type de phytolithe ;
- Le type de parenchyme fondamental ;
- La présence de la différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale ;
- Le type de phloème (en une bande, partitionné, en deux bandes) ;
- La présence de partie fibreuse ventrale.

À partir de ces descripteurs, j'ai pu décrire l'anatomie des différentes sous-familles et de l'ensemble des tribus des *Coryphoideae*. Parmi toutes ces descriptions, plusieurs points peuvent être soulignés ici.

L'anatomie des différentes sous-familles. – Les *Coryphoideae* peuvent se distinguer des autres sous-familles si la tribu des *Caryoteae* n'est pas considérée. En effet, aucun des genres observés ne possède une forte croissance post-primaire comme il a été observé chez les *Calamoideae*, les *Ceroxyloideae* ou bien les *Arecoideae*. Leur organisation générale est très homogène (*Cocos-Type* à *Corypha-Type*). La différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale n'a jamais été observée et le nombre d'éléments de vaisseau est toujours supérieur ou égal à deux.

Les *Calamoideae* arborescents sont *Mauritia-Type*. Ils présentent une croissance post-primaire ainsi qu'une différenciation centrifuge de la partie fibreuse dorsale. Le nombre d'éléments de vaisseau au niveau des zones périphériques du cylindre central est toujours égal à un, alors que dans la zone centrale il peut y avoir un ou deux vaisseaux. Le parenchyme est trabéculaire (en étoile, lacuneux) ou à cellules géantes.

Le stipe de *Nypa* a été étudié et a révélé une anatomie particulière : le cylindre central est *Cocos-Type*, les faisceaux fibro-vasculaires sont de petites tailles avec une partie fibreuse Reniforma assez peu développée et deux éléments de vaisseau. Le trajet de ces faisceaux fibro-vasculaires ainsi que des faisceaux exclusivement fibreux est très sinueux et certains sont coupés longitudinalement dans une section transversale.

Les *Ceroxyloideae* sont *Mauritia-Type* et présentent un cortex relativement peu développé avec une sorte de phellogène et un épiderme permanent à cellules dressées (allongées radialement). Le parenchyme fondamental présente une croissance post-primaire (cellules géantes, parenchyme connectif, lacunes). Au sein de cette sous-famille, le genre *Phytelephas* présente une anatomie particulière (*Cocos-Type*). Aucune croissance post-primaire n'est observée. Ce genre possède les plus larges faisceaux exclusivement fibreux des palmiers ainsi qu'un nombre d'éléments de vaisseau très important (> 8).

Les *Arecoideae* n'ont été étudiés qu'à titre de comparaison afin de présenter une vue d'ensemble de l'anatomie du stipe des palmiers. Il en ressort que cette sous-famille est très majoritairement *Mauritia-Type*, néanmoins la tribu des *Geonomateae* est *Geonoma-Type* et quelques *Cocoseae* (*Cocos* et *Elaeis*) sont *Cocos-Type*.

Application de l'étude anatomique des stipes : paléobotanique et archéobotanique. – Ce travail de thèse a permis d'apporter de nombreux nouveaux éléments pour la compréhension de l'anatomie des stipes fossiles de palmiers qui sont très abondants dans les gisements fossiles. L'article sur l'identification de plusieurs d'entre eux appartenant à la tribu des *Cryosophileae* (Thomas et De Franceschi soumis a) démontre l'importance d'un

retour sur les collections de plantes fossiles afin d'identifier (ou d'essayer d'identifier) certains stipes dont l'assignation taxinomique se limite à la famille. L'étude de ces quelques palmiers fossiles, qui a été réalisée à la fin de cette thèse, ne concerne que quelques spécimens de la collection du Muséum national d'Histoire naturelle. Le potentiel de ce travail ne se limite pas à cette seule application et d'autres études sont en cours avec d'autres spécimens des deux mêmes sites (Apt et Castellane) et d'autres localités comme Belleville, Paris (Yprésien), et Villers-en-Prayères, Aisne (Priabonien).

Ces travaux ont également de nombreuses potentialités dans l'identification de restes archéologiques comme je l'ai montré avec les deux applications que j'ai présentées. Une première étude (Thomas *et al.* soumis) a montré l'utilisation de *Nannorrhops* pour la fabrication d'un filet retrouvé dans un site protohistorique (Shahi Tump, Baluchistan, Pakistan). Une autre application (Bouchaud *et al.* soumis) a permis l'identification de stipe de *Phoenix* comme combustible dans le site archéologique de Madâ'in Sâlih (Arabie Saoudite).

Perspectives. – Dans cette thèse sur l'anatomie des stipes de palmiers, j'ai montré qu'il existe trois types de croissance. Néanmoins, des études approfondies sur ces différents modes sont indispensables afin d'en préciser les caractéristiques. Ils ont d'importantes conséquences sur la façon dont le diamètre maximal du stipe est atteint et sur la répartition des structures de soutien (la partie fibreuse des faisceaux fibro-vasculaires). Cependant, de nombreuses questions restent en suspens. Ces modes de croissance sont-ils liés à certains facteurs environnementaux ? ou reflètent-ils la phylogénie des palmiers ? Dans ce cas là, il serait intéressant d'essayer d'étudier certains fossiles afin de connaître le mode de croissance ancestral et celui qui en est dérivé.

Néanmoins des études préliminaires laissent penser que le climat modifie les structures anatomiques. Mais dans quelles mesures ? Des études supplémentaires sont donc nécessaires afin de connaître son influence sur l'anatomie des stipes de palmiers et les variations des structures anatomiques engendrées. Les structures anatomiques qui sont susceptibles d'être les plus affectées sont les faisceaux fibro-vasculaires. Les observations réalisées au cours de cette thèse permettent d'apporter des premiers éléments de réponse. Il semble que lorsque la disponibilité en eau diminue, le nombre d'éléments de vaisseau par faisceau fibro-vasculaire augmente et le diamètre de ces vaisseaux diminue. Ceci pourrait avoir d'importantes conséquences lors de l'identification de stipes de palmiers fossiles. En effet, les palmiers sont dans la grande majorité des cas associés à un climat chaud et humide. Cependant, certains peuvent résister à une couverture neigeuse pendant plusieurs semaines et à des températures de -20 °C (*Trachycarpus*). D'autres sont particulièrement bien adaptés à des événements de sécheresse extrême. Par exemple, *Medemia* se trouve dans

CONCLUSION

le désert de Nubie où il peut ne pas pleuvoir pendant plusieurs années. Il serait donc particulièrement intéressant de pouvoir apporter des informations paléoenvironnementales complémentaires lors de la découverte de stipes fossiles.

Cette thèse fournit un outil d'identification des stipes de palmiers basé sur des descripteurs anatomiques et participe ainsi à l'amélioration de la connaissance de cette magnifique famille. Ainsi, l'étude et l'identification des fossiles de palmiers en est améliorée, ce qui permettra à terme, avec l'études d'autres organes fossiles qu'ils soient végétatifs ou reproducteurs, de fournir d'importantes informations pour la calibration des phylogénies et d'approfondir la connaissance de leur histoire évolutive.



BIBLIOGRAPHIE

- AGARWAL, A., K. AMBWANI, D. DUTTA ET C. VERMA. 2007. *Palmoxylon phoenicoides* sp. nov. : a *Phoenix*-like fossil palm wood from the Deccan Trap of Banswara district, Rajasthan. *Phytomorphology*, 57(3–4) : 171–176.
- ALBERT, R. M., M. K. BAMFORD ET D. CABANES. 2009. Palaeoecological significance of palms at Olduvai Gorge, Tanzania, based on phytolith remains. *Quaternary International*, 193(1–2) : 41–48.
- AMBWANI, K. 1983. *Palmoxylon shahpuraensis* sp. nov., a fossil palm resembling *Licuala* from the Deccan Intertrappean beds of Mandla District, Madhya Pradesh. *Palaeobotanist*, 31 : 52–59.
- AMBWANI, K. 1985. Observations on the anatomy of the stem of *Trachycarpus martiana* H. Wendl. *Geophytology*, 15(2) : 199–205.
- AMBWANI, K. ET R. MEHROTRA. 1989. A new fossil palm wood from the Deccan intertrappean beds of Shahpura, Mandla District, Madhya Pradesh. *Geophytology*, 19(1) : 70–75.
- AMBWANI, K. ET U. PRAKASH. 1983. *Palmoxylon ghuguensis* sp. nov. resembling *Chrysalidocarpus* from the Deccan Intertrappean beds of Mandla District in Madhya Pradesh. *Palaeobotanist*, 31 : 76–81.
- ASMUSSEN, C. B. 1999. Toward a chloroplast phylogeny of the tribe *Geonomeae* (*Palmeae*). *Memoirs of The New York Botanical Garden*, 83 : 121–129.
- ASMUSSEN, C. B., W. J. BAKER ET J. DRANSFIELD. 2000. Phylogeny of the palm family (*Areaceae*) based on rps16 intron and trnL-trnF plastid DNA sequences. In WILSON, K. ET D. MORRISSON (éds.), *Monocots : Systematics and Evolution*, 525–537. CSIRO, Melbourne.
- ASMUSSEN, C. B. ET M. W. CHASE. 2001. Coding and noncoding plastid DNA in palm systematics. *American Journal of Botany*, 88(6) : 1103–1117. URL <http://www.amjbot.org/cgi/content/abstract/88/6/1103>.
- ASMUSSEN-LANGE, C. B., J. DRANSFIELD, V. DEICKMANN, A. S. BARFOD, J.-C. PINTAUD ET W. J. BAKER. 2006. A new subfamily classification of the palm family (*Areaceae*) : evidence from plastid DNA phylogeny. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 151 : 15–38.
- AYENSU, E. 1972. *Dioscoreales*. In METCALFE, C. (éd.), *Anatomy of the Monocotyledons*, volume 6. Oxford University Press, Oxford.
- BAAS, P., E. WERKER ET A. FAHN. 1983. Some ecological trends in vessel characters. *IWA Bulletin, new serie*, 4(2–3) : 141–159.

- BAKER, W. J., C. B. ASMUSSEN, S. C. BARROW, J. DRANSFIELD ET T. A. HEDDERSON. 1999. A phylogenetic study of the palm family (*Palmae*) based on chloroplast DNA sequences from the *trnL* – *trnF* region. *Plant Systematics and Evolution*, 219 : 111–126. URL <http://dx.doi.org/10.1007/BF01090303>.
- BAKER, W. J. ET A. H. B. LOO. 2004. A Synopsis of the Genus *Hydriastele* (*Arecaceae*). *Kew Bulletin*, 59(1) : 61–68. URL <http://www.jstor.org/stable/4111074>.
- BAKER, W. J., V. SAVOLAINEN, C. B. ASMUSSEN-LANGE, M. W. CHASE, J. DRANSFIELD, F. FOREST, M. M. HARLEY, N. UHL ET M. WILKINSON. 2009. Complete Generic-Level Phylogenetic Analyses of Palms (*Arecaceae*) with Comparisons of Super-tree and Supermatrix Approaches. *Systematic Biology*, 58(2) : 240–256.
- DE BARY, A. 1877. *Vergleichende Anatomie der Vegetationsorgane der Phanerogamen und Farne*. Wilhelm Engelmann, Leipzig.
- BECCARI, O. ET R. PICHI-SERMOLLI. 1956. Subfamiliae Arecoidearum palmae gerontogaeae. *Webbia*, 11 : 1–188.
- BENTHAM, G. ET J. HOOKER. 1883. *Genera plantarum*, volume 3. L. Reeve & Co., London.
- BERCHTOLD, F. ET J. S. PRESL. 1820. *O přirozenosti rostlin*. Krala Wiljma Endera, Praha.
- BHAT, K. M., K. MOHAMMED NASSER ET P. THULASIDAS. 1993. Anatomy and identification of south Indian rattans (*Calamus* species). *IAWA Journal*, 14(1) : 63–76.
- BIONDI, E. ET R. FILIGHEDDU. 1990. A palm fossil closely related to *Chamaerops humilis* L. from the Lower Miocene of Sardinia. *Giornale botanico Italiano*, 124(6) : 711–724.
- BOUCHAUD, C., R. THOMAS ET M. TENGBERG. soumis. The multipurpose date palm “tree” : anatomical identification of modern palm stems and application in the archaeological site of Madâ’in Sâlih (Saudi Arabia). *soumis à Saguntum, the journal of the Prehistory and Archaeology Department of University of Valencia*.
- BOURA, A. ET D. DE FRANCESCHI. 2008. Une méthode simple de collecte de bois, de liber et d’écorce pour des études anatomiques. *Adansonia*, 30(1) : 7–15.
- BOUREAU, E. 1947a. Étude anatomique et paléogéographique du *Palmoxylon lacunosum* (Unger) Felix. Sa présence dans les couches tertiaires de Gignac (Vaucluse). *Bulletin du Muséum national d’Histoire naturelle*, 19(5) : 422–427.
- BOUREAU, E. 1947b. Sur la présence du *Palmoxylon achersoni* Schenk dans les couches tertiaires de la vallée du Chélif (Algérie). *Bulletin du Muséum national d’Histoire naturelle*, 19(2) : 230–236.
- BOUREAU, E. 1949. Étude anatomique et paléogéographique de deux tiges de Palmiers fossiles (*Palmoxylon ligericum* Crié) récoltés aux environs de Savigné-sur-Lathan (Indre-et-Loire). *Bulletin de la Société Géologique de France*, 5^e série, 19 : 601–609.

- BRONGNIART, A. 1822a. Description géologique des environs de Paris. In CUVIER, G. ET A. BRONGNIART (éds.), *Description des végétaux fossiles du terrain de sédiment supérieur, cités dans la description géologique du bassin de Paris*, 353–373. G. Duffour et E. d'Ocagne, Paris.
- BRONGNIART, A. 1822b. Sur la classification et la distribution des végétaux fossiles en général, et sur ceux des terrains de sédiment supérieur en particulier. *Mémoires du Muséum d'Histoire Naturelle. Paris*, 8 : 203–240 ; 297–348.
- BRONGNIART, A. 1828. *Prodrome d'une histoire des végétaux fossiles*. F. G. Levrault, Paris.
- BURKILL, I. 1966. *A dictionary of the economic products of the Malay Peninsula*. 2^e édition. Ministry of Agriculture and Cooperatives, Kuala Lumpur.
- BURRET, M. 1953. Systematische Übersicht über die Gruppen der Palmen. *Willdenowia*, 1(1) : 59–74.
- CARLQUIST, S. 2001. *Comparative wood anatomy, Systematic, Ecological, and Evolutionary Aspects of Dicotyledon Wood*. Springer series in wood science, 2^e édition. Springer, Berlin.
- CATTAL, M. ET N. DE MENEZES. 2010. Primary and secondary thickening in the stem of *Cordyline fruticosa* (Agavaceae). *Anais da Academia Brasileira de Ciências*, 82(3) : 653–662.
- CHASE, M. W. ET J. L. REVEAL. 2009. A phylogenetic classification of the land plants to accompany APG III. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 161 : 122–127.
- CHASE, M. W., J. L. REVEAL ET M. F. FAY. 2009. A subfamilial classification for the expanded asparagalean families *Amaryllidaceae*, *Asparagaceae* and *Xanthorrhoeaceae*. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 161 : 132–136.
- CHEADLE, V. 1937. Secondary Growth by Means of a Thickening Ring in Certain Monocotyledons. *Botanical Gazette*, 98(3) : 535–555.
- CHEADLE, V. 1942. The Occurrence and types of vessels in the various organs of the plant in the *Monocotyledoneae*. *American Journal of Botany*, 29(6) : 441–450.
- CHEADLE, V. 1943a. The origin and certain trends of specialization of the vessel in the *Monocotyledoneae*. *American Journal of Botany*, 30(1) : 11–17.
- CHEADLE, V. 1943b. Vessel specialization in the late metaxylem of the various organs in the *Monocotyledoneae*. *American Journal of Botany*, 30(7) : 484–490.
- CHEADLE, V. ET H. KOSAKAI. 1975. Vessels in Juncales : II. *Centrolepidaceae* and *Restionaceae*. *American Journal of Botany*, 62(10) : 1017–1026.
- CHEADLE, V. ET N. UHL. 1948. Types of vascular bundles in the *Monocotyledoneae* and their relation to the late metaxylem conducting elements. *American Journal of Botany*, 35(8) : 486–496.

- CLEAL, C. J. ET B. A. THOMAS. 2010. (101103) Proposals to modify the provisions in the Code for naming plant fossils. *Taxon*, 59(1) : 312–313. URL <http://www.ingentaconnect.com/content/iapt/tax/2010/00000059/00000001/art00051>.
- CORDA, A. J. 1845. *Beiträge zur Flora der Vorwelt*. J.G. Calve'sche Buchhandlung, Prag.
- CORNER, E. 1966. *The Natural History of Palms*. The World Naturalist, London.
- COTTA, B. 1832. *Die Dendrolithen in Beziehung auf ihren inneren Bau*. Arnoldische Buchhandlung, Dresde und Leipzig. URL <http://www.archive.org/details/diedendrolithen00cottgoog>.
- CRIÉ, L. 1892. Recherches sur les Palmiers silicifiés des terrains crétacés de l'Anjou. *Bulletin de la Société d'Études scientifiques d'Angers*, 21 : 97–103.
- DELHON, C. ET C. ORLIAC. 2008. Les palmiers disparus de l'Île de Pâques : Nouvelles données radiocarbone et phytolithiques. In VALENTIN, F. (éd.), *Études pluridisciplinaires sur les sociétés anciennes du Pacifique Sud*. CNRS, Paris.
- DESFONTAINES, R. 1799. Sur l'organisation des monocotyledons, ou plantes à une feuille séminale. *Mémoires de l'Institut national des sciences et arts. Sciences mathématiques et physiques*, 1 : 478–502. URL <http://gallica.bnf.fr/ark:/12148/bpt6k32166/f538.image.r=Mémoires%20de%20l'Institut%20national%20des%20sciences%20et%20arts%20Sciences%20mathématiques%20et%20physiques.langFR>.
- DRABBLE, E. 1904. On the Anatomy of the Roots of Palms. *Transactions of the Linnean Society of London. Botany*, 6 : 427–490.
- DRANSFIELD, J., M. RAKOTOARINIVO, W. J. BAKER, R. P. BAYTON, J. B. FISHER, J. W. HORN, B. LEROY ET X. METZ. 2008a. A new Coryphoid palm genus from Madagascar. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 156 : 79–91.
- DRANSFIELD, J. ET N. UHL. 1986. An outline of a classification of palms. *Principes*, 30(1) : 3–11.
- DRANSFIELD, J., N. UHL, C. B. ASMUSSEN, W. J. BAKER, M. M. HARLEY ET C. E. LEWIS. 2005. A New Phylogenetic Classification of the Palm Family, *Arecaceae*. *Kew Bulletin*, 60(4) : 559–569. URL <http://www.jstor.org/stable/25070242>.
- DRANSFIELD, J., N. UHL, C. B. ASMUSSEN-LANGE, W. J. BAKER, M. M. HARLEY ET C. E. LEWIS. 2008b. *Genera Palmarum : The Evolution and Classification of Palms*. 2^e édition. Kew Publishing, Kew.
- DRUDE, O. 1889. Gymnospermen und Monocotylen. In ENGLER, A. ET K. PRANTL (éds.), *Die natürlichen Pflanzenfamilien*, numéro 3 in 2, 1^{re} édition. W. Engelmann, Leipzig.
- DUNN, D. B., G. K. SHARMA ET C. C. CAMPBELL. 1965. Stomatal Patterns of Dicotyledons and Monocotyledons. *The American Midland Naturalist*, 74(1) : 185–195.

