Zeitschrift: Candollea: journal international de botanique systématique =

international journal of systematic botany

Herausgeber: Conservatoire et Jardin botaniques de la Ville de Genève

Band: 28 (1973)

Heft: 2

Artikel: Recherches chimiotaxonomiques sur les plantes vascularies : XXIX.

Contribution biochimique à l'étude des flavonoïdes des Asclépiadacées

Autor: Kozjek, F. / Jay, M. / Nétien, G.

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-880167

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 15.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Recherches chimiotaxonomiques sur les plantes vasculaires. XXIX. Contribution biochimique à l'étude des flavonoïdes des Asclépiadacées

F. KOZJEK, M. JAY & G. NÉTIEN

RÉSUMÉ

Le contenu flavonique et leucoanthocyanique des feuilles d'une vingtaine d'espèces d'Asclépiadacées a été étudié par chromatographie après hydrolyse acide; la présence générale de leucocyanidine, de quercétine et de kaempférol a permis de dégager l'unité polyphénolique de la famille et de saisir sa position phylogénétique au sein des Contortales.

SUMMARY

The leaves of about twenty Asclepiadaceae are investigated for flavonoids, after acid hydrolysis, by means of paper chromatography. The flavonoid pattern of this family consists in general occurrence of leucocyanidin, quercetin and kaempferol. The taxonomic relationships with other Contortae are discussed.

ZUSAMMENFASSUNG

Die aus Blättern von etwa zwanzig Asclepiadaceae Flavonoide werden nach saurer Hydrolyse durch Papierchromatographie untersucht. Die Flavoncharakteristik dieser Familie beruht auf verbreiteten Vorkommen der Leucocyanidin, Quercetin und Kaempferol. Die zu anderen Contortae taxonomischen Beziehungen werden diskutiert.

Introduction

Les Asclépiadacées ont toujours présenté un intérêt pharmacologique, et de nos jours certaines espèces figurent encore en bonne place dans la pharmacopée populaire (Garnier 1961). Il n'est donc pas surprenant que certains groupes chimiques y aient été déjà plus ou moins systématiquement recherchés; c'est ainsi que Abisch & Reichstein (1962), Abisch & al. (1959), Nascimento & al. (1959), Watt & Breyer-Brandwijk (1962), Willamen & Schubert (1961), Winkler & Reichstein (1954)

6	55	n R	3	92	11 44 45 55	55 6 6 55 55
00	+	+++++	++++	+ ~~~~~1	1++~.+	+++ +
7	+ +	+++++ +	++++	+ ~~~+~1-	+++~. +	+++++
9	1	11111	1111	11111	1 1 1	1.1
2	‡	####	‡ ‡‡‡	+++++1	‡‡ +	‡ ‡
4	+	+++++	++++	+++++	++ +	+1 1
က	1	1111	1111	11111	I I I	1.1
7	‡	+++++	++++	######	++ +	+
1	Feuilles Feuilles Fleurs	Feuilles Feuilles Feuilles Feuilles Feuilles	Graines Feuilles Feuilles Feuilles	Fruits Graines Feuilles Feuilles Feuilles Feuilles	Feuilles Feuilles Feuilles Feuilles Fruits Tiges	Feuilles Feuilles Feuilles Tiges Fruits Tiges Feuilles
	Sous-famille des Périplocoïdées Periploca graeca L	Sous-famille des Cynanchoïdées Tribu des Asclépiadées * Asclepias syriaca L. Asclepias curassavica L. Asclepias incarnata L. * Asclepias tuberosa L. Calorphocarpus fruticosus (L.) R. Br. Calotropis gigantea (Willd.) R. Br.	* Vincetoxicum officinale Moench * Vincetoxicum luteum Hoffm. * Vincetoxicum mongolicum Maxim. * Vincetoxicum nigrum (L.) Moench Tribu des Tylonboxies	Leptadenia reticulata Wight & Arn. Ceropegia stapeliaeformis Haw. Ceropegia bulbosa Roxb. Ceropegia radicans Schlecht. Ceropegia woodii Schlecht. Huernia macrocarpa (A. Richard) Sprengel	Stapelia hirsuta L. Stephanotis floribunda A. Brongn. Tylophora indica Hoya carnosa R. Br. Marsdenia volubilis T. Cook	Marsdenia erecta (L.) R. Br. Daemia cordata R. Br. Daemia extensa R. Br. Heterostema tanjorensis Wight & Arn. Boucerosia munbyana Decne Telosma minor Craib.

