# Chromosomenzahlbestimmungen und Karyotypanalysen bei den Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla

Autor(en): Baumberger, Heinz

- Objekttyp: Article
- Zeitschrift: Berichte der Schweizerischen Botanischen Gesellschaft = Bulletin de la Société Botanique Suisse

Band (Jahr): 80 (1970)

PDF erstellt am: 19.09.2024

Persistenter Link: https://doi.org/10.5169/seals-56300

# Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

## Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

Ein Dienst der *ETH-Bibliothek* ETH Zürich, Rämistrasse 101, 8092 Zürich, Schweiz, www.library.ethz.ch

# http://www.e-periodica.ch

# Chromosomenzahlbestimmungen und Karyotypanalysen bei den Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla

Von Heinz Baumberger

(Institut für Allgemeine Botanik der Universität Zürich) Manuskript eingegangen am 27. Februar 1969

## Inhaltsverzeichnis

| Einf | ührung   | 17 |
|------|--|----|
| Abk  | ürzungen   | 18 |
| A. 1 | Methodischer Teil                                      | 19 |
| B. ( | Cytologischer Teil                                     | 30 |
|      | 1. Systematische Stellung und Gliederung der Gattungen | 30 |
|      | 2. Chromosomenzahl                                     | 31 |
|      | 3. Chromosomenmorphologie                              | 47 |
|      | 4. Karyotypanalysen                                    | 62 |
| C. 1 | Diskussion   | 77 |
|      | 1. Chromosomenzahlbestimmungen                         | 77 |
| ÷.   | 2. Karyotypanalysen                                    | 82 |
| Zus  | ammenfassung   | 83 |
| Sun  | nmary  | 85 |
| Nac  | chwort   | 86 |
| Alp  | habetisches Verzeichnis der Arten                      | 86 |
| Ver  | zeichnis der verwendeten Synonyme                      | 87 |
| Sys  | tematische Übersicht über die Chromosomenzahlen        | 88 |
| Lite | eraturverzeichnis                                      | 90 |

## Einführung

Immer häufiger werden cytologische Befunde zur Lösung pflanzensystematischer Probleme mit herbeigezogen. Wie viele cytotaxonomische Arbeiten heute laufend erscheinen, zeigen die Sammelreferate über die Systematik der Samenpflanzen von Merxmüller (1963) und Ehrendorfer (1965, 1967). Moderne Florenwerke geben nebst den klassischen Bestimmungsmerkmalen wenn möglich auch die *Chromosomenzahl* an (Oberdorfer, 1962; Rothmaler, 1963; Tutin, 1963; Hess, Landolt u. Hirzel, 1967). Chromosomenatlanten bringen Zusammenstellungen von Zählungen (Darlington und Janaki-Ammal, 1945; Tischler, 1950; Delay, 1951; Darlington und Wylie, 1955; Löve und Löve, 1961a), während periodisch erscheinende Mitteilungen die neuesten Untersuchungen berücksichtigen (Documented

2

chromosome numbers of plants 1948 ff., Index to plant chromosome numbers 1958 ff., Löve und Solbrig, 1964, 1965; Löve, 1965, 1966).

Leider sind die Chromosomenzahlen vieler Arten noch unbekannt, was Arbeiten über Systematik und Evolution grösserer Gruppen sehr erschwert. Nach Tischler (1950) sind von den 3047 Gefässpflanzen Mitteleuropas bisher 2224, das heisst 73 %, auf ihre Chromosomenzahl hin untersucht worden. Er glaubt, dass sie höchstens bei 7 bis 10 % der auf der Erde vorkommenden Anglospermen bekannt ist (1955 in Tischler und Wulff, 1953–1963). Bei den 3417 Anthophytenarten Rumäniens sind nach Tarnavschi (1947) von 2102 (= 62 %) die Chromosomenzahlen bekannt; nur ein kleiner Teil davon wurde an spontanem Material Rumäniens bestimmt. Darlington und Wylie (1955) geben an, dass die Zahlen von etwa 50000 Blütenpflanzen aus 20000 Arten bekannt seien. Von den 322 Familien in Hutchinsons «Families of Flowering Plants» sind in ihrem Chromosomenatlas erst 241 Familien vertreten. Nur an etwa 5 % der 20000 Orchideenarten ist bisher der Chromosomensatz untersucht worden (Meili, 1965). Die «Flora Europaea» (Tutin, 1964) führt bei 13 von 28 Arten (= 46 %) der Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla die Chromosomenzahl an. Nach dem Abschluss der vorliegenden Untersuchungen über diese drei Gattungen sind erst 75 von 124 Arten (= 61 %) cytologisch bestimmt.