- DUPÉRON-LAUDOUENEIX, M. ET J. DUPÉRON. 1995. Inventory of Mesozoic and Cenozoic woods from Equatorial and North Equatorial Africa. *Review of Palaeobotany and Palynology*, 84(3-4) : 439-480.
- DUTTA, D., K. AMBWANI ET E. ESTRADA-RUIZ. 2011. Late Cretaceous palm stem *Palmoxydon lametaei* sp. nov. from Bhisli Village, Maharashtra, India. *Revista Mexicana de Ciencias Geológicas*, 28(1) : 1-9.
- EL-SAADAWI, W., S. G. YOUSSEF ET M. M. KAMAL-EL-DIN. 2004. Fossil palm woods of Egypt : II. Seven Tertiary *Palmoxydon* species new to the country. *Review of Palaeobotany and Palynology*, 129(4) : 199-211. URL <http://www.sciencedirect.com/science/article/B6V6W-4C5PW0R-3/2/f40f4654773b021690b2b8ed4a0242ed>.
- ERWIN, D. ET R. A. STOCKEY. 1994. Permineralized Monocotyledons from the Middle Eocene Princeton chert (Allenby Formation) of British Columbia, Canada : *Areaceae*. *Palaeontographica Abteilung B, Paläophytologie*, 234(1-2) : 19-40.
- FALKENBERG, P. 1876. *Vergleichende Untersuchungen über den Bau der Vegetationsorgane der Monocotyledonen*. Ferdinand Enke, Stuttgart.
- FELIX, J. 1883. Die fossilen Hölzer Westindiens. *Sammlung Palaeontologischer Abhandlungen*, 1(1) : 1-29.
- FISHER, J. B. 1975. Eccentric Secondary Growth in *Cordyline* and Other *Agavaceae* (*Monocotyledonae*) and its Correlation with Auxin Distribution. *American Journal of Botany*, 62(3) : 292-302. URL <http://www.jstor.org/stable/2441864>.
- FISHER, J. B., J. N. BURCH ET L. R. NOBLICK. 1996. Stem Structure of the Cuban Belly Palm (*Gastrococos crispera*). *Principes*, 40(3) : 125-128.
- FISHER, J. B. ET K. JAYACHANDRAN. 1999. Root structure and arbuscular mycorrhizal colonization of the palm *Serenoa repens* under field conditions. *Plant and Soil*, 217 : 229-241.
- FISHER, J. B., H. T. TAN ET L. P. TOH. 2002. Xylem of rattans : vessel dimensions in climbing palms. *American Journal of Botany*, 89(2) : 196-202.
- FLICHE, P. 1888. Sur les bois silicifiés de la Tunisie et de l'Algérie. *Comptes rendus hebdomadaires des séances de l'Académie des sciences*, 107(14) : 568-572.
- FRENCH, J. C., K. CLANCY ET P. B. TOMLINSON. 1983. Vascular Patterns in Stems of the *Cyclanthaceae*. *American Journal of Botany*, 70(9) : 1386-1400. URL <http://www.jstor.org/stable/2443429>.
- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1981a. Vascular Patterns in Stems of *Araceae* : Subfamilies *Calloideae* and *Lasioideae*. *Botanical Gazette*, 142(3) : 366-381. URL <http://www.jstor.org/stable/2474361>.
- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1981b. Vascular Patterns in Stems of *Araceae* : Subfamily *Monsteroideae*. *American Journal of Botany*, 68(8) : 1115-1129. URL <http://www.jstor.org/stable/2442721>.

- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1981c. Vascular Patterns in Stems of *Araceae* : Subfamily *Philodendroideae*. *Botanical Gazette*, 142(4) : 550–563. URL <http://www.jstor.org/stable/2474326>.
- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1981d. Vascular Patterns in Stems of *Araceae* : Subfamily *Pothoideae*. *American Journal of Botany*, 68(5) : 713–729. URL <http://www.jstor.org/stable/2442799>.
- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1983. Vascular Patterns in Stems of *Araceae* : Subfamilies *Colocasioideae*, *Aroideae* and *Pistioideae*. *American Journal of Botany*, 70(5) : 756–771. URL <http://www.jstor.org/stable/2443130>.
- FRENCH, J. C. ET P. B. TOMLINSON. 1986. Compound Vascular Bundles in Monocotyledonous Stems : Construction and Significance. *Kew Bulletin*, 41(3) : 561–574. URL <http://www.jstor.org/stable/4103117>.
- GENEVES, L. 1962. *Manipulations de botanique*. Dunod, Paris.
- GOVAERTS, R., J. DRANSFIELD, S. ZONA, D. R. HODEL ET A. HENDERSON. 2011. World Checklist of *Arecaceae*. *Base de données nomenclaturale*, The Board of Trustees of the Royal Botanic Gardens, Kew. URL <http://www.kew.org/wcsp/>.
- GRAMBAST, N. 1957. Un *Palmoxyton* nouveau du Nummulitique de Provence. *Bulletin de la Société Géologique de France*, 6(7) : 361–368.
- GRAMBAST, N. 1965. Particularités anatomiques du *Palmoxyton vestitum* (Saporta) Stenzel. *Bulletin du Muséum national d'Histoire naturelle*, 36(5) : 707–712.
- GREGUSS, P. 1954. Les vestiges de bois silicifié du Miocène inférieur d'Ipolytarnoc. *Földtani Közlöny*, 84(1-2) : 91–109.
- GUILLAUD, A. 1878. *Recherches sur l'anatomie comparée et le développement des tissus de la tige des Monocotylédones*. Thèse de doctorat, Faculté des sciences de Paris, Paris.
- HABERLANDT, G. 1884. *Physiologische Pflanzenanatomie*. Wilhelm Engelmann, Leipzig.
- HAHN, W. J. 2002. A Molecular Phylogenetic Study of the *Palmae* (*Arecaceae*) Based on *atp B*, *rbc L*, and 18S nrDNA Sequences. *Systematic Biology*, 51(1) : 92–112.
- HARLEY, M. M. 2006. A summary of fossil records for *Arecaceae*. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 151 : 39–67.
- HARLEY, M. M. ET W. J. BAKER. 2001. Pollen aperture morphology in *Arecaceae* : application within phylogenetic analyses, and a summary of the fossil record of palm-like pollen. *Grana*, 40 : 45–77.
- HODEL, D. R. ET D. R. PITTENGER. 2003. Studies on the establishment of date palm (*Phoenix dactylifera* 'Deglet Noor') offshoots. Part I. Observations on root development and leaf growth. *Palms*, 47(4) : 191–200.

- HORN, J. W., J. B. FISHER, P. B. TOMLINSON, C. E. LEWIS ET K. LAUBENGAYER. 2009. Evolution of lamina anatomy in the palm family (*Areaceae*). *American Journal of Botany*, 96(8) : 1462–1486.
- JACCARD, P. 1901. Distribution de la flore alpine dans le bassin des Dranses et dans quelques régions voisines. *Bulletin de la Société vaudoise des sciences naturelles*, 37 : 547–579.
- KAUFF, F., P. J. RUDALL ET J. G. CONRAN. 2000. Systematic root anatomy of Asparagales and other monocotyledons. *Plant Systematics and Evolution*, 223 : 139–154.
- KAUL, K. 1938. An analysis of the artificial genus *Palmoxylon* into natural genera. *Proceedings of the 25th Indian Science Congress*, 149–150.
- KAUL, K. 1943. A palm stem from the Miocene of Antigua, W. I. — *Phytelephas sewardii* sp. nov. *Proceedings of the Linnean Society of London*, 155(1) : 3–4.
- KAUL, K. 1944. A fossil palm stem from South Africa (*Palmoxylon du toitii*) sp. nov. *Proceedings of the Linnean Society of London*, 156(3) : 197–198.
- KAUL, K. 1960. The anatomy of the stem of palms and the problem of the artificial genus *Palmoxylon* Schenk. *Bulletin of the National Botanical Garden*, 51 : 1–52.
- KEATING, R. 2003. *Acoraceae* and *Araceae*. In CUTLER, D. ET M. GREGORY (éds.), *Anatomy of the Monocotyledons*, volume 9. Oxford University Press, Oxford.
- KLOTZ, L. H. 1977. *A systematic survey of the morphology of tracheary elements in palms*. Thèse de doctorat, Cornell University, Ithaca.
- KLOTZ, L. H. 1978a. Form of the perforation plates in the wide vessels of metaxylem in palm. *Journal of the Arnold Arboretum*, 59(2) : 105–128.
- KLOTZ, L. H. 1978b. Observations on Diameters of Vessels in Stems of Palms. *Principes*, 22(3) : 99–106.
- KOENIGER, J.-C. 1968. Sur la présence des genres *Taxodioxyton* et *Palmoxyton* dans l'Yprésien de Cuise-la-Motte (Oise). *Mémoire du Bureau de recherches géologiques et minières*, 58 : 311–323.
- KOENIGER, J.-C. 1969. Sur quelques structures de palmiers du Mio-Pliocène de Lybie. In *94^e Congrès national des Sociétés savantes*, sciences, volume 3, 175–189. Sociétés savantes, Pau.
- KOENIGER, J.-C., M. LAURAIN, J. MOUTON, J.-C. PLAZIAT, R. WYNS ET E. BOUREAU. 1985. Sur de nouveaux gisements cénozoïques à végétaux fossiles dans le Bassin de Paris : végétation et paléoclimats. *Comptes rendus de l'Académie des sciences, Paris. Série 2, Sciences de la terre et des planètes*, 301(7) : 509–514.
- KULKARNI, K. ET T. MAHABALE. 1971. *Palmoxyton kamalam* Rode from Kondhali, district nagpur, M.S., and its resemblance with other palms. *Palaeobotanist*, 20(2) : 170–178.

- KVAČEK, J. ET A. B. HERMAN. 2004. Monocotyledons from the Early Campanian (Cretaceous) of Grünbach, Lower Austria. *Review of Palaeobotany and Palynology*, 128 : 323–353.
- DE LA HIRE, P. 1692. Description d'un tronc de palmier pétrifié, et quelques réflexions sur cette pétrification. *Recueil de l'Académie*, 10 : 95–98.
- LAKHANPAL, R. N. 1956. *Palmoxylon surangei*, a new species of petrified Palms from the Deccan Intertrappean series. *Palaeobotanist*, 4 : 15–21.
- LANGERON, M. 1949. *Precis de microscopie*. 7^e édition. Masson.
- LEBBE, J. 1991. *Représentation des concepts en biologie et en médecine : introduction à l'analyse des connaissances et à l'identification assistée par ordinateur*. Thèse de doctorat, Université Pierre et Marie Curie, Paris.
- LEBBE, J. 1998. Représentation par objets et classifications biologiques. In DUCOURNEAU, R., J. EUZENAT, G. MASINI ET A. NAPOLI (éds.), *Langages et modèles à objets*, 421–447. INRIA, Le Chesnay.
- LEWIS, C. E. 2002. A phylogenetic analysis of the palm subtribe *Oncospermatinae* (*Areaceae*) based on morphological characters. *Brittonia*, 54(2) : 78–91.
- LEWIS, C. E., W. J. BAKER ET C. B. ASMUSSEN. 2000. DNA and Palm Evolution. *Palms*, 44(1) : 19–24.
- LEWIS, C. E. ET J. J. DOYLE. 2001. Phylogenetic Utility of the Nuclear Gene Malate Synthase in the Palm Family (*Areaceae*). *Molecular Phylogenetics and Evolution*, 19(3) : 409–420. URL <http://www.sciencedirect.com/science/article/B6WNH-45B592H-6/2/ead0ff455ed614826f85edac6a8428db>.
- LIESE, W. 1998. *The anatomy of bamboo culms*. Brill Academic Publishers, Leiden.
- LINDORF, H. 1994. Eco-anatomical wood features of species from a very dry tropical forest. *IAWA Journal*, 15(4) : 361–374.
- VON LINNÉ, C. 1766. *Systema Naturae*, volume 1. 2^e édition. Laurentii Salvii, Holmiae.
- LOCQUIN, M. ET M. LANGERON. 1978. *Manuel de microscopie*. Masson, Paris.
- LOUVET, P. ET P. MAGNIER. 1971. Confirmation de la dérive du continent Africain au Tertiaire par la paléobotanique. *96^e Congrès national des sociétés savantes, sciences*, 5 : 177–189.
- MAHABALE, T. 1958. Resolution of the artificial palm genus *Palmoxylon* : a new approach. *Palaeobotanist*, 7(1) : 76–84.
- MAHABALE, T. ET N. UDWADIA. 1959. Studies on palms : part IV—Anatomy of palm roots. *Proceedings of the National Institute of Sciences of India. Part B, biological sciences*, 26(2) : 73–104.

- MARTIUS, K. F. P. v. 1823-1850. *Historia naturalis Palmarum. Opus tripartitum*. F. Fleischer, Lipsiae.
- MCNEILL, J., F. R. BARRIE, H. M. BURDET, V. DEMOULIN, D. L. HAWKSWORTH, K. MARHOLD, D. H. NICOLSON, J. PRADO, P. C. SILVA, J. E. SKOG, J. H. WIERSEMA ET N. J. TURLAND. 2006. International Code of Botanical Nomenclature (Vienna Code) adopted by the Seventeenth International Botanical Congress Vienna, Austria, July 2005. *In Regnum Vegetabile*, volume 146. A.R. Gantner Verlag, Ruggell.
- MENON, V. K. 1963. A new species of *Palmoxylon* from the Deccan intertrappean beds. *Proceedings, Indian Academy of Sciences. Section B, biological sciences*, 49 : 77–86.
- MENON, V. K. 1964. *Palmocaulon raoi*, possibly a new species of petrified palm petiole from Mohgaon Kalan area in Madhya Pradesh. *Proceedings, Indian Academy of Sciences. Section B, biological sciences*, 30 : 15–24.
- METCALFE, C. 1960. *Gramineae*. In METCALFE, C. (éd.), *Anatomy of the Monocotyledons*, volume 1. Oxford University Press, Oxford.
- METCALFE, C. 1961. The anatomical approach to systematics. General introduction with special reference to recent work on monocotyledons. In NINTH INTERNATIONAL BOTANICAL CONGRESS (éd.), *Recent Advances in Botany*, 146–150. University of Toronto Press, Toronto.
- METCALFE, C. 1971. *Cyperaceae*. In METCALFE, C. (éd.), *Anatomy of the monocotyledons*, volume 5. Oxford University Press, Oxford.
- DE MIRBEL, C. 1844. Suite de recherches anatomiques et physiologiques sur quelques végétaux monocotylés. *Annales des sciences naturelles. Botanique. Sér. 3*, 3 : 321–337.
- MISSOURI BOTANICAL GARDEN. 2011. Tropicos.org, Database of the Missouri Botanical Garden. *Base de données nomenclaturale*, Missouri Botanical Garden, Saint Louis. URL <http://www.tropicos.org>.
- VON MOHL, H. 1823-1850. De Palmarum Structura. In MARTIUS, K. F. P. v. (éd.), *Historia naturalis Palmarum. Opus tripartitum*, volume 1. F. Fleischer, Lipsiae.
- VON MOHL, H. 1849. On the structure of the palm-stem. In HENFREY, A. (éd.), *Reports and papers on botany*, English translation. Ray Society, London.
- MONOYER, A. 1924. Anatomie du *Cocos botryophora*. *Mémoires de la classe des sciences, Académie Royale de Belgique. Collection in 8vo. Sér. 2*, 8 : 1–44.
- MOORE JR., H. E. 1973. The Major Groups of Palms and Their Distribution. *Gentes Herbarum*, 11(2) : 27–141.
- MOORE JR., H. E. ET N. UHL. 1982. Major trends of evolution in palms. *Botanical Review*, 48(1) : 1–69.
- MUNIER, P. 1973. *Le palmier dattier*. Collection Techniques agricoles et productions tropicales, xxiv. G.P. Maisonneuve & Larose, Paris.

- NAMBUDIRI, E. ET W. D. TIDWELL. 1998. *Palmoxylon hebbertii*, from the Lower Oligocene Goldens Ranch Formation of central Utah, U.S.A., with an analysis of some characteristics previously used in the classification of *Palmoxylon*. *Canadian Journal of Botany*, 76 : 517–529.
- PAN, A. D., B. F. JACOBS, J. DRANSFIELD ET W. J. BAKER. 2006. The fossil history of palms (*Arecaceae*) in Africa and new records from the Late Oligocene (28–27 Mya) of north-western Ethiopia. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 151 : 69–81.
- PARTHASARATHY, M. 1968. Observations on Metaphloem in the Vegetative Parts of Palms. *American Journal of Botany*, 55(10) : 1140–1168.
- PARTHASARATHY, M. 1974a. Ultrastructure of phloem in palms. I. Mature sieve elements and parenchymatic elements. *Protoplasma*, 79 : 59–91.
- PARTHASARATHY, M. 1974b. Ultrastructure of phloem in palms. II. Structural changes, and fate of the organelles in differentiating sieve elements. *Protoplasma*, 79 : 93–125.
- PARTHASARATHY, M. 1974c. Ultrastructure of phloem in palms. III. Mature phloem. *Protoplasma*, 79 : 265–315.
- PARTHASARATHY, M. 1980. Mature Phloem of Perennial Monocotyledons. *Berichte der Deutschen Botanischen Gesellschaft*, 93 : 57–70.
- PARTHASARATHY, M. ET L. H. KLOTZ. 1976. Palm “Wood”—I. Anatomical Aspects. *Wood Science and Technology*, 10 : 215–229.
- PARTHASARATHY, M. ET P. B. TOMLINSON. 1967. Anatomical features of metaphloem in stems of *Sabal*, *Cocos* and two other palms. *American Journal of Botany*, 54(9) : 1143–1151.
- PHILIPP, M. 1923. Über die verkorkten Abschlußgewebe der Monokotylen. *Bibliotheca Botanica. Kassel*, 92 : 1–27.
- PINTAUD, J.-C. ET W. J. BAKER. 2008. A revision of the palm genera (*Arecaceae*) of New Caledonia. *Kew Bulletin*, 63 : 61–73.
- POTZTAL, E. 1964. Reihe Principes. In *A. Engler's Syllabus der Pflanzenfamilien*, volume 2, 12^e édition. Borntraeger, Berlin.
- PRAKASH, U. 1958a. Studies in the Deccan intertrappean flora : Two palm woods from Mohgaon Kalan. *Palaeobotanist*, 7(2) : 136–142.
- PRAKASH, U. 1958b. Studies in the Deccan intertrappean flora : Two silicified woods from Madhya Pradesh. *Palaeobotanist*, 7 : 12–20.
- PRAKASH, U. 1960. A Survey of the Deccan Intertrappean Flora of India. *Journal of Paleontology*, 34(5) : 1027–1040. URL <http://www.jstor.org/stable/1301028>.
- PRAKASH, U. 1961. *Palmoxylon eocenum* sp. nov., from the Deccan Intertrappean beds of Mahurzari. *Palaeobotanist*, 10(1–2) : 6–9.