Tableau 1. — Distribution des flavonoïdes dans la famille des Asclépiadacées 1. — Distribution des flavonoïdes dans la famille des Asclépiadacées 2. teneur en leucoanthocyanes (+ = 0.1 à 1 p. 1000, + = 1 à 10 p. 1000); 3. leucodelphinidine; 4. leucocyanidine; 5. teneur en flavonols (comme pour les leucoanthocyanes); 6. myricétine; 7. quercétine; 8. kaempférol; 9. références bibliographiques. Les espèces marquées d'un astérisque ont été récoltées en Yougoslavie; les autres, exception faite de celles dont la diagnose chimique est accompagnée d'une référence bibliographique, proviennent des jardins botaniques de l'Ecole de pharmacie et du Parc de la Tête d'Or (Lyon).

distinguent des espèces à alcaloïdes, à glycosides cardiotoniques, à glycosides estérifiés du type C-nor-D-homoprégnane, à saponosides. Il faut cependant souligner que ces subdivisions chimiotaxonomiques n'ont aucun caractère absolu, mais témoignent

simplement des proportions relatives entre les divers constituants précités.

Désirant poursuivre cette investigation biochimique de la famille des Asclépia-dacées, il nous a paru intéressant dans un but aussi bien pharmacologique que taxonomique d'étudier la répartition des flavonoïdes majeurs chez une vingtaine de représentants. La littérature nous livre d'ailleurs à ce sujet un certain nombre d'informations qui restent cependant fragmentaires dans la plupart des cas; il ressort toutefois des travaux de Bate-Smith (1962), Chandrashekar & Seshadri (1968), Idrissi & Debelmas (1970), Kozjek & al. (1968), Melin (1964), Rao & Rao (1969), Rao & al. (1967), Subramanian & Nair (1968), Utkin & Serebryakova (1966), que la présence de quercétine et (ou) de kaempférol, voire d'isorhamnétine (et de leurs hétérosides) est rapportée chez près de 15 espèces; parmi ces résultats, ceux présentant un caractère assez large sous l'angle chimique, et original quant à l'espèce étudiée, seront transcrits dans le tableau général des données polyphénoliques relatives à cette famille.

Partie expérimentale

Notre technique d'étude, antérieurement décrite par Lebreton & al. (1967), est basée sur le traitement chlorhydrique à chaud du matériel foliaire, provoquant la transformation des leucoanthocyanidines en anthocyanidines correspondantes, et la libération des aglycones flavoniques de leurs glycosides. Après extractions respectives par l'éther éthylique puis le *n*-butanol, les flavonols et les anthocyanidines sont dosés par spectrophotométrie et séparés par chromatographie sur papier whatman nº 1 dans les solvants classiques; l'identification des flavonols est confirmée par spectrophotométrie UV en présence de divers réactifs selon la technique de Jurd (1962).

Discussion systématique des résultats

1. Au niveau de la famille des Asclépiadacées

Les résultats de notre analyse biochimique sont récapitulés dans le tableau 1 pour la présentation duquel nous avons choisi la classification de Schumann (1895). Ils nous conduisent à relever une assez grande homogénéité polyphénolique des Asclépiadacées; en effet, toutes les espèces étudiées possèdent de la leucocyanidine et des flavonols représentés par la quercétine et le kaempférol.¹

¹Nous devons signaler qu'il s'agit là du chimisme majeur de la famille, car à côté de ces flavonols peu originaux, nous avons pu mettre en évidence un certain nombre d'autres composés dont l'isolement et l'identification à l'aide des techniques chromatographiques