Grösse und Form der Chromosomen sind weitere Merkmale, die Vergleiche zwischen verschiedenen Gruppen ermöglichen (Patau, 1960, 1965; Kobel, 1967). Die Beobachtung von zwei verschieden grossen Chromosomentypen bei den Ranunculaceen veranlasste Langlet (1932) zu seiner neuen Gruppierung, die von Gregory (1941) und Zimmermann (in Hegi, 1965) übernommen wurde. Auch die Bedeutung der *Polyploidiestufen* wurde schon mehrfach diskutiert (in neuerer Zeit von Tarnavschi, 1947; Favarger, 1950, 1961; Stebbins, 1950, 1966; Böcher, 1961; Löve und Löve, 1961a, 1961b; Rieger, 1963; Ehrendorfer, 1965).

Die Anemonen im weiteren Sinne (heutige Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla) sind nach Langlet (1932) bezüglich der Chromosomenzahlen zweifellos einer der interessantesten Formenkreise der Ranunculaceen. In den letzten Jahren sind laufend kleinere und grössere cytologische Arbeiten darüber erschienen (Kurita, 1955ff.; Heimburger, 1959ff., usw.; vergleiche Diskussion). Der ursprüngliche Plan, einige interessante Fragen bei den schweizerischen Vertretern der Anemonen abzuklären, scheiterte am Fehlen umfassender und einheitlicher Grundlagen. Es erwies sich daher als notwendig, unter Berücksichtigung der einschlägigen Literatur und mit Hilfe neuer Auswertungsverfahren, diese Ausgangsbasis durch möglichst breit angelegte Untersuchungen über Zahl und Morphologie der Chromosomen zu schaffen.

Besonders interessant schien es, eine grössere Gruppe möglichst vollständig zu bearbeiten, um Grundsätzliches und Abgeleitetes besser erkennen zu können. Die bisherigen Zählungen wurden an Material verschiedener Herkunft überprüft und ergänzt, die Befunde über die Morphologie zu Karyotypanalysen verwendet, welche Hinweise auf die Evolution der Chromosomensätze geben können.

#### Abkürzungen

|    |                | Kantor | ne der Schweiz: |
|----|----------------|--------|-----------------|
| AI | Armindex       | AG     | Aargau          |
| rL | relative Länge | BE     | Bern            |

| t   | terminale Region, t-Chromosomen     | BL | Baselland    |
|-----|-------------------------------------|----|--------------|
| st  | subterminale Region, st-Chromosomen | GR | Graubünden   |
| sm  | submediane Region, sm-Chromosomen   | SH | Schaffhausen |
| m   | mediane Region, m-Chromosomen       | SO | Solothurn    |
| TR  | Translokation                       | SZ | Schwyz       |
| INV | Inversion                           | TI | Tessin       |
| ZF  | zentrische Fusion                   | VS | Wallis       |
| 5   | unverändertes Chromosom             | ZH | Zürich       |
| 5'  | verändertes Chromosom               |    |              |
| 5"  | zweimal verändertes Chromosom       |    |              |

## A. Methodischer Teil

## 1. Material

Die Absicht, sämtliche Arten der Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla zu untersuchen, liess sich verständlicherweise nicht verwirklichen, sind doch gewisse Arten, hauptsächlich zentral- und ostasiatische sowie zentralamerikanische, so selten, dass sie nicht einmal mehr ihrem Monographen (Ulbrich, 1906a) zur Verfügung standen. Für die vorliegende Arbeit konnten 351 lebende *Pflanzen* (inbegriffen die aus Rhizomen und Knollen gezogenen) und 526 Saatgutproben von verschiedenen Naturstandorten beschafft oder aus Botanischen Gärten sowie von spezialisierten Staudenzüchtern und Samenhandlungen bezogen werden. 56 Arten (von 124) wurden untersucht.

## 2. Keimung und Aufzucht

In der Literatur sind nur wenige, sich zum Teil widersprechende Angaben über die Keimung bei den Anemonen zu finden (Janczewski, 1890; Correvon, 1900; Archie, 1932; Lüdi, 1932; Nichols, 1934; Guinochet, 1935; Ingwersen, 1936; Carleton, 1937; Atwater, 1939; Heit, 1951; Martin, 1958; Encke, 1958; Trela, 1963b; Jelitto und Schacht, 1963/1966). Es scheint festzustehen, dass die Anemonen im allgemeinen Licht- und Frostkeimer sind und am besten gleich nach der Ernte im Spätsommer ausgesät werden. Sie keimen dann im nächsten Frühjahr, können aber auch bis zum zweiten Jahr überliegen.