- PRAKASH, U. ET K. AMBWANI. 1980. A petrified *Livistona*-like palm stem, *Palmoxyton livistonoides* sp. nov. from the Deccan Intertrappean beds of India. *Palaeobotanist*, 26(3) : 297–306.
- PRAKASH, U. ET E. BOUREAU. 1968. Bois fossiles de Palmiers. *Mémoires de la section des sciences du Comité des travaux historiques et scientifiques*, 2 : 130–146.
- PRIVÉ-GILL, C. ET H. PELLETIER. 1981. Sur quelques bois silicifiés du Tertiaire de Limagne, dans la région d'Aigueperse (Puy-de-Dôme), France. *Review of Palaeobotany and Palynology*, 34 : 369–405.
- RAMANUJAM, C. 1953. *Palmoxyton arcotense* sp. nov., a fossil palm resembling the living genus *Livistona* from South India. *Palaeobotanist*, 2 : 89–91.
- RAMANUJAM, C. 1958. *Palmoxyton puratanam*, a new species of petrified palms from the Tertiary rocks of South India. *Journal of the Indian Botanical Society*, 37(1) : 128–137.
- RAO, A. ET V. ACHUTHAN. 1969. Two New Pieces of Petrified Palm Wood from the Deccan Intertrappean Beds of Mohgaon Kalan, (M.P.) India. In SANTAPAU, H., A. GHOSH, S. CHANDA, S. ROY ET S. CHAUDHURI (éds.), *J. Sen memorial volume*, 319–329. J. Sen Memorial Committee and Botanical Society of Bengal, Calcutta.
- RAO, A. ET V. ACHUTHAN. 1973. A review of fossil palm remains from India. *Palaeobotanist*, 20(2) : 190–202.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1966. A new species of petrified palm stem from the Deccan Intertrappean series. *Palaeobotanist*, 14(1–3) : 256–263.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1962. *Palmoxyton narayanai*, a new species of petrified palm stems from Mohgaon Kalan, India. *Proceedings, Indian Academy of Sciences. Section B, biological sciences*, 56 : 286–295.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1963a. *Palmoxyton maheshwarai* — a petrified palm wood from the Deccan Intertrappean beds. *Proceedings of the National Institute of Sciences of India. Part B, biological sciences*, 29(4) : 423–433.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1963b. *Palmoxyton parthasarathyi* sp. nov., a petrified palm stem from Mohgaon Kalan. *Palaeobotanist*, 12(1) : 1–6.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1964. On a new specimen probably of *Palmoxyton sundaram Sahnii* from Mohgaon Kalan, Madhya Pradesh. *Proceedings, Indian Academy of Sciences. Section B, biological sciences*, 49(3) : 137–144.
- RAO, A. ET V. K. MENON. 1967. *Palmoxyton mahabalei*, a new petrified palm wood from Mohgaon Kalan, India. *Journal of the Geological Society of India*, 8 : 51–60.
- RASBAND, W. 1997-2008. ImageJ. *Rapport technique*, U. S. National Institutes of Health, Bethesda. URL <http://rsb.info.nih.gov/ij/>.
- REVEAL, J. L. ET M. W. CHASE. 2011. APG III : Bibliographical Information and Synonymy of *Magnoliidae*. *Phytotaxa*, 19 : 71–134.

- RICH, P. M. 1986. Mechanical Architecture of Arborescent Rain Forest Palms. *Principes*, 30(3) : 117–131.
- RICH, P. M. 1987a. Developmental Anatomy of the Stem of *Welfia georgii*, *Iriartea gigantea*, and Other Arborescent Palms : Implications for Mechanical Support. *American Journal of Botany*, 74(6) : 792–802. URL <http://www.jstor.org/stable/2443860>.
- RICH, P. M. 1987b. Mechanical Structure of the Stem of Arborescent Palms. *Botanical Gazette*, 148(1) : 42–50.
- RICHARDSON, N. ET M. DORR. 2003. *The Craft heritage of Oman*. Motivate Publishing, Dubai.
- ROY, S. ET A. GHOSH. 1980. On the occurrence of *Palmoxylon coronatum* in West Bengal, India. *Ameghiniana*, 17 : 130–134.
- RUZIN, S. E. 1999. *Plant microtechnique and microscopy*. Oxford University Press, Oxford.
- SAHNI, B. 1928. Some petrified palms from the central Museum, Nagpur, C.P. *Proceedings of the 15th Indian Science Congress*, 228.
- SAHNI, B. 1931. Material for a monograph of the Indian petrified palms. *The Proceeding of the Academy of Science*, 1 : 140–144.
- SAHNI, B. 1932. *Palmoxylon mathuri*, a new species of petrified palms from Cutch, Western India. *Proceedings of the 19th Indian Science Congress*, 19 : 322.
- SAHNI, B. 1943. A new species of petrified palm stems *Palmoxylon sclerodermum* sp. nov., from Deccan Intertrappean Series. *Journal of the Indian Botanical Society*, 22(2–4) : 209–204.
- SAHNI, B. 1946. A silicified *Cocos*-like palm stem, *Palmoxylon (Cocos) sundaram* from the Deccan Intertrappean beds. *Journal of the Indian Botanical Society*, M.O.P. Iyengar commemoration volume : 361–374.
- SAHNI, B. 1964. Revision of Indian fossil plants : Part III. Monocotyledons. *Monographs, Birbal Sahni Institute of Palaeobotany*, 1 : 1–89.
- DE SAPORTA, G. 1863. Études sur la végétation du Sud-Est de la France à L'Époque tertiaire. *Annales des sciences naturelles. Botanique. Sér. 4*, 4(19) : 5–124.
- SATAKE, T. 1962. A new system of the classification of *Palmae*. *Hikobia*, 3 : 112–133.
- SCHENK, A. 1880. Über fossile Hölzer aus der Libyschen Wüste. *Botanische Zeitung*, 38(39) : 657–661.
- SCHENK, A. 1882a. Die Perforatus-Arten Cotta's. *Botanische Jahrbücher für Systematik, Pflanzengeschichte und Pflanzengeographie*, 3(5) : 483–486.
- SCHENK, A. 1882b. Die von den Gebrütern Schlagintweit in Indien gesammelten fossilen Hölzer. *Botanische Jahrbücher für Systematik, Pflanzengeschichte und Pflanzengeographie*, 3(4) : 353–358. URL <http://www.biodiversitylibrary.org/item/662>.

- SCHENK, A. 1883. Fossile Hölzer. *Palaeontographica Abteilung B, Paläophytologie*, 30(1–2) : 1–17.
- SCHIMPER, W. 1870–1872. *Traité de paléontologie végétale — ou la flore du monde primitif dans ses rapports avec les formations géologiques et la flore du monde actuel*, volume 2. J.B. Baillière et fils, Paris.
- SCHIMPER, W. ET A. SCHENK. 1890. Handbuch der Palaeontologie. Abteilung II : Palaeophytologie. In ZITTEL, K. (éd.), *Handbuch der Palaeontologie*. Ed. Oldenbourg, München und Leipzig.
- SCHLOTHEIM, E. 1820. *Die Petrefaktenkunde auf ihrem jetzigen Standpunkte durch die Beschreibung seiner Sammlung versteinerner und fossiler Überreste des Thier- und Pflanzenreichs erläutert*. Becker Buchhandlung, Gotha.
- SCHMITT, U., G. WEINER ET W. LIESE. 1995. The fine structure of the stigmata in *Calamus axillaris* during maturation. *IAWA Journal*, 16(1) : 61–68.
- SCHOUTE, J. C. 1912. Über das Dickenwachstum der Palmen. *Annales du Jardin Botanique de Buitenzorg, 2^e Série*, 11(26) : 1–209.
- SCHULTZ-SCHULTZENSTEIN, C. H. 1832. *Natürliches System des Pflanzenreichs*. August Hirschwald, Berlin.
- SEUBERT, E. 1996a. Root anatomy of palms II. *Calamoideae*. *Feddes Repertorium*, 107(1–2) : 43–59.
- SEUBERT, E. 1996b. Root anatomy of Palms III. *Ceroxyloideae, Nypoideae, Phytelephantoideae*. *Feddes Repertorium*, 107(7) : 597–619.
- SEUBERT, E. 1997. Root anatomy of palms I. *Coryphoideae*. *Flora*, 192 : 81–103.
- SEUBERT, E. 1998a. Root anatomy of Palms IV. *Arecoideae*, part 1, general remarks and descriptions on the roots. *Feddes Repertorium*, 109(1–2) : 89–127.
- SEUBERT, E. 1998b. Root anatomy of Palms IV. *Arecoideae*, part 2, systematic implications. *Feddes Repertorium*, 109(3–4) : 231–247.
- SOKAL, R. ET C. MICHENER. 1958. A statistical method for evaluating systematic relationships. *University of Kansas science bulletin*, 38(22) : 1409–1438.
- SOLEREDER, H. ET F. J. MEYER. 1928. *Systematische Anatomy der Monocotyledonen. Heft 3. Principes – Synanthae – Spathiflorae*, volume 3. Borntrager, Berlin.
- SPRENGEL, A. 1828. *Commentatio de psarolithis ligni fossilis genere*. Halae, sumtibus librariae antonianaee édition. Halae, sumtibus librariae Antonianaee.
- STEBBINS, G. L. ET G. S. KHUSH. 1961. Variation in the Organization of the Stomatal Complex in the Leaf Epidermis of Monocotyledons and Its Bearing on Their Phylogeny. *American Journal of Botany*, 48(1) : 51–59.

- STENZEL, K. G. 1850. *De trunco Palmarum fossilium*. Thèse de doctorat, Academia Vratislaviensis, Wrocław.
- STENZEL, K. G. 1897. *Palmoxylon iriarteum* n. sp., ein fossiles Palmenholz aus Antigua. *Bihang till Kongl. Svenska vetenskaps-akademiens handlingar*, 22(3).
- STENZEL, K. G. 1904. Fossile Palmenhölzer. *Beiträge zur Paläontologie und Geologie Österreich-Ungarns und des Orients*, 16(3–4) : 107–228.
- VON STERNBERG, K. M. G. 1820. *Versuch einer geognostisch-botanischen Darstellung der Flora der Vorwelt*, 1–24. Numéro 1 in Vol. 1. In Kommission im Deutschen Museum, Fr. Fleischer, Leipzig und Prag.
- STERZEL, J. 1900. Über zwei neue *Palmoxylon*-Arten aus dem Oligocän der Insel Sardinien. *Vierzehnter Bericht Naturwissenschaften Gesellschaft*, 1–13.
- STEVENSON, D. W. ET J. B. FISHER. 1980. The Developmental Relationship between Primary and Secondary Thickening Growth in *Cordyline* (*Agavaceae*). *Botanical Gazette*, 141(3) : 264–268. URL <http://www.jstor.org/stable/2474412>.
- STOCKMANS, F. ET Y. WILLIÈRE. 1943. Palmoxylons paniséliens de la Belgique. *Mémoires du Musée Royal d'Histoire Naturelle de Belgique*, 100 : 1–76.
- SWAMY, B. ET E. GOVINDARAJALU. 1961. Studies on the anatomical variability in the stem of *Phoenix sylvestris*. I. Trends in the behaviour of certain cells and tissues. *Journal of the Indian Botanical Society*, 40 : 243–262.
- THE ANGIOSPERM PHYLOGENY GROUP. 2009. An update of the Angiosperm Phylogeny Group classification for the orders and families of flowering plants : APG III. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 161 : 105–121.
- THE INSIDEWOOD WORKING GROUP. 2004. InsideWood database. *Continuously updated*, North Carolina State University, Raleigh. URL <http://insidewood.lib.ncsu.edu/search>.
- THÉOPHRASTE. 1988. *Recherche sur les plantes – Livres I et II. [De Historia Plantarum, texte établi et traduit par Suzanne AMIGUES]*, volume 1. Les Belles Lettres, Paris.
- THOMAS, R. 2011. Palm-ID, a database to identify the palm stem anatomy with an expert system (Xper²). *Continuously updated*, Université Paris 6 – Muséum national d'Histoire naturelle, Paris. URL <http://www.infosyslab.fr/Palm-ID/>.
- THOMAS, R. ET D. DE FRANCESCHI. soumis a. First evidences of fossil *Cryosophileae* (*Areaceae*) outside Americas (early Oligocene and late Miocene of France) : anatomy, palaeobiogeography and evolutionary implications. *soumis à Review of Palaeobotany and Palynology*.
- THOMAS, R. ET D. DE FRANCESCHI. soumis b. Palm stem anatomy and Computer-aided identification : the *Coryphoideae* (*Areaceae*). *soumis à American Journal of Botany*.

- THOMAS, R., M. TENGBERG, C. MOULHÉRAT, V. MARCON ET R. BESEVAL. soumis. Analysis of a Protohistoric net from Shahi Tump, Baluchistan (Pakistan). *soumis à Archaeological and Anthropological Sciences*.
- TOMLINSON, P. B. 1961. *Palmae*. In METCALFE, C. (éd.), *Anatomy of the Monocotyledons*, volume 2. Oxford University Press, Oxford.
- TOMLINSON, P. B. 1963. *Commelinales – Zingiberales*. In METCALFE, C. (éd.), *Anatomy of the Monocotyledons*, volume 3. Oxford University Press, Oxford.
- TOMLINSON, P. B. 1964. Stem anatomy in the palm *Sabal palmetto*. *The American Philosophical Society Year Book*, 300–301.
- TOMLINSON, P. B. 1965. Trends in cell dimensions in palms. *The American Philosophical Society Year Book*, 354–355.
- TOMLINSON, P. B. 1969. The anatomy of the vegetative organs of *Juania australis* (*Palmae*). *Gentes Herbarum*, 10(4) : 412–424.
- TOMLINSON, P. B. 1970. Monocotyledons — Towards an Understanding of their Morphology and Anatomy. *Advances in Botanical Research*, 3 : 207–292.
- TOMLINSON, P. B. 1973. The Monocotyledons; their evolution and comparative biology. VIII. Branching in Monocotyledones. *Quarterly review of biology*, 48(3) : 458–466.
- TOMLINSON, P. B. 1990. *The Structural Biology of Palms*. Clarendon Press, Oxford.
- TOMLINSON, P. B. 1995. Non-homology of vascular organisation in Monocotyledons and Dicotyledons. In RUDALL, P. J., P. CRIBB, D. CUTTLER ET C. HUMPHRIES (éds.), *Monocotyledons : systematics and evolution*, 589–622. Royal Botanic Gardens, Kew.
- TOMLINSON, P. B. ET J. B. FISHER. 2000. Stem vasculature in climbing Monocotyledons : a comparative approach. In WILSON, K. ET D. MORRISSON (éds.), *Monocotyledons : systematics and evolution*, 89–97. CSIRO, Melbourne.
- TOMLINSON, P. B., J. B. FISHER, R. SPANGLER ET R. RICHER. 2001. Stem vascular architecture in the rattan palm *Calamus* (*Areaceae-Calamoideae-Calaminae*). *American Journal of Botany*, 88(5) : 797–809.
- TOMLINSON, P. B., J. W. HORN ET J. B. FISHER. 2011. *The Anatomy of Palms*. Oxford University Press, Oxford.
- TOMLINSON, P. B. ET J. VINCENT. 1984. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, x. Differentiation of stem conducting tissue. *Journal of the Arnold Arboretum*, 65 : 191–224.
- TOMLINSON, P. B. ET G. J. WILDER. 1984. Systematic Anatomy of *Cyclanthaceae* (*Monocotyledoneae*) – An Overview. *Botanical Gazette*, 145(4) : 535–549. URL <http://www.jstor.org/stable/2474264>.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1966a. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, II. Rhizome. *Journal of the Arnold Arboretum*, 47 : 248–261.

- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1966b. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, III. Juvenil phase. *Journal of the Arnold Arboretum*, 47 : 301–312.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1966c. Vascular bundles in palm stems—Their bibliographic evolution. *Proceedings of the American Philosophical Society*, 110(3) : 174–182.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1967. The “wood” of Monocotyledons. *Association of Wood Anatomists*, 2 : 4–24.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1968a. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, v. Inflorescence. *Journal of the Arnold Arboretum*, 49(3) : 291–306.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1968b. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, VI. Root and branch insertion. *Journal of the Arnold Arboretum*, 49 : 307–316.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 1969. Vascular anatomy of Monocotyledons with secondary growth—An introduction. *Journal of the Arnold Arboretum*, 50(2) : 159–179.
- TOMLINSON, P. B. ET M. H. ZIMMERMANN. 2003. Stem vascular architecture in the American climbing palm *Desmoncus* (*Arecaceae* – *Arecoideae* – *Bactridinae*). *Botanical Journal of the Linnean Society*, 142 : 243–254.
- TOMLINSON, P. B., M. H. ZIMMERMANN ET P. SIMPSON. 1970. Dichotomous and pseudodichotomous branching of Monocotyledonous trees. *Phytomorphology*, 20(1) : 36–39.
- UHL, N. ET J. DRANSFIELD. 1987. *Genera Palmarum : a classification of palms based on the work of Harold E. Moore, Jr.* 1^{re} édition. Allen Press, Lawrence.
- UHL, N., J. DRANSFIELD, J. DAVIS, M. LUCKOW, K. HANSEN ET J. J. DOYLE. 1995. Phylogenetic relationships among palms : cladistic analyses of morphological and chloroplast DNA restriction site variation. In RUDALL, P. J., P. CRIBB, D. CUTTLER ET C. HUMPHRIES (éds.), *Monocotyledons : systematics and evolution*, 623–661. Royal Botanic Gardens, Kew.
- UNG, V., G. DUBUS, R. ZARAGÜETA-BAGILS ET R. VIGNES-LEBBE. 2010. Xper² : introducing e-taxonomy. *Bioinformatics*, 26(5) : 703–704. URL <http://bioinformatics.oxfordjournals.org/content/26/5/703.abstract>.
- UNGER, F. 1823-1850. De Palmis fossilibus. In MARTIUS, K. F. P. v. (éd.), *Historia naturalis Palmarum. Opus tripartitum*, volume 2. F. Fleischer, Lipsiae.
- VIGNES-LEBBE, R., J. LEBBE, G. DUBUS, A. CHALUBERT, H. FRADIN, B. PAVIE ET F. CAUSSE. 2011. Xper², version 2.2. Programme informatique. URL <http://www.infosylab.fr/lis/>.
- WATELET, A. 1866. *Description des plantes fossiles du bassin de Paris*. J.-B. Baillière, Paris.