Sur le plan quantitatif, les leucoanthocyanes sont présentes en faible concentration (en général inférieure à 1%,), alors que les flavonols atteignent des teneurs de l'ordre de 3 à 10%. Ce profil polyphénolique moyen où les leucoanthocyanes sont rares, les flavonols abondants et la trihydroxylation absente, nous permet de souligner, selon les idées développées par Bate-Smith (1962) et par Harborne (1967), le caractère chimique moyennement évolué de la famille des Asclépiadacées. Les deux genres, Ceropegia et Echidnopsis, s'écartent quelque peu de cette définition, puisque nous observons une chute de la teneur flavonique (0.2%) et surtout un enrichissement important en leucoanthocyanes (plus de 5%); cette constatation pourrait témoigner du caractère légèrement plus primitif de ces deux genres; cependant, elle ne peut contredire notre conclusion relative à l'unité flavonique des Asclépiadacées. Cette unité est d'ailleurs reconnue par les systématiciens traditionnels qui en trouvent le fondement tant sur le plan de la morphologie (structure et biologie florales étroitement adaptées à la fécondation croisée entomophile), que sur ceux de la caryologie (n = 11 dans la majorité des espèces) et de l'anatomie (présence de laticifères et de liber interne).

2. Au niveau de l'ordre des Contortales

Les Asclépiadacées appartiennent à l'ordre des Contortales où elles voisinent avec les Apocynacées, les Gentianacées, les Ményanthacées (Emberger 1960), les Loganiacées, les Buddleiacées (Wettstein 1935; Rendle 1959) et les Rubiacées (Melchior 1964); on doit en effet souligner que les systématiciens ont des vues divergentes sur la définition de l'ordre des Contortales et plus particulièrement sur la position systématique des Loganiacées, Buddleiacées et Rubiacées. En ce qui nous concerne, nous limiterons notre discussion chimiotaxonomique aux quatre familles dont les affinités semblent unanimement reconnues: Asclépiadacées, Apocynacées, Gentianacées et Ményanthacées.

Exception faite des Ményanthacées, l'ordre des Contortales tel que le définit Emberger constitue un taxon relativement homogène tant par l'organisation florale de ses représentants (fleurs actinomorphes, penta- ou tétramères; corolle tordue plus ou moins tubuleuse; gynécée supère, bicarpellaire, à placentas en général pariétaux; albumen nucléaire) que par leur habitus, leur phyllotaxie et certaines particularités anatomiques (présence de liber interne). Bon nombre de systématiciens, considérant la présence ou l'absence de laticifères, la taille de l'embryon, le degré de soudure des carpelles, le type de fruit, reconnaissent au sein de l'ordre deux cercles de parenté: Gentianacées et Ményanthacées d'une part, Asclépiadacées et Apocynacées d'autre part.

Comme nous l'avons déjà laissé pressentir, à l'intérieur des Contortales et plus encore à l'intérieur du premier cercle de parenté précédemment défini, les Ményanthacées se distinguent des Gentianacées par des feuilles alternes, une corolle valvaire indupliquée, un albumen cellulaire et l'absence de liber interne. Ce problème a déjà attiré l'attention des chimiotaxonomistes: Lebreton & Dangy-Caye (1973)

classiques s'avèrent impossibles du fait de leurs très faibles teneurs; il semble à la lumière de nos récents travaux sur l'Asclepias syriaca, que la diversité et l'originalité de ces flavonoïdes permettront dans une étape ultérieure d'engager la discussion systématique au niveau des sousfamilles, des tribus, voire des genres.

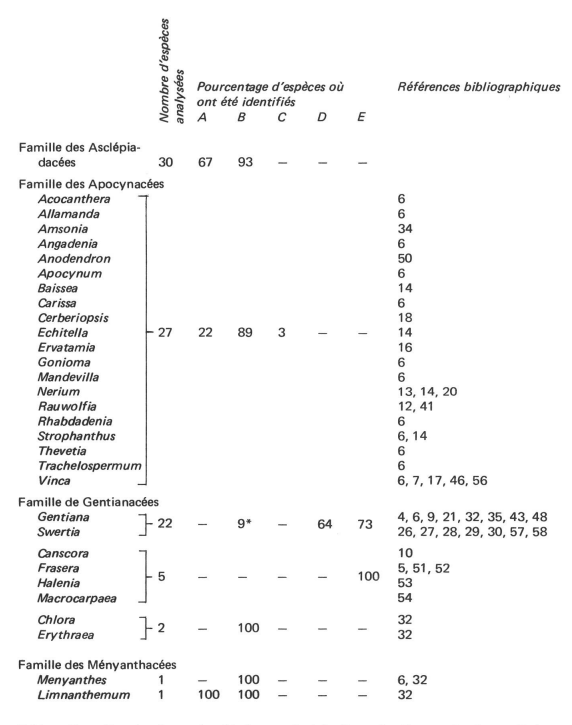


Tableau 2. – Grandes lignes du chimisme polyphénolique des Contortales (sensu Emberger)