Zur Abklärung der Keimbereitschaft wurden folgende Versuche durchgeführt:

Versuch 1: Keimung in Petrischalen (Früchte in Wasser eingeweicht, auf feuchtem Löschpapier ausgelegt, Beobachtungszeit maximal 22 Monate)

- a) Aufzucht bei Zimmertemperatur (ca. +20 °C)
- b) Aufzucht im Kühlschrank bei feuchter Kälte (+2 bis +4 °C)
- c) Aufzucht während einiger Wochen im Kühlschrank, dann bei Zimmertemperatur

Versuch 2: Keimung in Erde (Aussaat in Tontöpfen mit torfhaltiger Anzuchterde, Beobachtungszeit maximal 21 Monate)

- a) Aufzucht im Freien
- b) Aufzucht im Kalthaus (+17 bis +18 °C)

Die Ergebnisse sind in den Tabellen 1 und 2 zusammengestellt. Bei den Versuchen 1a bis 1c bedeutet die erste angegebene Zahl die Anzahl der ausgelegten Früchte, die zweite die Anzahl der gekeimten Früchte; bei den Versuchen 2a und 2b nennt die erste Zahl die Anzahl der angesäten Töpfe, die zweite die Anzahl der Töpfe mit mindestens einem Keimling.

|      |                   | Versuch 1 |    |    |        |    |             |     | Versuch 2 |     |   |
|------|-------------------|-----------|----|----|--------|----|-------------|-----|-----------|-----|---|
| Nr.  | Art               | a         |    | b  | - X.I. | с  |             | а   |           | b   |   |
| 11.2 | A. ranunculoides  | 52        | 0  | 52 | 0      | 52 | 0           | 2   | 0         | 1   | 0 |
| 6    | A. trifolia       |           |    |    |        |    |             | 3   | 1         | 5   | 3 |
| 9    | A. altaica        | 20        | 7  | 20 | 0      | 20 | 9           | 2   | 2         | 4   | 4 |
| 10   | A. nemorosa       | 652       | 0  | 52 | 0      | 52 | 0           | 10  | 0         | 12  | 0 |
| 14   | A. reflexa        |           |    |    |        |    |             | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 16   | A. blanda         |           |    |    |        |    |             | 2   | 1         | 2   | 0 |
| 17   | A. baicalensis    | 20        | 16 | 20 | 0      | 20 | 11          | 2   | 2         | 3   | 3 |
| 12.1 | A. mexicana       |           |    |    |        |    |             | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 2    | A. rivularis      | 10        | 1  | 10 | 0      | 3  |             | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 6    | A. leveillei      | 10        | 7  | 10 | 1      | 10 | 3           | 2   | 2         | 1   | 1 |
| 13.6 | A. obtusiloba     |           |    |    |        |    |             | 1   | 0         | 1   | 0 |
| 14.1 | A. baldensis      | 46        | 2  | 46 | 0      | 30 | 0           | 7   | 4         | 9   | 0 |
| 3    | A. tetonensis     |           |    |    |        |    |             | 2   | 0         | 2   | 1 |
| 4    | A. palmata        | 20        | 9  | 20 | 0      | 20 | 6           | 2   | 1         | 3   | 3 |
| 5    | A. pavonina       |           |    |    |        |    |             | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 6    | A. hortensis      |           |    |    |        |    |             | 3   | 3         | 4   | 4 |
| 7    | A. coronaria      | 42        | 28 | 42 | 13     | 26 | 16          | 2   | 2         | 3   | 2 |
| 12   | A. parviflora     |           |    |    |        |    |             | 4   | 3         | 4   | 2 |
| 13   | A. vitifolia      | 20        | 0  | 20 | 0      | 20 | 0           | 3   | 2         | 4   | 4 |
| 14   | A. japonica       | 72        | 4  | 72 | 0      | 56 | 0           | 5   | 4         | 3   | 3 |
| 15   | A. sylvestris     | 977       | 7  | 52 | 0      | 36 | 0           | 12  | 9         | 12  | 8 |
| 16   | A. rupicola       |           |    |    |        |    |             | 2   | 1         | 2   | 2 |
| 17   | A. virginiana     | 20        | 3  | 20 | 0      | 20 | 0           | 5   | 4         | 6   | 4 |
| 18   | A. riparia        |           |    |    |        |    |             | 3   | 3         | 3   | 2 |
| 19   | A. cylindrica     | 610       | 2  | 10 | 0      | 10 | 0           | 5   | 5         | 6   | 5 |
| 20   | A. multifida      | 50        | 10 | 50 | 0      | 50 | 1           | 10  | 8         | 8   | 8 |
| 21   | A. decapetala     |           |    |    |        |    |             | 2   | 2         | 1   | 1 |
| 26   | A. petiolulosa    |           |    |    |        |    |             | 1   | 0         | 1   | 0 |
| 15.1 | A. dichotoma      |           |    |    |        |    |             | 2   | 1         | 2   | 2 |
| 16.1 | A. narcissiflora  | 152       | 0  | 65 | 0      | 65 | 1           | 15  | 5         | 16  | 7 |
| 2    | A. demissa        |           |    |    |        |    |             | 1   | 1         | . 1 | 1 |
| 3    | A. polyanthes     |           |    |    |        |    |             | 2   | 2         | 2   | 1 |
| 4    | A. elongata       | 10        | 1  | 10 | 0      | 10 | 0           | 2   | 2         | 2   | 1 |
| 5    | A. tetrasepala    | 10        | 8  | 10 | 3      | 7  | 1           | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 7    | A. biarmiensis    |           |    |    |        |    |             | 1   | 0         | 1   | 0 |
| 9    | A. crinita        |           |    |    |        |    | 1.1.1.1.1.1 | 3   | 3         | 3   | 3 |
| 10   | A. sibirica       | 20        | 0  | 20 | 0      | 20 | 4           | 2   | 2         | 2   | 2 |
| 21.1 | H. nobilis        |           |    |    |        |    |             | 4   | 1         | 4   | 0 |
| 2    | H. acutiloba      |           |    |    |        |    |             | 1   | 0         | 1   | 0 |
| 3    | H. transsilvanica |           |    |    |        |    |             | . 1 | 0         | 1   | 0 |
| 31.1 | P. kostyczewii    |           |    |    |        |    |             | . 1 | 0         | 1   | 0 |
| 33.1 | P. alpina         | 36        | 2  | 36 | 2      | 20 | 0           | 15  | 4         | 16  | 4 |
| 2    | P. alba           |           |    |    |        |    |             | 7   | 5         | 7   | 3 |
| 3    | P. aurea          |           |    |    |        |    |             | 2   | 1         | 2   | 2 |
| 4    | P. occidentalis   |           |    |    |        |    |             | 4   | 2         | 4   | 2 |