- WATERHOUSE, J. ET C. QUINN. 1978. Growth patterns in the stem of the palm *Archontophoenix cunninghamiana*. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 77(2) : 73–93.
- WEINER, G. ET W. LIESE. 1990. Rattans - Stem anatomy and taxonomic implications. *IAWA Bulletin, new serie*, 11(1) : 61–70.
- WEINER, G. ET W. LIESE. 1993. Generic identification key to rattan palms based on stem anatomical characters. *IAWA Journal*, 14(1) : 55–61.
- WHEELER, E. A., P. BAAS ET S. RODGERS. 2007. Variations in dicot wood anatomy : a global analysis based on the insidewood database. *IAWA Journal*, 28(3) : 229–258.
- YOSHIDA, T., Y. YAMAMOTO, T. MATSUDA, F. JONG ET A. HASSAN. 2002. Morphological and Anatomical Observations of Adventitious and Lateral Roots of Sago Palms. *Plant production science*, 5(2) : 139–145.
- ZIMMERMANN, M. H. 1973. Transport Problems in Arborescent Monocotyledons. *Quarterly review of biology*, 48(2) : 314–321. URL <http://www.jstor.org/stable/2820543>.
- ZIMMERMANN, M. H., K. F. MCCUE ET J. S. SPERRY. 1982. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, VIII. Vessel network and vessel-length distribution in the stem. *Journal of the Arnold Arboretum*, 63 : 83–95.
- ZIMMERMANN, M. H. ET J. S. SPERRY. 1983. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, IX. Xylem structure of the leaf insertion. *Journal of the Arnold Arboretum*, 64 : 599–609.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1965. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, I. Mature vegetative axis. *Journal of the Arnold Arboretum*, 46 : 160–178.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1966. Analysis of complex vascular systems in plants : optical shuttle method. *Science*, 152(3718) : 72–73.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1967. Anatomy of the palm *Rhapis excelsa*, IV. Vascular development in apex of vegetative aërial axis and rhizome. *Journal of the Arnold Arboretum*, 48 : 122–142.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1969. The vascular system in the axis of *Dracaena fragrans* (*Agavaceae*) — 1. Distribution and developpement of primary strands. *Journal of the Arnold Arboretum*, 50 : 370–383.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1970. The vascular system in the axis of *Dracaena fragrans* (*Agavaceae*) — 2. Distribution and developpement of secondary vascular tissue. *Journal of the Arnold Arboretum*, 51 : 478–491.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1972. The Vascular System of Monocotyledonous Stems. *Botanical Gazette*, 133(2) : 141–155. URL <http://www.jstor.org/stable/2473813>.
- ZIMMERMANN, M. H. ET P. B. TOMLINSON. 1974. Vascular patterns in palm stems : variations of the *Rhapis* principle. *Journal of the Arnold Arboretum*, 55(3) : 402–424.

BIBLIOGRAPHIE

ZIMMERMANN, M. H., P. B. TOMLINSON ET J. LECLAIRE. 1974. Vascular construction and development in the stems of certain *Pandanaceae*. *Botanical Journal of the Linnean Society*, 68 : 21-41.

ANNEXES

COMPARAISON DES SUPERTREES DE BAKER *et al.* 2009

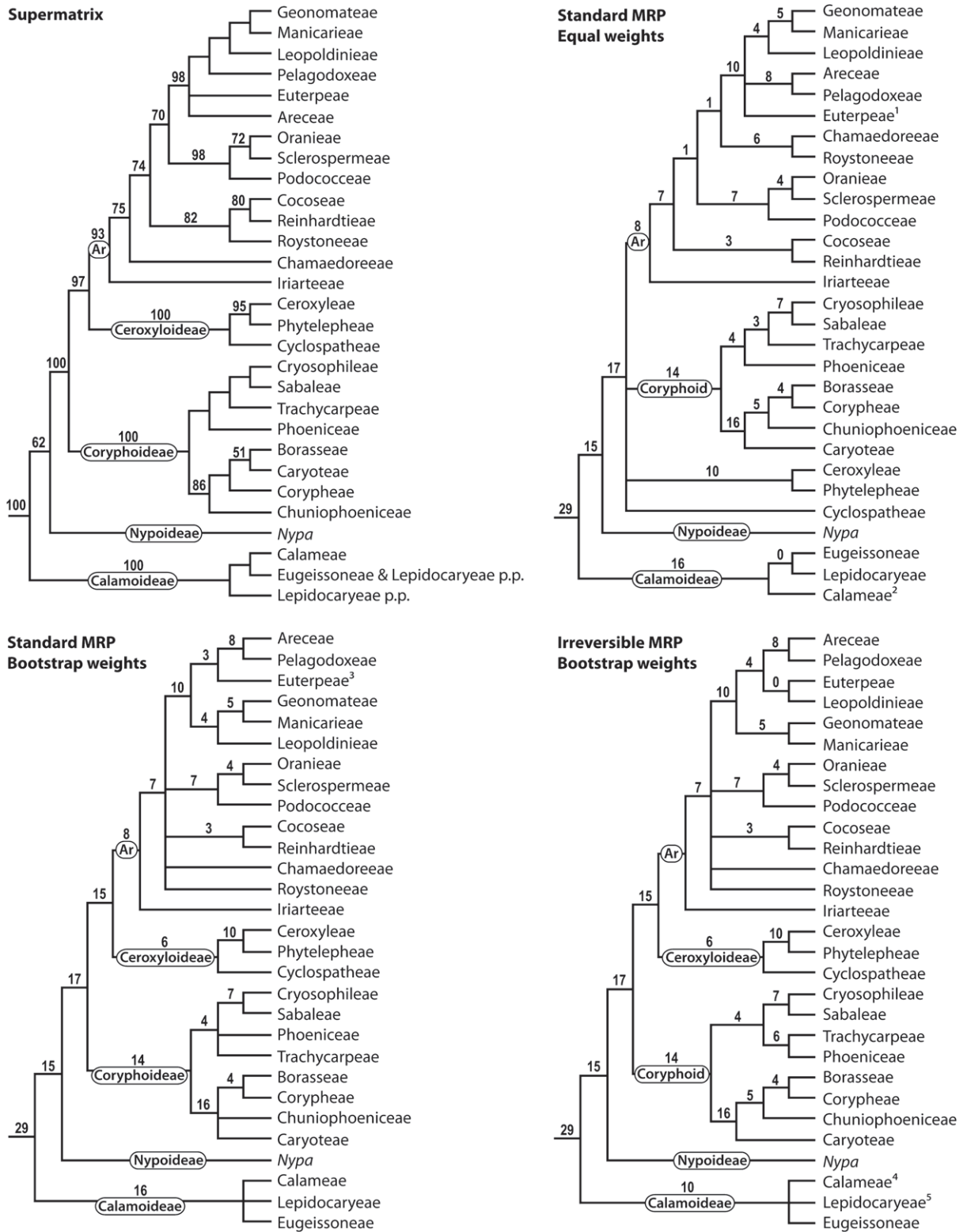


FIGURE A.1 – Supermatrix et les différents supertrees, d’après Baker *et al.* (2009)

LES MONOCOTYLÉDONES ARBORESCENTES

Sommaire

B.1	Organisation générale des Monocotylédones arborescentes . . .	476
B.2	Anatomie de quelques Monocotylédones arborescentes	476
B.2.1	<i>Alismatales</i>	477
B.2.2	<i>Asparagales</i>	477
B.2.3	<i>Dioscoreales</i>	478
B.2.4	<i>Liliales</i>	478
B.2.5	<i>Pandanales</i>	478
B.2.6	<i>Poales</i>	478
B.2.7	<i>Zingiberales</i>	479

L'OBJECTIF de cette annexe est de fournir quelques exemples de l'anatomie du stipe de certaines Monocotylédones non-palmier afin de souligner la singularité de celle des palmiers présentée dans les chapitres suivants. Je fais ici référence à une liste importante (mais non exhaustive) de publications, ce qui permet de faire le point sur les connaissances actuelles en ce qui concerne l'anatomie des Monocotylédones.

Cette rapide description s'intègre dans un cadre d'identification, en effet, il est impératif de connaître les caractères qui permettent de distinguer l'anatomie d'un palmier à celle des autres Monocotylédones. Cette comparaison s'articulera autour du stipe. Le lecteur intéressé pourra se reporter à la bibliographie associée aux groupes présentés.

B.1 Organisation générale des Monocotylédones arborescentes

Une synthèse sur l'anatomie des Monocotylédones arborescentes peut-être réalisée à partir des travaux de Zimmermann et Tomlinson (1972) et French et Tomlinson (1986).

D'autres publications sont également importantes en ce qui concerne leur étude. Il faut naturellement commencer par Guillaud (1878) et ses travaux sur l'anatomie des Monocotylédones, Philipp (1923) avec ses recherches sur les tissus subérifiés et Solereder et Meyer (1928) qui ont publié une anatomie systématique de ce groupe. Quelques années plus tard, une suite de travaux a été publiée par Cheadle avec les publications suivantes : Cheadle (1937, 1942, 1943a,b), Cheadle et Uhl (1948) sur la croissance *secondaire*, les types de vaisseaux et de faisceaux fibro-vasculaires rencontrés dans les différents organes, ainsi que sur l'évolution et la spécialisation des vaisseaux au sein de plusieurs familles de ce groupe tout comme les travaux de Metcalfe (1960). Viennent en suite certaines références de la série sur l'anatomie des Monocotylédones éditée par Metcalfe : Tomlinson (1961, 1963) pour les palmiers et les *Commelinales – Zingiberales*, Metcalfe (1971) pour les *Cyperaceae*, Ayensu (1972) pour les *Dioscoreales* et Keating (2003) (édité par Cutler et Gregory) pour les *Acrocaraceae* et les *Araceae*. Par la suite, une série d'articles généraux a été publiée par Tomlinson et Zimmermann sur la structure des Monocotylédones en abordant les problèmes de transport, du système vasculaire et de l'évolution générale des structures anatomiques : Tomlinson et Zimmermann (1969), Tomlinson *et al.* (1970), Tomlinson (1970), Zimmermann et Tomlinson (1972), Tomlinson (1973), Zimmermann (1973), Tomlinson (1995), Tomlinson et Fisher (2000).

B.2 Anatomie de quelques Monocotylédones arborescentes (non-palmiers)

La structure arborescente se retrouve dans de nombreuses familles de Monocotylédones. La phylogénie utilisée ici est celle de The Angiosperm Phylogeny Group (2009), Chase et Reveal (2009) et Chase *et al.* (2009). Les principaux groupes comprenant des espèces pérennes dont les tiges comportent des tissus lignifiés sont présentés ici avec, lorsqu'elles existent, certaines références bibliographiques pour permettre une comparaison avec les palmiers.

B.2.1 *Alismatales* R.Br. ex Bercht. & J.Presl***Araceae* Juss.**

Cette famille a été particulièrement bien étudiée par French et Tomlinson (1981a,b,c,d, 1983).

B.2.2 *Asparagales* Link***Asparagaceae* Juss.**

En ce qui concerne cette famille, quelques descriptions ont été réalisées, notamment par Zimmermann et Tomlinson (1969, 1970) pour *Dracaena fragrans* (L.) Ker Gawl.; Fisher (1975) pour *Cordyline fruticosa* (L.) A.Chev., *Yucca gigantea* Lem., *Beaucarnea recurvata* Lem., *Dracaena reflexa* Lam. et *Dracaena fragrans*; Cattai et De Menezes (2010) pour *Cordyline fruticosa*.

– *Agavoideae* Dumort (ex-*Agavaceae* Dumort.)

Agave beauleriana Jacob : Planche XXIII, 1–4.

Hesperoyucca whipplei (Torr.) Trel. : Planche XXIII, 5–8. La structure des faisceaux fibro-vasculaires est très particulière et mériterait une étude approfondie.

Yucca gloriosa var. *recurvifolia* (Salisb.) Engelm. : Planche XXIII, 9–14.

– *Lomandroideae* Thorne & Reveal (ex-*Laxmanniaceae* Bubani)

Cordyline Comm. ex R.Br. (Partiellement étudié par Stevenson et Fisher (1980)).

– *Nolinoideae* Burnett (ex-*Ruscaceae* M. Roem.)

Il est à souligner que certains genres sont arborescents. Aucune références bibliographique n'a pu être trouvée. Ces genres sont cités pour exemple. *Nolina* Michx.

Beaucarnea Lem.

Dracaena Vand. ex L.

***Xanthorrhoeaceae* Dumort**

– *Asphodeloideae* Burnett (ex-*Asphodelaceae* Juss.)

Aloe arborescens Mill. : Planche XXIII, 15–18.

– *Xanthorrhoeoideae* M.W. Chase (ex-*Xanthorrhoeaceae* Dumort)

Xanthorrhoea Sm.. Ce magnifique genre n'a pas pu être examiné. Aucune référence bibliographique n'a été trouvée.

B.2.3 *Dioscoreales* Mart.

***Dioscoreaceae* R. Br.**

Aucune publication n'a été trouvée en ce qui concerne l'anatomie de la tige de cette famille. Cependant, la tige des espèces de cette famille ne devient que rarement ligneuse et reste de petite taille (espèces lianescentes).

Dioscorea sansibarensis Pax. : Planche XXIII, 19–21.

Dioscorea cochleariapiiculata De Wild. : Planche XXIII, 22–23.

B.2.4 *Liliales* Perleb

***Smilacaceae* Vent.**

Il est à indiquer que les espèces ligneuses de cette famille possèdent toujours des tiges de faible diamètre. Leur anatomie n'a pas été étudiée.

B.2.5 *Pandanales* R.Br. ex Bercht. & J.Presl

***Cyclanthaceae* Poit. ex A. Rich.**

Les *Cyclanthaceae* ont été étudiées par French *et al.* (1983), Tomlinson et Wilder (1984).

Carludovica marceana Wawra & Bermann. : Planche XXIV, 1–4.

Cyclanthus bipartitus Poit. ex A.Rich. in J.B.G.Bory de Saint-Vincent. : Planche XXIV, 5–8.

Evodianthus funifer (Poit.) Lindm. : Planche XXIV, 9–13.

Ludovia lancifolia Brongn. : Planche XXIV, 14–16.

***Pandanaceae* R. Br.**

La tige des *Pandanaceae* a été partiellement étudiée par Zimmermann *et al.* (1974).

Pandanus utilis Bory. : Planche XXIV, 17–22.

Pandanus tectorius Parkinson ex Du Roi. : Planche XXIV, 23–24.

Les taxons suivants sont donnés à titre indicatif en raison de leur tige ligneuse. En effet, aucune référence n'a pu être trouvée dans la littérature et un échantillonnage n'a pas été possible.

B.2.6 *Poales* Small

***Bromeliaceae* Juss.**

Puya Molina.

***Cyperaceae* Juss.**

Cyperus papyrus L. : Planche XXIV, 25–27.

***Poaceae* Barnhart**

– *Bambusoideae* Luerss. : Planche XXIV, 28–29.

L'anatomie de cette sous-famille a particulièrement bien été étudiée par Liese (1998).

***Thurniaceae* Engl.**

Prionium E.Mey.

B.2.7 *Zingiberales* Griseb.

***Strelitziaceae* Hutch.**

Ravenala Scop.

Strelitzia Banks

Légende de la planche XXIII

Planche photographique du stipe de quelques Monocotylédones arborescentes

1–4 : coupe transversale d'*Agave beauleriana*, carmin-vert d'iode. 1. Vue générale montrant un cortex très peu développé. 2. Cylindre central. 3. Détail du cortex montrant l'épiderme. 4. Un faisceau fibro-vasculaire avec deux vaisseaux de petite taille et une partie légèrement lignifié du côté du xylème. — **5–8** : coupe transversale d'*Hesperoyucca whipplei*, safranine O fast green FCF. 5. Vue générale montrant un cortex quasiment absent. 6. Le cylindre central avec des faisceaux fibro-vasculaires caractéristiques. 7. Détail du cylindre central. 8. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire : les fibres entourent complètement le faisceau fibro-vasculaire. — **9–14** : coupe transversale de *Yucca gloriosa* var. *recurvifolia*, safranine. 9. Cortex de plusieurs mm avec la zone la plus superficielle fortement lignifiée. 10. Vue générale de la zone subcorticale du cylindre central. 11. Transition vers la zone centrale. 12. Détail de l'alignement sub-épidermique, une sorte d'écorce se forme. 13. Détail du cylindre central. 14. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire caractéristique. — **15–18** : coupe transversale d'*Aloe arborescens*, safranine O fast green FCF. 15. Une sorte d'écorce subérifiée apparaît très nettement en vert. Un alignement des cellules de parenchyme au niveau de la zone subcorticale du cylindre central s'observe également. 16. Cet alignement cesse dans la zone centrale du cylindre central. 17. Zone centrale du cylindre central. 18. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. Des cellules lignifiées (fibres ?) s'observent tout autour des faisceaux fibro-vasculaires. Le phloème et le xylème (très peu développé) sont encerclés par ces cellules. — **19–21** : coupe transversale de *Dioscorea sansibarensis*. 19. Vue générale du cortex et du cylindre central. 20. Détail du cylindre central. 21. Détail des faisceaux fibro-vasculaires. Ce type de faisceau a une organisation très spécifique au sein des Monocotylédones. — **22–23** : coupe transversale de *Dioscorea cochleariopiculata*. La même organisation que précédemment est observée.

Abréviations utilisées — cc : cylindre central, ct : cortex, ext : vers l'extérieur.

Échelle — 1 mm : 1–2, 5–6, 9–11, 15–17, 19–20, 22. 500 µm : 23. 200 µm : 3–4, 7–8, 12–14, 18, 21.