A. leucoanthocyanes; B. flavonols; C. composés phényl-trihydroxylés; D. C-glycoflavones; E. xanthones. *Quercétine et kaempférol sont identifiés par Bate-Smith chez deux espèces du genre Gentiana; vu la technique analytique employée par l'auteur, une confusion reste cependant possible entre flavonols et xanthones.

après confrontation des documents classiques et des données biochimiques arrivent à la conclusion que dans l'ensemble Gentianacées + Ményanthacées, on peut distinguer trois sous-unités, se rangeant respectivement autour des genres Gentiana, Erythraea, Menyanthes, et présentant deux à deux un caractère commun d'ordre chimique ou morphologique. Les auteurs n'apportant volontairement aucune réponse sur la filiation et la hiérarchisation de ces groupes, nous nous proposons de compléter leur point de vue à la lumière de nos résultats polyphénoliques sur les Asclépiadacées ainsi que des données bibliographiques sur le chimisme des autres Contortales (tableau 2).

De l'examen du tableau 2, il ressort clairement que les définitions leucoanthocyanique et flavonique des Asclépiadacées et des Apocynacées sont voisines: la chimie flavonique apporte donc une preuve supplémentaire de la parenté de ces deux familles,

jusqu'alors reconnue sur la base des critères classiques.

La situation est beaucoup moins claire en ce qui concerne les Gentianacées et les Ményanthacées; il semble en effet que la reconnaissance pour leurs représentants d'un cercle de parenté relativement autonome soit difficilement conciliable avec les données polyphénoliques. Une telle manière de voir pourrait à la rigueur se justifier si l'on retenait uniquement les genres Gentiana, Swertia voire Canscora, Halenia, Frasera, Macrocarpaea (quoique pour ces derniers, l'information biochimique soit encore très fragmentaire), dont le chimisme est très singulier: les espèces étudiées paraissent dépourvues de leucoanthocyanes et de flavonols, et riches en C-glycoflavones et (ou) en xanthones, composés qui n'ont jusque là été identifiés ni chez les Asclépiadacées, ni chez les Apocynacées. Par contre la prise en considération des genres Erythraea, Chlora pour les Gentianacées, et des genres Menyanthes, Limnanthemum pour les Ményanthacées, nous conduit à nuancer nos conclusions puisqu'ici les composés d'exception, C-glycoflavones et xanthones, sont absents, alors que les flavonols sont largement représentés par la quercétine en particulier, et qu'une leucoanthocyane a été identifiée chez le Limnanthemum. Sur un plan strictement chimique, ces quatre derniers genres viennent donc s'inscrire dans le contexte polyphénolique des Asclépiadacées et des Apocynacées.

Ainsi, les critères chimiques nous amènent à distinguer au sein des Contortales deux groupes d'affinités: l'un réunissant Asclépiadacées, Apocynacées, Gentianacées (pro parte) et Ményanthacées, l'autre groupant les genres Gentiana, Swertia... c'est-à-dire uniquement certaines Gentianacées. A la limite d'ailleurs, on serait en droit de se demander si ces Gentianacées au chimisme très spécial ne devraient pas être exclues de l'ordre des Contortales qui apparaîtrait alors nettement typé d'un point de vue polyphénolique: absence de dérivés phényl-trihydroxylés tels que myricétine et leucodelphinidine (à une exception près), pauvreté en leucoanthocyanes, richesse en flavonols. Cette idée est encore renforcée par la prise en considération de la valeur phylogénétique des caractères polyphénoliques: en effet, cette définition chimique des Contortales témoigne de leur caractère relativement évolué, alors que si l'on se réfère aux conclusions de Harborne (1967) sur la signification phylétique des C-glycoflavones, les genres Gentiana et Swertia seraient à considérer comme chimiquement primitifs. Or il est évident qu'à l'heure actuelle les critères classiques n'autorisent aucune séparation aussi nette à l'intérieur des Contortales,