Tabelle 1 Ergebnisse der Keimversuche (vgl. Erklärungen im Text)

|      |   | Versu | ich 1 |     |     |     |       | Vers | uch 2 |     |     |
|------|---|-------|-------|-----|-----|-----|-------|------|-------|-----|-----|
| Nr.  | Art   | a     |       | b   |     | c   |       | a    |       | b   | 1   |
| 34.1 | P. cernua   |       |       |     |     |     |       | 1    | 0     | 1   | 0   |
| 35.1 | P. natens   |       |       |     |     |     |       | 5    | 5 '   | 7   | 6   |
| 2    | P. flavescens   |       |       |     |     |     |       | 3    | 3     | 3   | 3   |
| 4    | P. vernalis   | 445   | 0     | 20  | 0   | 20  | 0     | 9    | 5     | 11  | 8   |
| 5    | P. albana   |       |       |     |     |     |       | 5    | 3     | 4   | 4   |
| 6    | P. campanella   |       |       |     |     |     |       | 1    | 1     | 1   | 1   |
| 8    | P. hungeana   |       |       |     |     |     |       | 3    | 3     | 3   | 3   |
| 10   | P. regeliana  |       |       |     |     |     |       | 2    | 2     | 2   | 2   |
| 13   | P. pratensis  |       |       |     |     |     |       | 10   | 5     | 11  | 3   |
| 14   | P. montana  | 36    | 9     | 36  | 0   | 26  | 9     | 3    | 2     | 4   | 2   |
| 15   | P. rubra  |       |       |     |     |     |       | 3    | 2     | 4   | 3   |
| 16   | P. slavica  |       |       |     |     |     |       | 4    | 4     | 4   | 4   |
| 17   | P. taurica  |       |       |     |     |     | 19630 | 1    | 0     | 1   | 0   |
| 18   | P. styriaca   |       |       |     |     | 1   |       | 2    | 1     | 2   | 1   |
| 19   | P. halleri  |       |       |     |     |     |       | 3    | 3     | 3   | 3   |
| 21   | P. grandis  |       |       |     |     |     |       | 5    | - 3   | - 5 | 3   |
| 22   | P. vulgaris   | 284   | 59    | 84  | 7   | 72  | 45    | 10   | 8     | 9   | 7   |
|      | and the second secon | 3614  | 181   | 777 | 26  | 662 | 106   | 235  | 147   | 250 | 152 |
|      |   | =     | 5 %   | =   | 3 % | =   | 16 %  | = (  | 63 %  | = 6 | 1 % |