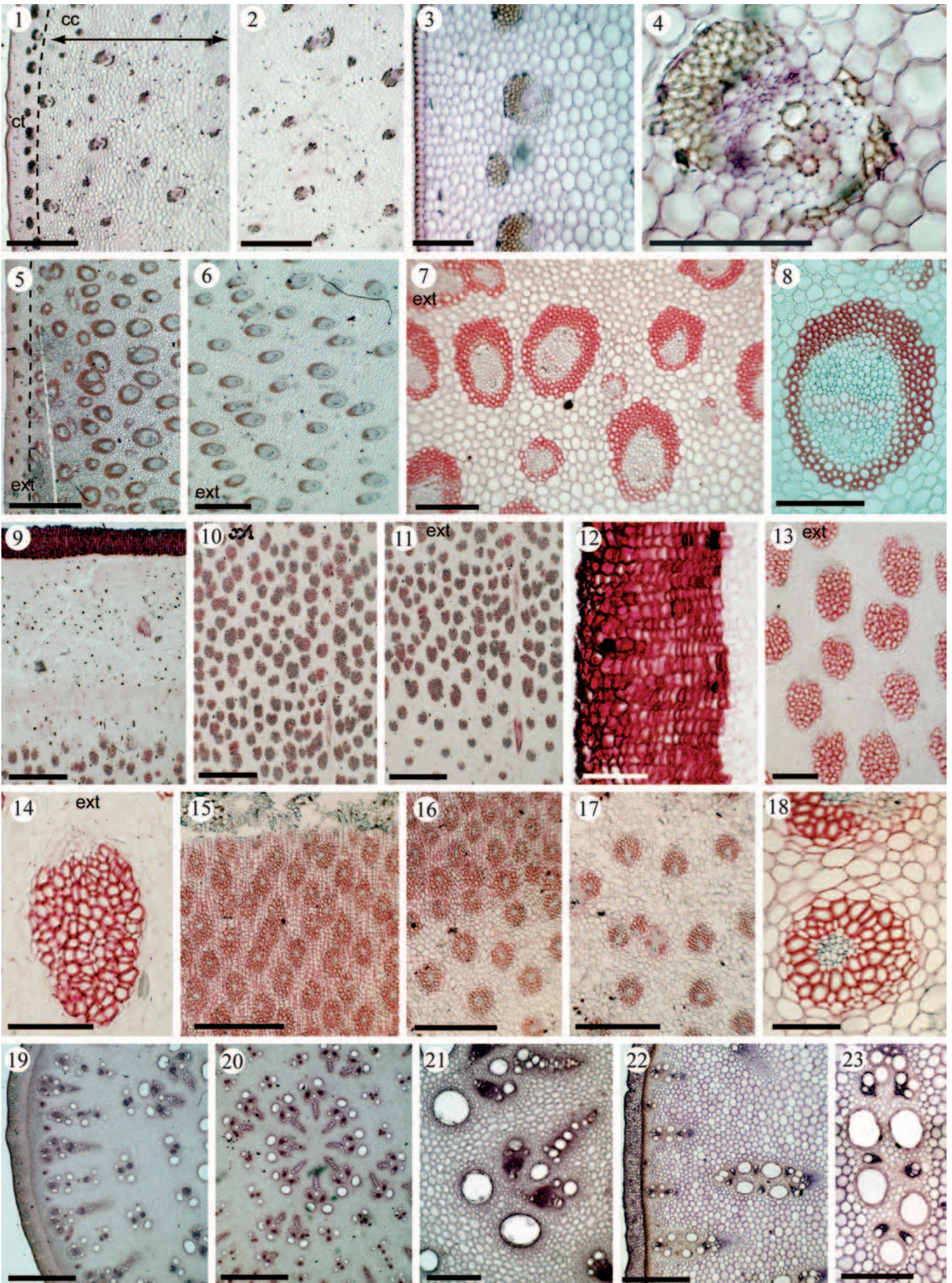


PLANCHE XXIII – Stipe des Monocotylédones

Légende de la planche XXIV

Planche photographique du stipe de quelques Monocotylédones arborescentes

1–4 : coupe transversale de *Carludovica marceana*, safranine O. 1. Partie corticale, cortex et zone subcorticale du cylindre central. 2. Partie centrale du cylindre central. 3. Détail de phytolithes globulaires échinulés. 4. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. — **5–8** : coupe transversale de *Cyclanthus bipartitus*, safranine O fast green FCF. 5. Zone de transition entre le cortex et le cylindre central. 6. Détail du cylindre central. 7. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. 8. Partie centrale du cylindre central avec très peu de faisceaux fibro-vasculaires et de grandes cellules sphériques caractéristiques. — **9–13** : coupe transversale d'*Evodianthus funifer*, safranine O. 9. Cortex. 10. Limite entre le cortex et le cylindre central. 11. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. 12. Aspect du cylindre central avec ses faisceaux fibro-vasculaires composés. 13. Un faisceau fibro-vasculaire composé. — **14–16** : coupe transversale de *Ludovia lancifolia*. 14. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire. 15. Très large cortex sans élément conducteur, faisceaux exclusivement fibreux présents. 16. Cylindre central. — **17–22** : coupe transversale de *Pandanus utilis*, safranine O fast green FCF. 17. Vue générale du cortex et du cylindre central. 18. Détail du cylindre central montrant les faisceaux fibro-vasculaires composés. 19. Détail de la zone épidermique du cortex : une activité cambiale existe juste sous l'épiderme, une sorte d'écorce apparaît. 20–21. Détails de faisceaux fibro-vasculaires composés. 22. Un faisceau fibro-vasculaire simple. — **23–24** : coupe transversale de *Pandanus tectorius*, safranine O fast green FCF. La même structure que précédemment est observée. 23. Cylindre central. 24. Un faisceau fibro-vasculaire composé. — **25–27** : coupe transversale de *Cyperus papyrus*, safranine O. 25. Détail de la partie périphérique montrant l'absence de cortex. 26. Vue générale du cylindre central. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire et du parenchyme fondamental en réseau caractéristique. — **28–29** : coupe transversale de *Phyllostachys edulis* (Carrière) J. Houz. et de *Phyllostachys viridiglaucescens* (Carrière) Rivière & C. Rivière. 28. Vue générale du cylindre central des bambous. 29. Détail d'un faisceau fibro-vasculaire.

Abréviations utilisées — cc : cylindre central, ct : cortex, ext : vers l'extérieur.

Échelle — 1 mm : 1, 2, 5, 8–9, 10, 12, 15–18, 23, 26. 500 µm : 6, 21. 200 µm : 4, 7, 11, 13–14, 19, 20, 22, 24–25, 27, 29. 20 µm : 3.

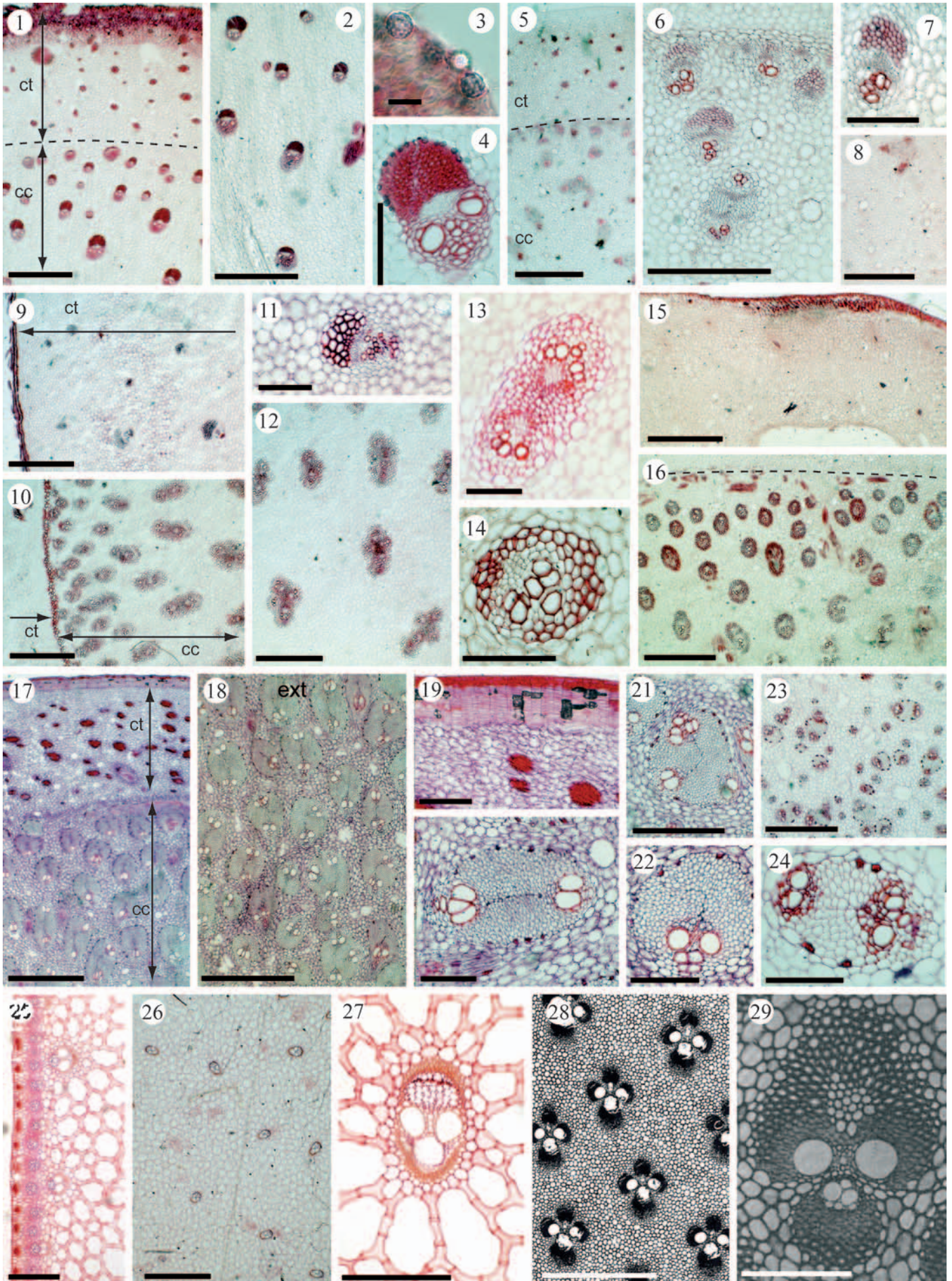


PLANCHE XXIV – Stipe des Monocotylédones

DIFFÉRENTES CLEFS D'IDENTIFICATION / CLASSIFICATION

Sommaire

C.1 Clef d'identification de Stenzel (1904)	487
C.2 Classification de Schoute (1912)	493
C.2.1 Starkes Dickenwachstum	493
C.2.2 Gutes Dickenwachstum	493
C.2.3 Schwaches Dickenwachstum	493
C.2.4 Wahrscheinlich gutes Dickenwachstum	493
C.2.5 Wahrscheinlich schwaches Dickenwachstum	494
C.2.6 Schwaches oder fehlendes	494
C.2.7 Kein Dickenwachstum	494
C.3 Descripteurs discriminant du stipe selon Tomlinson (1961)	495

C.1 Clef d'identification de Stenzel (1904)

Dans sa publication, Stenzel (1904) produit une clef d'identification permettant d'identifier tous les fossiles qu'il décrit.

I. Stammholz.

A. Die Faserbündel mit Kranzzellen.

a) Faserteil am Grunde flach oder mit seichter breiter Bucht.

1. Faserteil viel größer als Leitbündel ; seine Zellen alle dickwandig ; Gafäße bilateral.

† Freies Grundgew. Kleinlückig ; Zellen gestreckt ; um den Holzteil strahlig, Längsbündel locker gestellt.

†† Fr. Gr. großlück. ; Zellen gestreckt, um den Holzteil nicht strahlig ; längsbd. voneinander entfert.

††† Fr. Gr. dicht, Z. vieleckig ; um d. Holtz. nicht strahlig ; längsbd. gedrängt

2. Faserteil kleiner als Leitb., seine hinteren Zellen dickwand, d. übr. dünnwand. ; Längsbd. voneinander um den eigenen Durchmesser abstehend ; Gefäße bilateral
- b) Faserteil am Grunde abgerundet mit sehr schmaler Bucht ; Gefäße bilateral.
1. Freies Grundgew. quer gestreckt
 2. Freies Grundgew. radial gestreckt
- c) Faserteil am Grundem mit breiter, tiefer, sowohl vorn wie beiderseits hinten abgerundeter Bucht ; Gefäße median.
1. Fr. Grundgew. vieleckig, wenig gestreckt ; Längsbündel gedrängt, bis 1 mm dick.
 2. Fr. Grundgew. meist lang gestreckt ; Längsbündel um den eigenen Durchmesser voneinander abstehend ; über 1mm dick.
- d) Faserteil am Grunde mit breiter, tiefer, vorn eckiger, hinten abgerundeter Bucht (Querschn. herzförm.).
1. Fr. Grundgew. meist lang gestreckt ; Längsbündel um den eigenen Durchmesser voneinander abstehend ; über 1mm dick.
- e) Faserteil am Grunde mit tiefer, vorn oft eckiger, hinten beiderseits scharfkantiger Bucht (Querschn. pfeilförm)
1. Fr. Grundgew. rundl.-vieleck. ; Längsbd. dünn ($1/2-2/3$ mm), genähert ; Gefäße median.
- f) Faserteil mond- oder sichelförmig.
1. Fasert. mondförm., Längsbd. dünn, genähert, Gefäße median.
 2. Faserteil mond- oder sichelförmig, Längsbd. sehr dünn ; weit voneinander abstehend ; Gefäße bilateral.

B. Faserbündel ohne Kranzzellen.

- a) Grundgewebe dicht.
1. Längsbündel sehr dünn (bis $\frac{1}{2}$ mm)
 - † Grundgew. um Holzteil u. Faserteil gestreckt abstehend ; Fasert. mondförmig mit d. hinteren Sklerenchymbogen e. Scheide bild. ; Gefäße bilateral.
 - †† Fr. Grundgew. vieleckig ; um d. Holzteil gestreckt-strahlig ; Fasert. nierenförm., Gefäße median.
 - ††† Grundgew. um d. Holzteil nicht strahlig.

- * Faserteil nierenförm. Oder verkehrt-eirund, am Grunde mit seichter Bucht, meist mit abgerundeten Rändern; Gefäße bilateral.
- ** Faserteil am Gr. flach oder seicht seicht buchtig, mit eckigen Rändern; Grundgew. rundlich-vieleckig, etwas dickwandig; Gefäße ä. median, i. bilateral.
- *** Faserteil am Gr. flach oder seicht seicht buchtig mit scharfkantigen Rändern; Längsbündel dünn, genähert; Gefäße bilateral.
- **** Faserteil am Gr. seicht oder tief buchtig, mit scharfkantigen oder in Schneiden auslaufenden Rändern; Längsbd. sehr dünn, genähert.
- ***** Faserteil mondförmig, mit d. hinteren Sklerenchymbogen zu e. Scheide das Leitbündel verschmolzen; Längsbd. genähert.
- ***** Faserteil sichelförmig, das größere Leitbündel nur vorn umfassend; Längsbd. weit voneinand. abstehen.

2. Längsbündel dicker (1/2 – 11/2 mm).

† Grundgew. um d. Holzteil strahlig.

- * Fr. Grundgew. gestreckt, um d. Holzteil in einer Reihe strahlig; Faserteil am Gr. nierenförmig; Faserbündel sehr dünn.
- ** Grundgew. vieleckig oder gestreckt, um einige Holzteile einreihigstrahlig; Faserteil mit Schmalem Spalt (pfeilförm.), dreieckiger oder halbkreisförmiger Bucht mit scharfkantigen Rändern.
- *** Fr. Grundgew. vieleckig; um d. Holzteil ein- bis dreireihig-strahlig; Faserteil mondförmig mit tiefer Bucht.
- **** Fr. Grundgew. vieleck.; um d. Holzteil oft einreihig-strahlig; Faserteil nierenförmig, wenig größer als d. Leitbündel; Faserbündel dick.
- ***** Fr. Grundgew. vieleck.; um d. Holzteil verworren-strahlig; Faserteil vielmal größer als d. kleine Leitbündel; Faserbündel dünn u. sehr dünn.

†† Grundgew. um d. Holzteil nicht strahlig.

- * Hinterer Sklerenchymbogen mit d. pfeilförmigen Faserteil das Leitbündel scheidenförmig umschließend; Grundgew. sehr dünn.
- ** Kein hinteren Sklerenchymbogen.

○ Leitbündel größer als Faserteil.

Fr. Grundgew. gestreckt, wenige Zellen vieleck.

○○ Leitbündel wenig kleiner als Faserteil.

Fr. Grundgew. von innen nach außen gestreckt; Leitbd. Den Grund des Faserteiles beiderseits umfassend.

○○○ Leitb. vielmal kleiner als Faserteil.

Fr. Grundgew. vieleckig oder wenig verlängert ; Faserteil am Grunde nierenförmig.

Fr. Grundgew. quer gestreckt ; Faserteil rundlich, hinten flach.

Fr. Grundgew. vieleckig oder gestreckt ; Faserteil am Grunde mit schmalem Spalt oder dreieckiger oder halbkreisförm. Bucht mit scharfkantigen Ränden.

b) Grundgewebe lückig.

1. Längsbündel dicker ($2/3 - 11/3$ mm).

† Grundgew. kleinlückig (Lücken durch mehrere Zellschichten getrennt) ; Längsbündel locker gestellt.

* Grundgew. gestreckt, rings um den Holzteil strahlig, hinten abgerundet ; Faserteil eienierenförm., am Grunde abgeflacht ; Faserbündel zieml. dick.

†† Grundgew. großlückig (Lücken durch einfache Zellschichten getrennt) ; Längsbünd. weit voneinander abstehend.

* Grundgew. um d. Holzteil strahlig, nach hinten vorgezogen ; Faserteil rund ; Faserbündel sparsam, ziemlich dick.

** Grundgew. um d. Holzteil strahlig, hinten abgerundet ; Faserteil eienierenförm., Faserbündel zahlreich, sehr dünn.

*** Grundgew. gestreckt, vom Holzteil nur seitwärts abstehend, hinten kurzellig ; Faserbündel zieml. dick.

**** Grundgew. um den Holzteil nicht strahlig ; Faserbündel zieml. dick.

2. Längsbündel sehr dünn (unter $1/2$ mm).

Faserteil mondförmig ; Faserbündel sehr zahlreich.

c) Grundgew. unkenntlich.

Längsb. Dick (1 mm) ; Faserteil eiförmig mit dreieck. Bucht mit abgerundeten Rändern (herzförmig).

C. Ohne Faserbündel.

a) Grundgew. dicht.

1. Grundgew. vieleckig, um den Holzteil nicht strahlig.

† Faserteil am Gr. nierenförmig.

* Faserteil kleiner als Leitbündel (Grundgew. zweifelhaft).