¹En ce qui concerne les xanthones, les renseignements biogénétiques et botaniques (Carpenter & al., 1969) ne permettent pas de se prononcer sur leur valeur de traceur phylogénétique.

encore moins à l'intérieur des seules Gentianacées. Aussi avons-nous pensé que la solution de ce problème chimiotaxonomique pouvait résider dans une reconsidération de la valeur du critère C-glycosylation.

Les arguments biogénétiques (Wallace & al. 1969) militent en faveur du caractère primitif de la C-glycosylation qui a lieu semble-t-il à un stade très précoce de la biosynthèse de l'unité C₁₅; la distribution botanique des C-glycoflavones est par contre moins éloquente qu'on aurait pu le penser au départ: en effet, ces composés sont très largement répandus dans le règne végétal (des Bryophytes aux Synanthérales), et pour l'instant, il est difficile de saisir d'éventuelles congruences entre la distribution de ces flavonoïdes et la nature botanique. Enfin on doit noter (Alston 1968; Boutard 1972) qu'assez fréquemment les C-glycoflavones sont en corrélation avec les O-glycosyl-flavones (composés dont le caractère évolué n'est pas contesté) et en anti-corrélation, comme c'est le cas chez les Gentiana par exemple, avec les flavonols et les leucoanthocyanes (dont la présence est un signe primitif). Ces divers arguments nous amènent à penser que la présence de C-glycoflavones pourrait être non pas un caractère primitif comme énoncé par Harborne, mais plus précisément un signe de surévolution. Dès lors, le critère présence ou absence de leucoanthocyanes et de flavonols retrouve toute sa valeur phylogénétique, et il devient possible de distinguer dans l'ordre des Contortales, tel que le définit Emberger, deux niveaux d'évolution biochimique: l'un primitif où se situent Asclépiadacées et Apocynacées, l'autre plus avancé avec les genres Gentiana, Swertia..., la transition pouvant être assurée par les genres Menyanthes, Erythraea, Chlora... Quant à la hiérarchisation des divers taxons, en l'état actuel de nos connaissances, la classification d'Emberger qui distingue quatre familles: Asclépiadacées, Apocynacées, Ményanthacées et Gentianacées, paraît recevable, à condition toutefois de séparer assez nettement à l'intérieur des Gentianacées les genres à flavonols des genres à C-glycoflavones et (ou) à xanthones: mais sur ce dernier point, seules une extension de l'étude chimique et une connaissance plus approfondie de certains critères classiques, palynologiques en particulier (Nilsson 1967, 1970), permettront de confirmer le bien-fondé d'une telle coupure et dans ce cas de délimiter les unités systématiques inférieures.

Conclusion

L'analyse chimique d'une vingtaine de représentants des Asclépiadacées nous a permis de saisir, au moins dans ces grandes lignes, le profil polyphénolique de la famille: pauvreté en leucoanthocyanes, richesse en flavonols, absence de dérivés phényl-trihydroxylés tels que myricétine ou leucodelphinidine. Comparées aux trois autres familles (Apocynacées, Ményanthacées, Gentianacées) habituellement rangées dans l'ordre des Contortales, les Asclépiadacées montrent des affinités

¹ Il est à noter de plus que la chimie des principes amers, des alcaloïdes et des pseudoalcaloïdes (Hegnauer 1964, 1966, 1969; Plouvier & Favre-Bonvin 1971) ne parle pas davantage en faveur d'une telle coupure.

chimiques indéniables avec les Apocynacées, les Ményanthacées et même avec les Gentianacées qui doivent représenter à l'intérieur de l'ordre le niveau d'évolution biochimique le plus avancé; en effet, divers arguments botaniques et chimiques portent à penser que le problème chimiotaxonomique soulevé par l'identification de C-glycoflavones chez certaines Gentianacées trouve réponse dans le fait que la présence de ces composés ne doit pas être considérée, dans ce cas tout au moins, comme un caractère primitif, mais plutôt comme un signe de surévolution.