○ Längsbündel weit voneinander abstehend ; Gefäße zahlreich, bilateral.

** Faserteil Größer als Leitbündel ; kein hinterer Sklerenchymbogen.

○ Längsbd. dünn (2/3 mm); locker gestellt; Faserteil am Grunde flach, oft eckig begrenzt, Grundgew. etwas dickwandig

○○ Längsbd. dick (4/5 mm); gedrängt; Gefäße bilat.

○○○ Längsbd. segr dick (1 1/5 mm); genähert; Gef. bilat.

*** Faserteil größer als Leitbündel; ein hinterer Sklerenchymbogen.

○ Längsbd. dünn (2/3 mm); genähert; Gef. bilat.

†† Faserteil mondförmig.

* Gefäße median.

○ Längsbd. dünn (2/3 mm); locker gestellt; Faserteil mit breiter Bucht.

○○ Längsbd. sehr dick (1 1/2 mm); locker gestellt; mit halbkreisförmiger Bucht, in der das viel kleinere Leitbündel liegt.

** Gefäße bilateral.

○ Längsbd. dick (4/5 mm); gedrängt; Faserteil nach hinten verschmälert mit schmaler Bucht für das viel kleinere Leitbündel.

○○ Längsbd. dünn (2/3 mm); genähert; Faserteil mit breiter, seichter Bucht für das fast ebenso große Leitbündel.

○○○ Längsbd. dünn (2/3 mm); genähert; Faserteil mit breiter, tiefer Bucht mit scharfen Rändern; kleiner als das Leitbündel.

††† Faserteil scheidenförmig das viel kleinere Leitbündel rings umgebend.

* Längsbd. dick (9/10 mm), gedrängt, Gefäße median, Grundgew. dickwandig.

2. Fr. Grundgew. quer gestreckt, um d. Holzteil strahlig.

Faserteil mit hinterem Sklerenchymbogen eine Scheide um das Leitbündel bildend; Gef. lateral.

b) Grundgew. lückig.

1. Grundgew. vieleck., Zellen of etwas verlängert, um den Holzteil nicht strahlig.

† Faserteil am Grunde nierenförmig.

* Längsbd. mehr als 1 mm dick, straff; Grundgew. vieleckig.

** Längsbd. 4/5 mm dick, schlaff; grundgew. vieleckig, Zellen oft etwas verlängert, vom Holzteil seitlich abstehend.

†† Faserteil mondförmig.

* Längsbd. locker gestellt, sehr dick (1 1/2 mm); Faserteil rundlich, a. Gr. mondförmig mit halbkreisförmiger Bucht für das kleine Leitbündel, das kaum aus ihm heraustritt; Gefäß median.

** Längsbd. locker gestellt, dick (1 mm); Faserteil mondförmig mit abgerundeter Bucht; Leitbd. Weit heraustretend; Gefäß median.

*** Längsbd. gedrängt, innere genähert, dick (über 1 mm), Faserteil im Querschnitt pfeilförmig oder mondförmig; Gefäße bilateral.

2. Grundgewebe gestreckt, um den Holzteil strahlig; Faserteil nierenförmig; Längsbündel weit voneinander abstehend.

† Die Lücken des Grundgewebes durch einfache Zellschichten getrennt.

* Längsbd. dick (1 mm); Gefäße bilateral; Grundgewebe von einem Längsbündel zum anderen strahlig gestreckt.

†† Die Lücken des Gr. durch mehrfache Zellschichten getrennt.

* Längsbd. dick (über 1 mm), Gefäße bilateral; Grundgew. nicht strahlig.

** Längsb. dünn (1/2 mm); Leitbündel kleiner als der Faserteil.

c) Grundgewebe unkenntlich.

1. Längsbd., genähert, dick; Faserteil mit dreieckiger Bucht mit etwas abgerundeten Rändern (Herz-pfeilförmig).

2. Längsbd. weit voneinander abstehend; dick (4/5 mm); Faserteil nierenförmig, kleiner als das Leitbündel, mit zahlreichen bilateralen Gefäßen.

C.2 Classification de Schoute (1912)

Schoute (1912) réalise une classification des stipes en fonction de leur croissance en épaisseur (das Dickenwachstum).

C.2.1 Starkes Dickenwachstum

<i>Acanthorrhiza aculeata</i> Wendl (<i>Cryosophila nana</i> (Kunth) Blume)	<i>Hydriastele Wendlandiana</i> Wendl. et Drude (<i>Hydriastele wendlandiana</i> (F.Muell.) H.Wendl. & Drude)
<i>Actinophloeus propinquus</i> Becc. Var <i>Keyensis</i> Becc (<i>Ptychosperma propinquum</i> (Becc.) Becc. ex Martelli)	<i>Oncosperma fasciculatum</i> Thw. <i>O. filamentosum</i> Bl. (<i>Oncosperma tigillarum</i> (Jack) Ridl.)
<i>Chrysalidocarpus madagascariensis</i> Becc. (<i>Dypsis madagascariensis</i> (Becc.) Beentje & J.Dransf.)	<i>O. horridum</i> Scheff. <i>Oreodoxa acuminata</i> Willd. (<i>Prestoea acuminata</i> (Willd.) H.E.Moore)
<i>Dictyosperma album</i> Wendl. et Drude (? <i>Dictyosperma album</i> (Bory) Scheff., Ann. Jard. Bot. Buitenzorg 1 : 157 (1876))	<i>O. oleracea</i> Mart. <i>O. regia</i> Kunth (<i>Roystonea regia</i> (Kunth) O.F.Cook).
<i>Dypsis</i> sp. <i>Mauritius</i> <i>Euterpe oleracea</i> Mart.	

C.2.2 Gutes Dickenwachstum

<i>Actinophloeus Macarthuri</i> Becc.	<i>Heterospatha elata</i> Scheff.
<i>Archontophoenix Alexandrae</i> Wendl. et Drude	<i>Oncosperma</i> sp. Bangka <i>O.</i> sp. Sarawak <i>O.</i> sp. Sumatra
<i>Areca Catechu</i> L. var. <i>alba</i>	<i>Rhopaloblaste hexandra</i> Scheff.
<i>Caryota</i> sp. Tjiapoës	
<i>Dictyosperma aureum</i> Wendl. et Drude	

C.2.3 Schwaches Dickenwachstum

<i>Areca triandra</i> Roxb., mit var.	<i>Cyrtostachys Renda</i> Bl.
<i>Arenga obtusifolia</i> Mart.	<i>Livistona</i> sp. Wonodjatti
<i>A. obtusifolia</i> (?)	<i>Phoenix farinifera</i> Roxb.
<i>Bactris speciosa</i> Karst	<i>Pinanga maculata</i> Porte.

C.2.4 Wahrscheinlich gutes Dickenwachstum

<i>Acantophoenix rubra</i> Wendl.	<i>Calypstrocalyx spicatus</i> Bl.
<i>Areca Normanbyi</i> F. Muell	<i>Caryota urens</i> L.
<i>A.</i> sp. N. Guinea	<i>Orania aruensis</i> Becc.

C.2.5 Wahrscheinlich schwaches Dickenwachstum

<i>Areca imperialis</i> Hort.	<i>Michophloeus paniculata</i> Scheff.
<i>Caryota</i> sp. Noesa Kembangan	<i>Pritchardia pacifica</i> Seem et Wendl.
<i>Loxococcus rupicola</i> Wendl. et Drude	<i>Ptychococcus paradoxus</i> Becc.
<i>Martinezia erosa</i> Lind.	

C.2.6 Schwaches oder fehlendes

<i>Actinophloeus Macarthurii</i> Becc.	<i>Eugeissona triste</i> Griff
<i>Areca Alicae</i> F. Muell	<i>Licuala Rumphii</i> Bl.
<i>Areca macrocalyx</i> Zip.	<i>Livistona Jenkinsiana</i> Griff
<i>A.</i> sp. Groot Kei	<i>L. rotundifolia</i> Mart.
<i>Astrocaryum aculeatum</i> Mey	<i>Nephrosperma Van Houtteana</i> Balf. f.
<i>Bactris major</i> Jacq.	<i>Phoenix reclinata</i> Jacq.
<i>B. pallidispina</i> Mart.	<i>Ph.</i> sp.
<i>B. Verschaffelti</i> Hort.	<i>Pigafettia elata</i> Wendl.
<i>Cocos nucifera</i> L.	<i>Wallichia disticha</i> And.
<i>C. oleracea</i> Mart.	

C.2.7 Kein Dickenwachstum

<i>Acoelorrhaphe Wrightii</i> Wendl.	<i>Martinezia caryotaefolia</i> H. B. et K.
<i>Actinophloeus propinquus</i> Becc. Var. <i>Keyensis</i> Becc.	<i>Metroxylon longispinum</i> Mart.
<i>Astrocaryum gynacanthum</i> Mart.	<i>M. Rumphii</i> Mart.
<i>Bactris Corossila</i> Karst, <i>B.</i> sp. Trinidad	<i>M.</i> sp.
<i>Chamaedorea elatior</i> Mart.	<i>Nenga Schefferina</i> Becc.
<i>Ch. Karwinskiana</i> Wendl.	<i>Pinanga coronata</i> Bl.
<i>Geonoma Verschaffelti</i> Hort.	<i>P. Kuhlii</i> Bl., mit var.
<i>Gronophyllum microcarpum</i> Scheff.	<i>P. malaiana</i> Scheff.
<i>Latania Commersonii</i> Gmel	<i>P. patula</i> Bl. mit var.
<i>L. Loddigesii</i> Mart.	<i>Rhapis flabelliformis</i> L'Hérit.
<i>Licuala spinosa</i> Wurmb.	<i>Rh. humilis</i> Bl.
<i>Livistona chinensis</i> R., Br.	<i>Rh. Maior</i> Bl.
<i>L. Hoogendorpii</i> Hort.	<i>Sabal mauritiiforme</i> Gris et Wendl.

C.3 Descripteurs discriminant du stipe selon Tomlinson (1961)

A. Central vascular bundles

1. Mostly with 1 wide vessel

<i>Lacosperma</i> ^a	<i>Geonoma</i> ^c	<i>Plectocomia</i>
<i>Areca</i>	<i>Howea</i> ^d	<i>Ptychosperma</i>
<i>Borassus</i>	<i>Korthalsia</i>	<i>Rhapis</i>
<i>Calamus</i>	<i>Leopoldinia</i> ^e	<i>Roystonea</i>
<i>Dypsis</i> ^b	<i>Metroxylon</i>	<i>Salacca</i>
<i>Daemonorops</i>	<i>Pinanga</i>	

a. *Ancystrophyllum* dans la publication originale

b. *Chrysalidocarpus* et *Neophloga* sont également cités, mais sont actuellement placés en synonyme de *Dypsis*

c. d'après von Mohl (1823-1850)

d. *Howeia* dans le texte

e. d'après von Mohl (1823-1850)

2. Mostly with 2 wide vessels

<i>Arenga</i>	<i>Copernicia</i>	<i>Myrialepis</i>
<i>Bactris</i>	<i>Elaeis</i>	<i>Phoenix</i>
<i>Calamus</i>	<i>Eremospatha</i>	<i>Raphia</i>
<i>Caryota</i>	<i>Brahea</i> ^b	<i>Rhapidophyllum</i>
<i>Chamaedorea</i>	<i>Hypphaene</i>	<i>Serenoa</i>
<i>Cocos</i>	<i>Livistona</i>	<i>Wallichia</i>
<i>Colpothrinax</i> ^a	<i>Lodoicea</i>	

a. d'après von Mohl (1823-1850)

b. *Erythea* dans la publication originale

3. With many wide xylem elements

<i>Chamaerops</i>	<i>Phytelephas</i>	<i>Trachycarpus</i>
-------------------	--------------------	---------------------

4. Mostly with only a single phloem-strand. The following are exceptionnal :

a. Central vascular bundles including 2 ph. Strands

<i>Calamus</i>	<i>Korthalsia</i>
<i>Daemonorops</i>	<i>Dypsis</i> ^a

^{a.} *Chrysalidocarpus* dans la publication originale

B. Central ground tissue

This is usually uniformly parenchymatous ; the following are exceptionnal :

1. Including scattered fibrous strands

<i>Bactris</i>	<i>Leopoldinia</i> ^b	<i>Rhapidophyllum</i>
<i>Cocos</i>	<i>Phytelephas</i>	<i>Salacca</i>
<i>Brahea</i> ^a	<i>Pinanga</i>	<i>Sclerosperma</i>

^{a.} *Erythea* dans la publication originale

^{b.} d'après von Mohl (1823-1850)

C. Vascular elements

1. Sieve-tubes

In leaf and stem with simple sieve-plates. (Compound sieve-plates in all parts in most palms.)

All Lepidocaryoid palms which have been examined.

2. Vessels

a. In stem always with scalariform perforation plates ; simple perforation plates not observed

<i>Areca</i>	<i>Howea</i> ^b	<i>Phoenix</i>
<i>Chamaedorea</i>	<i>Licuala</i>	<i>Pinanga</i>
<i>Dypsis</i> ^a	<i>Livistona</i>	<i>Rhapis</i>

^{a.} *Chrysalidocarpus* dans la publication originale

^{b.} *Howeia* dans le texte

b. Absent from the stem

Phytelephas

c. In root always with scalariform perforation plates ; simple perforation plates not observed

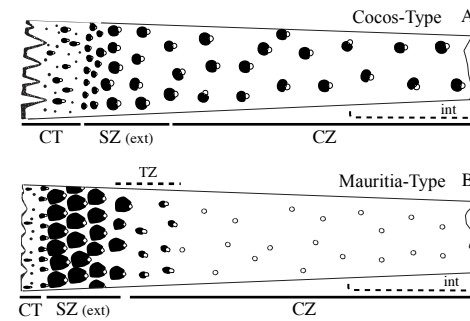
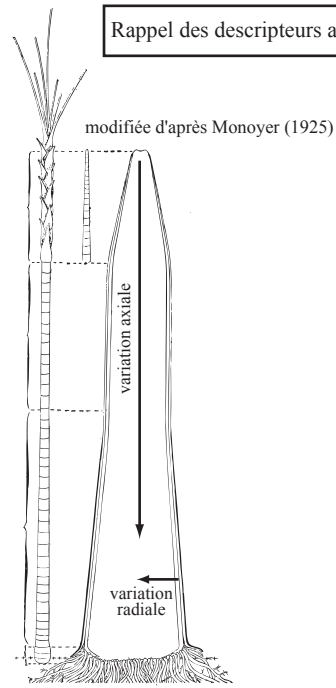
Chamaedorea

Nypa

RAPPELS

CETTE annexe présente un rappel des principaux descripteurs anatomiques délicat à utiliser ainsi qu'un rappel de la phylogénie des tribus. Il est possible de la déplier afin de pouvoir visualiser les informations qu'elle présente en parallèle de la lecture du texte.

Rappel des descripteurs anatomiques



CT: cortex; CZ: zone centrale; SZ: zone subcorticale; TZ: zone de transition

Faisceau fibro-vasculaire (ffv) :

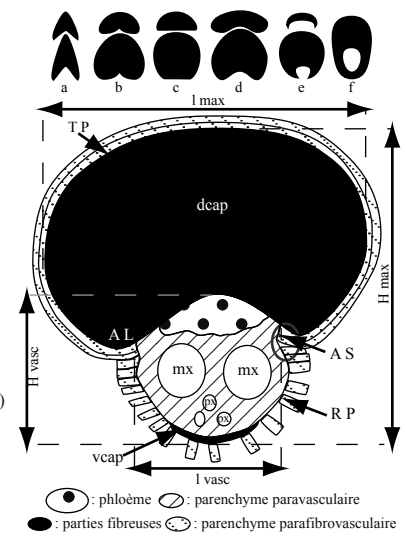
élément de vaisseau : sont comptés sur les ffv avec le moins de protoxylème (px) seul les plus larges sont pris en compte (mx)

dcap : partie fibreuse dorsale, vcap : partie fibreuse ventrale

AL : lobe auriculaire, AS : sinus auriculaire, RP : parenchyme rayonnant

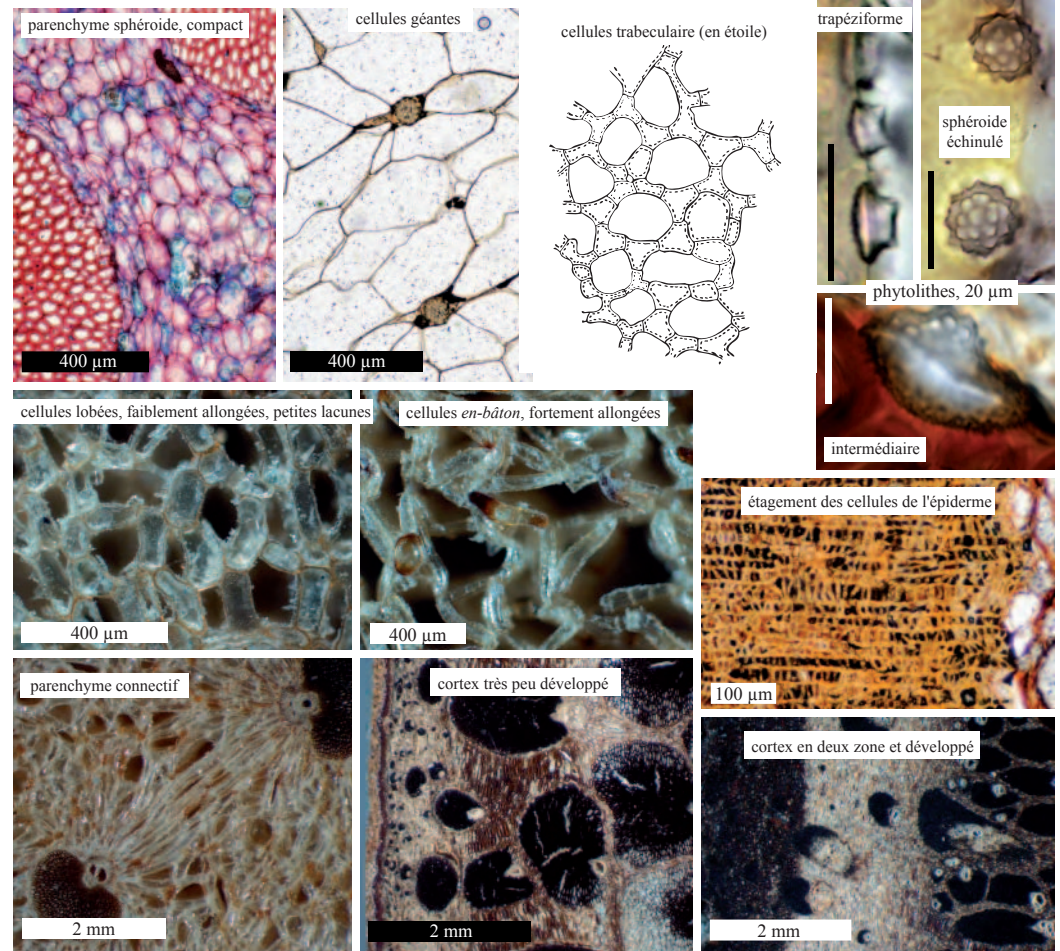
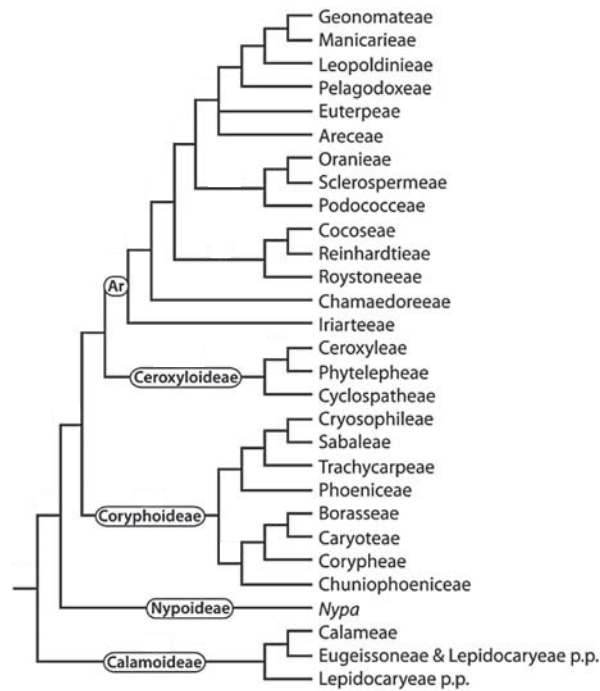
TP : parenchyme tabulaire

a. Sagittata; b. Cordata; c. Complanata; d. Reniforma; e. Lunaria; f. Lunaria.



Rappel de la phylogénie des tribus

modifiée d'après Baker *et al.* (2009)



LE LOGICIEL XPER

Xper²: an open tool to manage descriptive data!



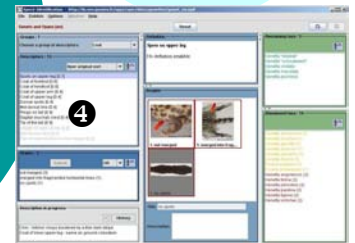
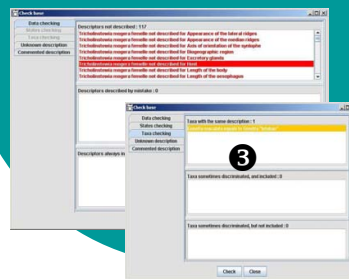
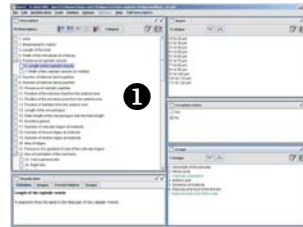
Formalization of knowledge is the main difficulty for taxonomists. How to structure and organize different types of data? How to keep the scientific sources of the data in order to maintain traceability? Xper² is designed to manage this rich and heterogeneous information. Divided into four modules, Xper² allows taxonomists to either access the descriptive environment, the taxonomic description module, the management tools or the free access key:

➤ **Descriptive model:** here, one can edit a standardized description model, it means the list of descriptors or characters, their possible states or values expressed in a unified terminology, groups and logical dependencies.

➤ **Taxonomic description:** in this module, one can enter all the characteristics of the taxa (name, descriptions and any additional comments, external links or pictures).

➤ **Management tools:** Xper² offers the possibility to control and prevent inconsistencies by providing a check base function. One can also have a completeness summary of the knowledge base created.

➤ **Free access key:** the last possibility is the creation of Interactive Identification Keys (IIK)



1. Descriptive model
2. Taxonomic description
3. Check base function
4. Free access key

What's new?

Xper² version 2.0 focuses on interoperability between systems. It can now import and export into the main standard formats.

- ➡ Xper² supports SDD standard (import/export)
- ➡ HTML export
- ➡ NEXUS export
- ➡ More tools to analyse and to compare descriptive data

**Improvement of interoperability and diffusion of knowledge!
Xper² is a wide-open system!**

Xper² is a powerful tool for editing and managing taxonomic descriptions. Freely download your Windows™ Mac™ or Linux version in French, English or Spanish at

<http://lis-upmc.snv.jussieu.fr/>

Our mailing-list facility provides users with full support.
Publish and distribute your work in CD or on-line.

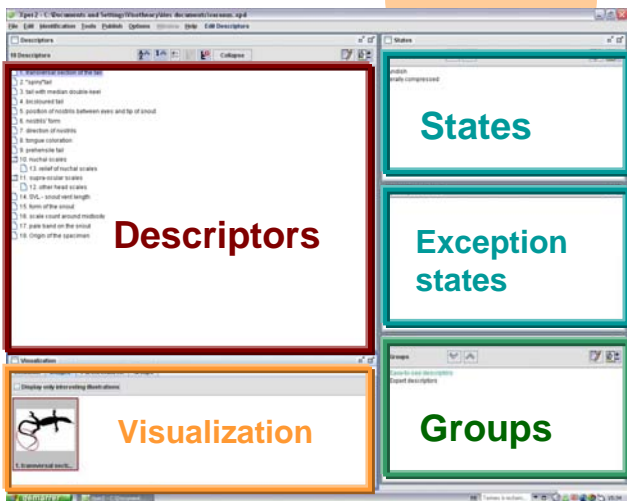


Xper²: How to edit a knowledge base?

Descriptive model Xper² can be used in two different modes: one can edit all the descriptors and the other one the taxa depending on which kind of treatment to realize.

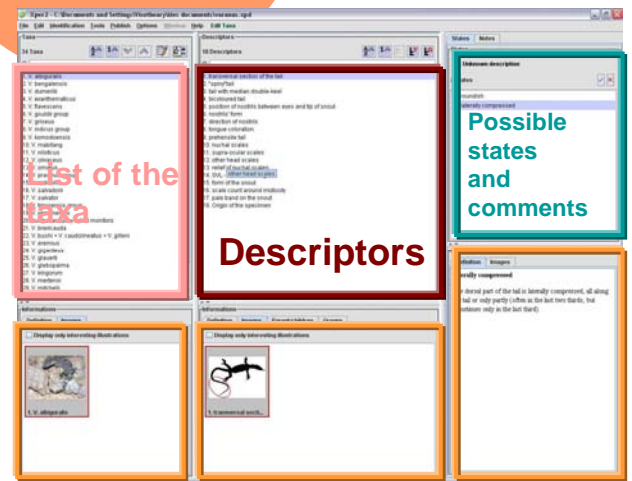


Mode: Edit Descriptors



In the Descriptor Edition mode, one can display all the descriptors (with their description and commentaries in the visualization window, and their dependencies), their character states, the exception ones (if applicable) and groups (if defined).

Mode: Edit Taxa



In the Taxa Edition mode, one can see at a glance the taxa and their descriptors and states. Commentaries (text, images, legends, html links...) can be associated with each entry, providing a complete traceability of the sources of data.

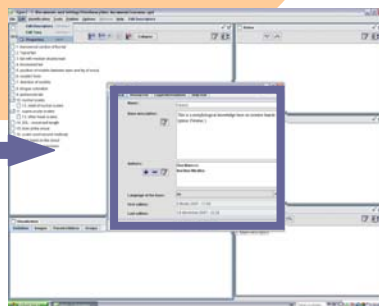
Traceability of sources
Interactive text (HTML):
 links to databases, collections,
 bibliography, sequences...



Metadata

The properties of the base:

- name
- authors
- date of creation
- number of taxa
- number of descriptors



The Edition mode:

- Describe your taxa
- Define your descriptors
- Illustrate everything
- Keep a full traceability of your sources
- Complete your taxonomist work by linking your base to external data


Just be descriptive and informative!

Xper²: How to import/export from/towards other formats?

Exporting Xper² files towards other formats



Full compatibility with former Xper format

SDD export

Nexus export

CVS, text file export

CSV Export

Descriptive data in a matrix

Species	Character 1	Character 2	Character 3	Character 4	Character 5	Character 6	Character 7	Character 8	Character 9	Character 10	Character 11	Character 12	Character 13	Character 14	Character 15	Character 16	Character 17	Character 18	Character 19	Character 20
V.1.1.1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1
V.1.1.2	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0
V.1.1.3	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1
V.1.1.4	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0
V.1.1.5	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1
V.1.1.6	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0
V.1.1.7	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1
V.1.1.8	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0
V.1.1.9	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1
V.1.1.10	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0

Old XPER format

HTML Export

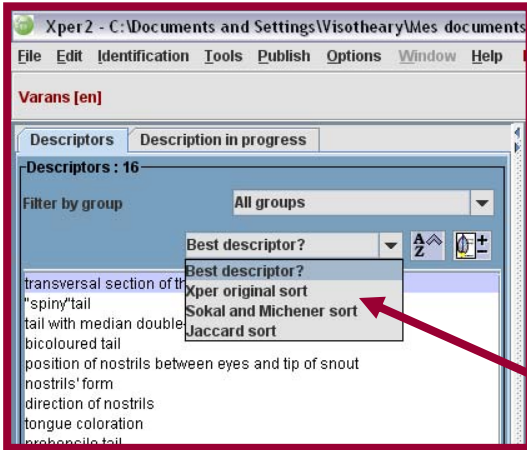
Views extracted from the Monitor Lizards's knowledge base

Dynamic creation of identification key

- Xper²'s functionalities:**
- Visualization in a spreadsheet, in a table...
 - Compatible with other systems via the SDD export
 - Wild open towards phylogenetics via the NEXUS export
 - On-line diffusion simplified
 - Benefit from other Xper tools: creation of keys, conversion into natural language
- ➔ Increase your chance to be relevant!

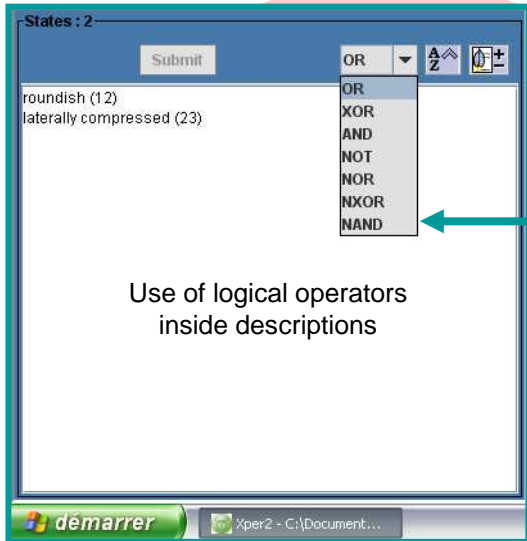
Xper²: How to identify?

Free access key

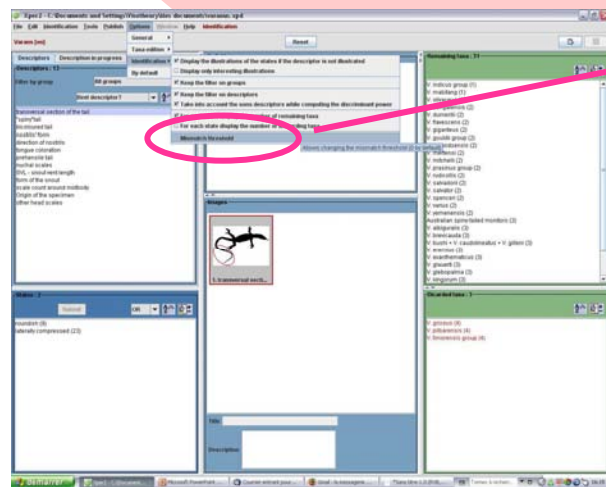
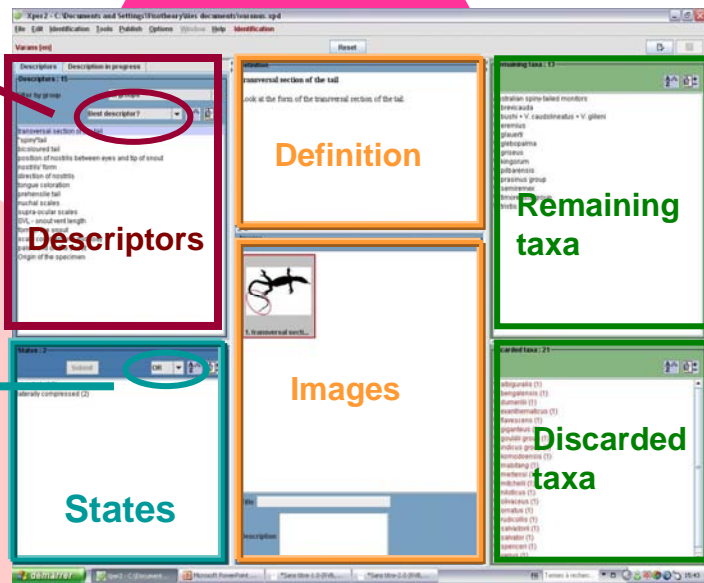


What is the best descriptor? One can sort them according to their discriminant power

- Xper² original sort
- Sokal and Michener sort
- Jaccard sort



Use of logical operators inside descriptions



Mismatch threshold: one can define a different threshold according to his expertise level

Identification mode

- Free access key (no pre established path)
- Going back to a previous state in the key
- Sorting options
- Use of logical operators (treatment of polymorphism...)
- Discarded taxa and the reasons why
- Illustrations
- Possible to have only this separate module

 A quick and easy way to identify taxa!

Xper²: different examples

Here are some examples of collaborative research with botanists and zoologists.
Each has a dedicated web site hosted in our servers.



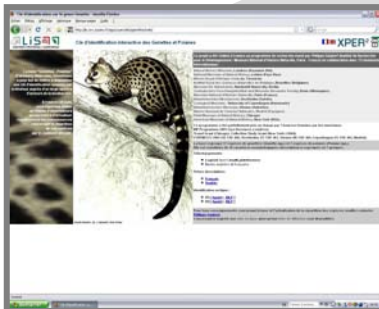
The world of Echinoderma
Discover echinoderms of French coasts!



Palm-ID: identify the palms of the Old World



Varan-ID: the only interactive identification key for monitor lizards!



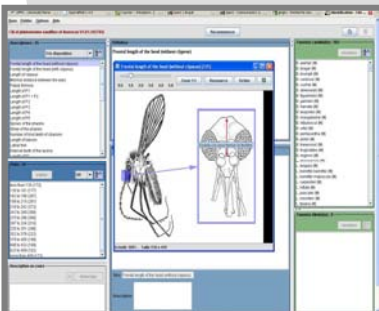
Genetta Interactive Identification Key



FLOW: Fulgoromorpha Lists on the Web, a taxonomic referential dedicated to planthoppers



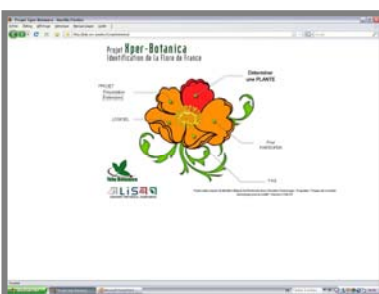
Knowledge base of the Mascarene's corals



CIPA project: Interactive Identification Key of Sandflies in America



Paleobotanical Collection of Pierre and Marie Curie University



Interactive Identification of the Angiosperms of French Flora

Very diverse uses of Xper²:

- Classical taxonomic use (identification, ...)
- Medical diagnosis
- Species protection
- Scientific collections
- Diffusion of knowledge
- Popular science for general public



Join us!

INDEX

Table alphabétique des noms latins

A

Acoelorrhaphe, 19, 258, 263
wirghtii, 263
Acrocomia, 94, 301
aculeata, 301
crispa, 94, 98, 301
Actinorhysis, 306
calapparia, 306, 320
Agave, 477
beauleriana, 477, 480
Agavoideae, 477
Aiphanes, 301
minima, 301
Alismatales, 477
Aloe, 477
arborescens, 477, 480
Ammandra, 291, 292
Ancystrophyllum, 495
Aphandra
natalia, 287
Araceae, 477
Archontophoenix, 81
cunninghamiana, 81
Areca, 306, 495
catechu, 306, 320
Arecaceae, 17
Arecales, 17
Areceae, 18, 305, 320
Arecoideae, 16, 17, 297, 362
Arenga, 20, 185, 188, 495
microcarpa, 188, 190
Asparagaceae, 477
Asparagales, 477
Asphodeloideae, 477
Astrocaryum, 301
sp., 301
Attalea, 301
fairchildensis, 301

B

Bactridinae, 185
Bactris, 301, 312, 495, 496

catanga, 316
gasipaes, 301, 312
plumeriana, 98, 301, 312
Bambusoideae, 479
Beaucarnea, 477
recurvata, 477
Beccariophoenix, 301
madagascariensis, 301
Bentinckia, 306
nicobarica, 306
Bismarckia, 20, 169–171
nobilis, 118, 171, 172
Borasseae, 18, 20, 169, 175
Borassodendron, 20
machadonis, 28
Borassus, 12, 20, 30, 96, 176, 177, 180,
362, 364, 495
aethiopicum, 98, 177, 180, 362, 364
flabellifer, 177, 180
Brahea, 19, 260, 363, 495, 496
dulcis, 260
Bromeliaceae, 478

C

Calameae, 269
Calamoideae, 16, 17, 267
Calamus, 12, 30, 268, 272, 495
sp., 272
deerratus, 272
manan, 30
ovoideus, 267
Calyptrigyne sp., 305
Carludovica, 478
marceana, 478, 484
Caryota, 20, 188, 190, 495
mitis, 98, 188, 190
rumphiana, 188, 190
urens, 188, 190
zebrina, 188, 190
Caryoteae, 16, 18, 20, 183
Ceroxyleae, 287, 289
Ceroxyloideae, 16, 17, 287