Remerciements

Nous remercions Monsieur P. Berthet, directeur du Jardin botanique du Parc de la Tête d'Or (Ville de Lyon), qui nous a donné accès à ses collections.

RÉFÉRENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- (1) Abisch, E. & T. Reichstein (1962) Orientierende chemische Untersuchung einiger Asclepiadaceen und Periplocaceen. Helv. Chim. Acta 45: 2090.
- (2) Ch. Tamm & T. Reichstein (1959) Die Glykoside der Wurzeln von Pachycarpus lineolatus (Decne.) Bullock (oder P. schweinfurthii (N. E. Br.) Bullock). Helv. Chim. Acta 42: 1014.
- (3) Alston, R. E. (1968) C-glycosyl flavonoids in Mabry T. J., R. E. Alston & V. C. Runeckles, Recent advances in phytochemistry 1: 305. North-Holland Publish. Co, Amsterdam.
- (4) Atkinson, J. E., P. Gupta & J. R. Lewis (1969) Phenolic constituents of Gentiana lutea. *Tetrahedron* 24: 1507.
- (5) Balkenhol, W. J. (1968) Xanthones of Frasera caroliensis. Isolation of toxic principle of Daphne. *Univ. Microfilm* 68-12 673: 156 p.
- (6) Bate-Smith, E. C. (1962) The phenolic constituents of plants and their systematic significance. J. Linn. Soc., Bot. 58: 95.
- (7) Boichinov, A., D. Panova & Iv. Asenov (1965) Flavonoid substances and derivatives of cinnamic acid in Vinca herbacea. Farmatsya (Sofia) 15: 15.
- (8) Boutard, B. (1972) Contribution à l'étude des flavonoïdes de Potamogeton natans L. et autres Fluviales. Thèse doctorat de spécialité. Lyon.
- (9) Carpenter, I., H. D. Locksley & F. Scheinmann (1969) Xanthones in higher plants: biogenetic proposals and a chemotaxonomic survey. *Phytochemistry* 8: 2013.
- (10) Chandhuri, R. K. & S. Ghosal (1971) Xanthones of Canscora decussata (Gentianaceae). *Phytochemistry* 10: 2425.
- (11) Chandrashekar, V. & T. R. Seshadri (1968) Components of Tylophora indica. Curr. Sci. 37: 432.
- (12) Chiang, T., L. Huang, S. F. Chen & T. Shang (1963) Chemical studies of Rauwolfia verticillata. *Acta Pharm. Sin.* 10: 614.