- Ceroxylon*, 30, 289
 sp., 292, 294
quindiense, 30, 287
Chamaedorea, 30, 299, 495–497
tepejilote, 299, 308
Chamaedoreaceae, 299, 308
Chamaerops, 19, 29, 251, 362, 495
humilis, 251, 254, 362
Chambeyronia, 306
macrocarpa, 306
Chelyocarpus, 18, 208, 209
dianeurus, 209, 214
Chrysalidocarpus, 495, 496
Chuniophoeniceae, 18, 19, 193
Chuniophoenix, 19, 20, 193–195
nana, 195, 198
Coccothrinax, 18, 208, 209, 363, 367
barbadensis, 209, 214
miraguama, 209, 214
miraguama subsp. *roseocarpa*, 209
Cocos, 12, 301, 363, 366, 495, 496
nucifera, 301, 312
Cocoseae, 18, 300, 312
Colpotherinax, 19, 495
Copernicia, 19, 260, 495
alba, 260, 264
baileyana, 118, 261, 264
berteroana, 261
gigas, 261
macroglossa, 28
tectorum, 261, 264
Cordyline, 477
fruticosa, 477
Corypha, 20, 176, 201, 202, 363
umbraculifera, 202, 204
Corypheae, 18, 20, 201
Coryphoideae, 16–18, 27, 117
Cryosophila, 18, 209
nana, 209, 218
Cryosophileae, 18, 207, 363, 367
Cycas, 357
Cyclanthaceae, 478
Cyclanthus, 478
bipartitus, 478, 484
Cyclospatheae, 287, 288
Cyperaceae, 479
Cyperus, 479
papyrus, 479, 484
Cyrtostachys, 306
loriae, 306, 320
- D**
Daemonorops, 495, 496
Desmoncus, 297, 312
 sp., 301
Dictyosperma, 306
album, 306
Dioscorea, 478
cochleariapiculata, 478, 480
sansibarensis, 478, 480
Dioscoreaceae, 478
Dioscoreales, 478
Dracaena, 357, 477
fragrans, 477
reflexa, 477
Dracaenae, 358
Dypsidinae, 362
Dypsis, 306, 364, 495, 496
cabadae, 306, 320
lutescens, 362, 364
madagascariensis, 306
tenuissima, 30
- E**
Elaeis, 12, 301, 312, 495
guineensis, 301, 312
Endogenites, 356–358
bacillaris, 356, 357
echinatus, 356–358
palmacites, 358
Eremospatha, 495
Erythea, 495, 496
Eugeissona, 269, 272
insignis, 272
minor, 272
utilis, 272, 278
Eugeissoneae, 269
Euterpe, 303, 316
 sp., 303

catunga, 303
Euterpeae, xi, 303, 316
Evodianthus, 478
 funifer, 478, 484
Exogenites, 357

F

Fasciculites, 359
 didymosolen, 359

G

Gaussia, 31, 80, 89, 90, 94, 102, 299
 attenuata, 80
 maya, 80, 91, 102, 106, 299, 308
Gaussia sp., 299
Geonoma, 297, 495
 sp., 305
Geonomateae, 304
Guihaia, 19, 30

H

Hemithrinax, 18, 209
 compacta, 209, 218
Hesperoyucca, 477
 whipplei, 477, 480
Heterospathe, 306
 elata, 98, 320
 elata var. *elata*, 306
Howea, 306, 495, 496
 belmoreana, 306
Hyophorbe, 299
 verschaffeltii, 299, 308
Hyospathe, 303
 elegans, 303, 316
Hyphaene, 12, 20, 45, 169–172, 495
 petersiana, 171, 172
 thebaica, 98, 171, 172
Hyphaeninae, 20, 169

I

Iguanura, 307
 wallichiana, 307

Iriartea, 94, 298, 362
 deltoidea, 81, 298
Iriarteeae, 185, 298, 308
Iriartella, 102, 298
 setigera, 102, 106, 298, 308
Itaya, 18

J

Johannesteijsmannia, 19
Juania, 289, 292
Jubaea
 chilensis, 30
Jubea, 297

K

Kentiopsis, 307
 oliviformis, 307
Kerriodoxa, 20, 53, 197
Korthalsia, 271, 495, 496

L

Lacosperma, 495
Latania, 20, 176, 177
 loddigesii, 176, 177
 verschaffeltii, 177, 180
Lataniinae, 20, 175
Leopoldinia, 304, 495, 496
 pulchra, 304
Leopoldinieae, 304
Lepidocaryeae, 269
Lepidocaryum, 269, 272, 274
 tenue, 272, 274
 tenue var. *casiquiarensis*, 272, 274
Leucothrinax, 18
Licuala, 19, 27, 96, 240, 363, 366, 496
 grandis, 28, 240, 244
 lauterbachii, 240, 244
Liliales, 478
Livistona, 19, 240, 362–364, 495, 496
 chinensis, 240, 244
 mariae, 240, 244
 merrillii, 240, 244
Livistoneae, 19

Livistoninae, 19, 238, 362–366
Lodoicea, 20, 176, 177, 495
 maldivica, 177, 180
Lomandroideae, 477
Loxococcus, 307
 rupicola, 307
Ludovia, 478
 lancifolia, 478, 484

M

Manicaria, 303
 saccifera, 303, 316
Manicarieae, 303, 316
Mauritia, 269, 272
 flexuosa, 98, 267, 272, 274
Mauritiella, 269
Mauritiinae, 269
Maxburretia, 19, 251
Medemia, 20, 45
Metroxylinae, 269
Metroxylon, 269, 272, 495
 sagu, 272, 278
Myrialepis, 495

N

Nannorrhops, vii, 20, 43, 46, 47, 193–195,
 209, 224, 414
 ritchiana, 195, 198
Neophloga, 495
Nolina, 477
Nolinoideae, 477
Nypa, 14, 282, 283, 497
 fruticans, 281, 283, 284
Nypoideae, 16, 17, 281

O

Oenocarpus, 303, 316
 sp., 303
 mapora, 303
 minor, 303
Oncocalamus, 268, 272
 mannii, 272
Orania, 303

dafonsoensis, 303, 316
 palindan, 303
Oranieae, 302, 316

P

Palmacites, 358, 359
 aschersoni, 359
 echinatus, 358
 lamanonis, 358
 zitellii, 359
Palmacitum, 358
Palmae, 17, 358
Palmocaulon, 361
Palmoxylon, 356–410
 angulare, 359
 arcotense, 362, 364
 aschersoni, 362, 364
 blanfordi, 360
 blanfordii, 360
 compactum, 362, 364
 coronatum, 362, 364
 ghuguensis, 362, 364
 homeochamaerops, 362, 365
 iriarteum, 362, 365
 kamalam, 362, 365
 khalsa, 362
 lametaei, 362, 366
 liebigianum, 360
 ligerinum, 356
 livistonoides, 362, 365
 phoenicoides, 362, 366
 punctatum, 359
 sabal, 362, 366
 shahpuraensis, 363, 366
 sundaram, 363, 366
 taroides, 363, 367
 vestitum, 363, 367, 368
Pandanaceae, 478
Pandanales, 478
Pandanus, 357, 478
 tectorius, 478, 484
 utilis, 478, 484
Perfossus, 359
 angularis, 359

- Phoeniceae*, 18, 19, 221, 362, 366
Phoenix, 12, 19, 29, 30, 195, 209, 224, 362, 366, 495, 496
 dactylifera, 80, 84, 224, 226
 reclinata, 224, 226
 sylvestris, 224, 226
Pholidocarpus, 19, 364
Phyllostachys
 edulis, 484
 viridiglaucescens, 484
Phytelephantoideae, 16
Phytelephas, 14, 292, 363, 367, 495, 496
 macrocarpa, 292, 294
 sewardii, 363, 367
Phytelephea, 287, 291
Pigafetta, 269, 272
 filaris, 272, 278
Pigafettinae, 269
Pinanga, 495, 496
Plectocomia, 495
Poaceae, 479
Poales, 478–479
Podococceae, 301
Podococcus, 302
 barteri, 302
Pronium, 479
Pritchardia, 19, 261, 364
 beccariana, 261
 minor, 98, 261, 264
 thurstonii, 261
Pritchardiopsis, 19
Pseudophoenix, 31, 95, 292
 sargentii, 98, 292, 294
 vinifera, 80, 292
Ptychosperma, 495
Puya, 478
- R**
Raphia, 12, 269, 274, 495
 sp., 272
 farinifera, 267
Raphiinae, 269
Ravenala, 479
Ravenea, 31, 289, 292, 294
- albicans*, 292
julietiae, 292, 294
moorei, 292, 294
xerophila, 287
Rhapidinae, 19, 247
Rhapidophyllum, 19, 363, 495, 496
 hystrix, 28
Rhapis, 2, 19, 30, 34, 195, 251, 495, 496
 humilis, 251, 254
 subtilis, 251, 254
Rhizopalmoxydon, 361
Roystonea, 30, 33, 299, 362, 365, 495
 regia, 299, 312
Roystoneaceae, 299, 312
- S**
Sabal, 18, 30, 33, 231, 362
 etonia, 30
 minor, 30
 palmetto, 118, 229, 231, 234
 rosei, 229, 231, 234
 yapa, 229, 231, 234
Sabaleae, 18, 229
Salacca, 495, 496
Satranala, 20
Schippia, 18
Sclerosperma, 496
Serenoa, 19, 30, 261, 495
 repens, 30, 118, 261, 264
Smilacaceae, 478
Socratea, 185, 298
 exorrhiza, 298, 308
Strelitzia, 479
Strelitziaceae, 479
Syagrus, 301
 campos-portoana, 301
 picrophylla, 301
 sancona, 98, 301, 312
 schizophylla, 301
- T**
Tahina, 18, 20, 53, 197
Thrinax, 18, 208, 209, 224
 sp., 118

radiata, 209, 212, 218
Thurniaceae, 479
Trachycarpeae, 18, 19, 237, 238, 247, 257,
 362–365, 367
Trachycarpus, 19, 237, 251, 495
 fortunei, 28
 martianus, 251, 254
Trithrinax, 18
 acanthocoma, 28

U

Uhlia
 allenbyensis, 363, 367

V

Veitchia, 102, 307
 arecina, 98, 307
 winin, 307, 320

W

Wallichia, 20, 185, 188, 190, 495
 disticha, 188, 190
Washingtonia, 19, 101, 261
 filifera, 118
 robusta, 102, 261, 264
Welfia
 regia, 81
Wettinia, 298
 quinaria, 298, 308
Wodyetia, 306, 307
 bifurcata, 307, 320

X

Xanthorrhoea, 477
Xanthorrhoeaceae, 477
Xanthorrhoeoideae, 477

Y

Yucca, 357, 477
 gigantea, 477
 gloriosa var. *recurvifolia*, 477, 480
Yuccae, 358

Z

Zingiberales, 479
Zombia, 18, 212

TABLE DES MATIÈRES

Introduction	1
I GÉNÉRALITÉS SUR LES PALMIERS, PHYLOGÉNIE ET ANATOMIE	9
1 Les palmiers: présentation générale et phylogénie	11
1.1 Présentation générale	12
1.2 Nomenclature utilisée	14
1.3 Historique des classifications	14
1.4 Classification et anatomie	15
1.5 Classification actuelle de Baker <i>et al.</i> (2009)	16
1.5.1 Présentation générale	16
1.5.2 Présentation des <i>Coryphoideae</i>	18
2 Anatomie de l'appareil végétatif des palmiers	25
2.1 La racine	26
2.2 Le stipe	30
2.2.1 Les différents ports chez les palmiers	30
2.2.2 Les différentes phases de développement	30
2.2.3 Anatomie générale	32
2.2.4 Le système vasculaire – parcours des faisceaux fibro-vasculaires	34
2.3 La feuille	42
2.3.1 L'axe foliaire	42
2.3.2 Le limbe	43
II MATÉRIEL ET MÉTHODES	49
3 Matériel	51
3.1 Échantillonnage des spécimens	52
3.2 Problème de l'identification taxinomique des stipes de palmier	53
4 Méthodes	57
4.1 Préparation des spécimens actuels	58
4.1.1 Niveaux standards d'observation pour les lames de références	58
4.1.2 Conservation et préparations préliminaires des échantillons	58
4.1.3 Pour les racines, stipes et pétioles homogènes et non fibreux	59
4.1.4 Pour les stipes et pétioles hétérogènes, fibreux ou très sclérotiques	61
4.1.5 Dilacération	63
4.1.6 Préparation pour l'étude anatomique du limbe	63
4.1.7 Protocole d'inclusion d'échantillon dans du PEG 1 500	65

4.1.8	Protocole d'extraction des phytolithes	65
4.2	Préparation des spécimens fossiles	66
4.3	Avantages et désavantages des techniques d'inclusion et de polissage	67
4.4	Observation, mesure et traitements d'image	68
4.5	Formalisation de la description taxinomique	69
4.6	Le logiciel Xper	70
4.6.1	Présentation	70
4.6.2	Calcul du pouvoir discriminant des descripteurs dans Xper	74
III	ANATOMIE DU STIPE DES PALMIERS	77
5	Les différents modes d'accroissement diamétral des palmiers	79
5.1	Les variations du stipe	81
5.1.1	La variation axiale	81
5.1.2	La variation radiale	81
5.2	Étude de deux palmiers à croissance différente	84
5.2.1	<i>Phoenix dactylifera</i>	84
5.2.2	<i>Gaussia</i> sp.	90
5.3	Discussion sur ces deux différents modes de croissance	93
5.4	La croissance des cellules du parenchyme fondamental	94
5.5	La différenciation de la partie fibreuse dorsale	101
5.5.1	La lignification centrifuge	101
5.5.2	La différenciation centrifuge	102
5.6	Conséquence de ces deux caractéristiques anatomiques	109
5.6.1	Les différents modes de croissance	109
5.6.2	Conséquence sur la prise de mesure	109
6	Formalisation et présentation des descripteurs	111
6.1	Organisation générale d'une description	112
7	Anatomie du stipe des <i>Coryphoideae</i>	117
7.1	Article	119
7.2	Les <i>Borasseae—Hyphaeninae</i>	169
7.3	Les <i>Borasseae—Lataniinae</i>	175
7.4	Les <i>Caryoteae</i>	183
7.5	Les <i>Chuniophoeniceae</i>	193
7.6	Les <i>Coryphea</i>	201
7.7	Les <i>Cryosophileae</i>	207
7.8	Les <i>Phoeniceae</i>	221
7.9	Les <i>Sabaleae</i>	229
7.10	Les <i>Trachycarpeae—Livistoninae</i>	238
7.11	Les <i>Trachycarpeae—Rhapidinae</i>	247
7.12	Les <i>Trachycarpeae—incertae sedis</i>	257

8 Anatomie du stipe des <i>Calamoideae</i>	267
8.1 Les <i>Calamoideae</i> lianescents	268
8.2 Les <i>Calamoideae</i> arborescents	269
9 Anatomie du stipe des <i>Nypoideae</i>	281
9.1 <i>Nypa</i>	282
10 Anatomie du stipe des <i>Ceroxyloideae</i>	287
10.1 Les <i>Cyclospatheae</i>	288
10.2 Les <i>Ceroxyleae</i>	289
10.3 Les <i>Phytelephea</i>	291
11 Anatomie du stipe des <i>Arecoideae</i>	297
11.1 Les <i>Iriarteeae</i>	298
11.2 Les <i>Chamaedoreae</i>	299
11.3 Les <i>Roystoneae</i>	299
11.4 Les <i>Cocoseae</i>	300
11.5 Les <i>Podococceae</i>	301
11.6 Les <i>Oranieae</i>	302
11.7 Les <i>Euterpeae</i>	303
11.8 Les <i>Manicarieae</i>	303
11.9 Les <i>Leopoldinieae</i>	304
11.10 Les <i>Geonomateae</i>	304
11.11 Les <i>Areceae</i>	305
12 Discussion sur les descripteurs	323
12.1 Discussion sur les descripteurs	324
12.2 Anatomie et phylogénie	328
12.2.1 Le groupe <i>Chuniophoeniceae</i> , <i>Coryphea</i> , <i>Caryoteae</i> , <i>Borasseae</i> . . .	329
12.2.2 Le groupe <i>Phoeniceae</i> , <i>Sabaleae</i> , <i>Cryosophileae</i> , <i>Trachycarpeae</i> . . .	330
12.2.3 <i>Calamoideae</i>	330
12.2.4 <i>Ceroxyloideae</i>	331
12.2.5 <i>Arecoideae</i>	332
12.3 Anatomie, environnement et climat	333
IV APPLICATIONS: XPER, PALÉOBOTANIQUE & ARCHÉOLOGIE	337
13 Identification Assistée par Ordinateur — Xper	339
13.1 Présentation de la base de connaissance Palm-ID	340
13.1.1 Statistiques générales	340
13.1.2 Taxons inclus dans la base de connaissance	341
13.1.3 Descripteurs inclus dans la base Xper disponible sur Internet	342
13.2 Les différentes bases disponibles	345
13.2.1 Particularité de la base Palm-ID	345
13.2.2 Version complète	345

13.2.3	Version simplifiée	347
13.3	Le site Internet Palm-ID	347
13.3.1	Présentation	347
13.3.2	Conseils sur l'utilisation de Palm-ID	348
13.4	Génération de clefs	350
14	Applications à la paléobotanique	353
14.1	État des connaissances	355
14.2	Les tiges fossiles : les <i>Palmoxylon</i>	356
14.2.1	Taxinomie et nomenclature des stipes fossiles de palmiers	356
14.2.2	Considérations nomenclaturales sur les tiges fossiles	360
14.2.3	Analyse de l'affinité taxinomique de quelques <i>Palmoxylon</i>	361
14.3	Échantillonnage des spécimens fossiles	367
14.4	Article	368
15	Applications à l'archéologie	411
15.1	Utilisation des palmiers	412
15.2	Article sur l'identification d'un filet du Makran	414
15.3	Article sur l'étude des charbons de Madâ'in Sâlih	443
	Conclusion	447
	Bibliographie	452
	ANNEXES	473
A	Comparaison des supertrees de Baker <i>et al.</i> 2009	473
B	Les Monocotylédones arborescentes	475
B.1	Organisation générale des Monocotylédones arborescentes	476
B.2	Anatomie de quelques Monocotylédones arborescentes	476
B.2.1	<i>Alismatales</i>	477
B.2.2	<i>Asparagales</i>	477
B.2.3	<i>Dioscoreales</i>	478
B.2.4	<i>Liliales</i>	478
B.2.5	<i>Pandanales</i>	478
B.2.6	<i>Poales</i>	478
B.2.7	<i>Zingiberales</i>	479
C	Différentes clefs d'identification / classification	487
C.1	Clef d'identification de Stenzel (1904)	487
C.2	Classification de Schoute (1912)	493
C.2.1	Starkes Dickenwachstum	493
C.2.2	Gutes Dickenwachstum	493

TABLE DES MATIÈRES

C.2.3	Schwaches Dickenwachstum	493
C.2.4	Wahrscheinlich gutes Dickenwachstum	493
C.2.5	Wahrscheinlich schwaches Dickenwachstum	494
C.2.6	Schwaches oder fehlendes	494
C.2.7	Kein Dickenwachstum	494
C.3	Descripteurs discriminant du stipe selon Tomlinson (1961)	495
D	Rappels	499
E	Le logiciel Xper	503
Index		513
	Table alphabétique des noms latins	513

TABLE DES MATIÈRES