- (13) Dominguez, J. A., M. Gallardoa, J. Arauz & R. Rivera (1967) Chemical variations between pink and white varieties of Nerium oleander. *Ciencia (Mexico)* 25: 103.
- (14) Duret, S. & R. Paris (1972) Chimiotaxonomie des polyphénols des Apocynacées. Sur les flavonoïdes et les acides phénols de quelques Echitoïdées. Pl. Méd. Phytothérap. 6: 210.
- (15) Emberger, L. (1960) Contortales in M. Chadefaud & L. Emberger: Traité de botanique systématique 2: 755. Masson, Paris.
- (16) Farooq, M. O., W. Rahman & M. Ilyas (1959) Kaempferol from flowers of Ervatamia coronaria Stapf. *Naturwissenschaften* 46: 401.
- (17) Forsyth, W. G. C. & N. W. Simmonds (1957) Anthocyanins of Vinca rosea. *Nature* 180: 247.
- (18) Frerejacque, M. (1970) Sur les constituants chimiques de Cerberiopsis candelebrum Viell. ex Panch. & Seb. Compt. Rend. Hebd. Séances Acad. Sci. 270: 869.
- (19) Garnier, G. (1961) Ressources médicinales de la flore française. Vigot Fr., Paris.
- (20) Goerlich, B. (1961) Chemical evaluation of Oleander extracts. Pl. Med. 9: 442.
- (21) Guyot, M., J. Massicot & P. Rivaille (1968) Nouvelles xanthones extraites de Gentiana kochiana Perr. & Song. Compt. Rend. Hebd. Séances Acad. Sci. 267: 423.
- (22) Harborne, J. B. (1967) Comparative biochemistry of the flavonoids. Academic press, London.
- (23) Hegnauer, R. (1964, 1966, 1969) Chemotaxonomie der Pflanzen 3, 4, 5. Birkhäuser, Basel.
- (24) Idrissi, T. & A. M. Debelmas (1970) Etude d'une Asclépiadacée marocaine: Pergularia tomentosa L. Pl. Méd. Phytothérap. 4: 176.
- (25) Jurd, L. (1962) Spectral properties of flavonoid compounds, in Geissman T. A.: The chemistry of flavonoid compounds: 107. Pergamon press, London.
- (26) Komatsu, M., T. Tomimori & S. Ito (1964) Extraction of swertianin, a novel flavone C-glycoside from Swertia japonica. *Taisho Pharm. Co Ltd Japan* jan. 23 Appl. sept. 25: 1312.
- (27) T. Tomimori & S. Ito (1967) Studies on constituents of Swertia japonica I. Structures of swertisine and isoswertisine. *Chem. Pharm. Bull.* 15: 263.
- (28) T. Tomimori & Y. Makiguchi (1967) Studies on constituents of Swertia japonica II. Isolation and structure of a new flavonoid, swertiajaponin. Chem. Pharm. Bull. 15: 1567.
- (29) T. Tomimori, Y. Makiguchi & K. Asano (1968) Studies on constituents of Swertia japonica III. Flavonoid constituents of the plants of Swertia species. *J. Pharm. Soc. Japan* 88: 832.
- (30) T. Tomimori & N. Mikuriya (1969) Studies on constituents of Swertia japonica IV. Isolation and structures of xanthones. *Chem. Pharm. Bull.* 17: 155.
- (31) Kozjek, F., P. Lebreton, T. J. Mabry, K. R. Markham & G. Nétien (1968) Les glycosides flavoniques de Vincetoxicum officinale. *Ann. Pharm. Franç.* 26: 513.
- (32) Lebreton, P. & M. P. Dangy-Caye (1973) Contribution biochimique à l'étude taxinomique des Gentianacées. Pl. Méd. Phytothérap. 7: 87.
- (33) M. Jay & B. Voirin (1967) Sur l'analyse qualitative et quantitative des flavonoïdes. Chim. Analytique Franç. 49: 375.
- (34) Lutomski, J. & B. Nowicka (1968) Isolement de la rutine à partir de Amsonia tabernaemontana. *Herba Polon*. 14: 177.
- (35) Markham, K. R. (1964) Gentian pigments I. Xanthones from Gentiana bellidiflora. Tetrahedron 20: 991.
- (36) Melchior, H. (1964) Gentianales in *Engler's Syllabus der Pflanzenfamilien*, ed. 12, 2: 405. Borntraeger, Berlin.

- (37) Melin, D. (1964) Etude par chromatographie sur papier du contenu en flavonoïdes des feuilles de Periploca graeca. Ann. Sci. Univ. Besançon 20: 87.
- (38) Nascimento, J. M., H. Jäger, Ch. Tamm & T. Reichstein (1959) Die dehydrierung von Sarcostin mit Selen. Helv. Chim. Acta 42: 661.
- (39) Nilsson, S. (1967) Pollen morphological studies in the Gentianaceae Gentianinae. *Grana Palynol.* 7: 46.
- (40) (1970) Pollen morphological contribution to the taxonomy of Lisianthus L. s. lat. (Gentianaceae). Svensk Bot. Tidskr. 64: 1.
- (41) Paris, R. & S. Etchepare (1967) Les flavonoïdes des feuilles de Rauwolfia vomitoria. Ann. Pharm. Franç. 25: 779.
- (42) Plouvier, V. & J. Favre-Bonvin (1971) Les iridoïdes et sécoiridoïdes: répartition, structure, propriétés, biosynthèse. *Phytochemistry* 10: 1697.
- (43) J. Massicot & P. Rivaille (1967) Sur la gentiacauléine, nouvelle xanthone tétrasubstituée, aglycone du gentiocauloside de Gentiana acaulis. L. Compt. Rend. Hebd. Séances Acad. Sci. 264: 1219.
- (44) Rao, D. V. & E. V. Rao (1969) Constituents of the bark of Marsdenia volubilis. *Phytochemistry* 8: 1609.
- (45) E. V. Rao & N. Viswanadham (1967) Chemical examination of the stem and leaves of Marsdenia volubilis. *Curr. Sci.* 36: 421.
- (46) Raynaud, J., M. Gorunovic & J. F. Gonnet (1970) Sur un nouvel hétéroside naturel de la quercétine extrait de Vinca minor L. (Apocynacées). Compt. Rend, Hebd. Séances Acad. Sci. 271: 2408.
- (47) Rendle, A. B. (1959) Contortae in: *The classification of flowering plants* 2: 459. University press, Cambridge.
- (48) Rivaille, P., J. Massicot, M. Guyot, V. Plouvier & M. Massias (1969) Les xanthones de Gentiana kochiana, Swertia decussata et S. perennis (Gentianacées). *Phytochemistry* 8: 1533.
- (49) Schumann, K. (1895) Asclepiadaceae in A. Engler & K. Prantl: *Die natürlichen Pflanzenfamilien* 4/2: 189. Engelmann, Leipzig.
- (50) Shima, K., S. Hisada & I. Inagaki (1971) Flavonoids of Anodendron affine. *Phytochemistry* 10: 893.
- (51) Stout, G. H. & W. J. Balkenhol (1969) Xanthones of the Gentianaceae I. Frasera caroliensis Watt. *Tetrahedron* 25: 1947.
- (52) E. N. Christensen, W. J. Balkenhol & K. L. Stevens (1969) Xanthones of the Gentianaceae II. Frasera albicaulis Dougl. ex Griseb. Tetrahedron 25: 1961.
- (53) & J. L. Fries (1970) The xanthones of a Halenia species. Phytochemistry 9: 235.
- (54) B. J. Reid & G. D. Breck (1969) The xanthones of Macrocarpaea glabra. *Phytochemistry* 8: 2417.
- (55) Subramanian, S. & A. G. R. Nair (1968) Flavonoids of some Asclepiadaceous plants. *Phytochemistry* 7: 1703.
- (56) Szostak, H. & Z. Kowalewski (1969) Search for flavonoid compounds in Vinca minor. Herba Polon. 15: 66.
- (57) Tomimori, T. & M. Komatsu (1969) Constituents of Swertia japonica, xanthones constituents of Swertia plants. J. Pharm. Soc. Japan 89: 410.
- (58) & M. Komatsu (1969) Constituents of Swertia japonica, flavonoid and xanthone constituents of Swertia randaiensis and Swertia swertopsis. J. Pharm. Soc. Japan 89: 1276.
- (59) Utkin, L. M. & A. P. Serebryakova (1966) New flavone glycoside from Antitoxicum funebre, *Him. Prir. Soedin* 2: 319.

- (60) Wallace, J. W., T. J. Mabry & R. E. Alston (1969) On the biogenesis of flavone O-glycosides and C-glycosides in the Lemnaceae. *Phytochemistry* 8: 93.
- Watt, J. M. & M. G. Breyer-Brandwijk (1962) The medicinal and poisonous plants (61)of Southern and Eastern Africa, ed. 2, E. & S. Livingstone, London.
- Wettstein, R. (1935) Contortae in Handbuch der systematischen Botanik: 918, F. (62)Deuticke, Leipzig (reprint 1962, Asher & Co, Amsterdam).
- Willamen, J. J. & B. G. Schubert (1961) Alkaloid bearing plants and their contained (63)alkaloids. Techn. Bull. U. S. D. A. 1234: 287.
- (64) Winkler, R. E. & T. Reichstein (1954) Die Glykoside der Samen von Dregea volubilis (L.) Benth. ex Hook. Helv. Chim. Acta 37: 721.

Adresses des auteurs: F. K., Département de pharmacie, Laboratoire de matière médicale, Faculté des sciences naturelles et techniques, Ljubljana, Yougoslavie.

M. J., Département de biologie végétale, Service de phytochimie, U. E. R. des Sciences de la nature, Université Cl. Bernard, Lyon, France.

G. N., Laboratoire de botanique, U. E. R. des Sciences pharmaceutiques, Université Cl. Bernard, Lyon, France.