#### Tabelle 2

Übersicht über die Ergebnisse der Keimversuche

| Versuch 1 (Keimversuche in Petrischalen)   |
|--|
| sowohl bei a, b und c keimten:   |
| A. leveillei, A. coronaria, A. tetrasepala, P. vulgaris  |
| nur bei a und b keimten:   |
| P. alpina  |
| nur bei a und c keimten:   |
| A. altaica, A. baicalensis, A. palmata, A. multifida, A. narcissiflora, P. montana               |
| nur bei a keimten:   |
| A. rivularis, A. baldensis, A. japonica, A. sylvestris, A. virginiana, A. cylindrica, A. elongal |
| unter keinen Umständen keimten:  |
| A. ranunculoides, A. nemorosa, A. vitifolia, P. vernalis   |
|  |

## Versuch 2 (Keimversuche in Erde)

alle Proben gekeimt (19 Arten = 31 % der untersuchten Arten): A. altaica, A. reflexa, A. baicalensis, A. mexicana, A. rivularis, A. leveillei, A. pavonina, A. hortensis, A. decapetala, A. demissa, A. tetrasepala, A. crinita, A. sibirica, P. flavescens, P. campanella, P. bungeana, P. regeliana, P. slavica, P. halleri

sowohl gekeimte als nicht gekeimte Proben (33 Arten = 53 %):

A. trifolia, A. blanda, A. baldensis, A. tetonensis, A. palmata, A. coronaria, A. parviflora, A. vitifolia, A. japonica, A. sylvestris, A. rupicola, A. virginiana, A. riparia, A. cylindrica, A. multifida, A. dichotoma, A. narcissiflora, A. polyanthes, A. elongata, H. nobilis, P. alpina, P. alba, P. aurea, P. occidentalis, P. patens, P. vernalis, P. albana, P. pratensis, P. montana, P. rubra, P. styriaca, P. grandis, P. vulgaris

keine Probe gekeimt (10 Arten = 16 %):

A. ranunculoides, A. nemorosa, A. obtusiloba, A. petiolulosa, A. biarmiensis, H. acutiloba, H. transsilvanica, P. kostyczewii, P. cernua, P. taurica Von total 5053 ausgelegten Früchten keimten nur 313 (= 6,2 %), während bei den 485 angesäten Töpfen 299 (= 61,6 %) mindestens einen Keimling zeigten.

Die beiden nah verwandten Arten A. ranunculoides und A. nemorosa zeigten keinerlei Keimbereitschaft (vgl. S. 78), während sich die beiden Arten A. leveillei und A. tetrasepala als Universalkeimer entpuppten. Versuche, die Keimfähigkeit verschiedener Arten durch Vorbehandlung mit konzentrierter Schwefelsäure oder Alkohol (96 %) zu beeinflussen, zeitigten keine Erfolge.

Genügend grosse, erstarkte Jungpflanzen wurden in neue Töpfe umgesetzt und nach einer Ruheperiode im Kalthaus in einem Triebkasten im Versuchsgarten des Institutes für Allgemeine Botanik der Universität Zürich (450 m ü. M.) in die Erde eingesenkt, im Sommer wenn nötig schattiert, im Winter mit Tannästen abgedeckt. Die Entwicklung bis zur Blüte dauert meist einige Jahre. Herbarbelege werden im Botanischen Museum der Universität Zürich deponiert.

## 3. Präparation

Die vorliegende Arbeit enthält nur Untersuchungen von Mitosen im Wurzelspitzenmeristem. Die Meiosen scheinen meist im Laufe des Winters in den unter der Erdoberfläche liegenden Knospen abzulaufen (Bütow, 1955, und eigene Beobachtungen). Wegen der geringen Anzahl von Blütenknospen (z. B. bei Pulsatilla) ist für Untersuchungen der Meiose eine grössere Zahl von Pflanzen jeder Art nötig, als sie mir zur Verfügung stand.

Auf der Aussenseite des Topf ballens zeigt sich nach reichlicher Bewurzelung das mehr oder weniger dichte, dunkelbraune Wurzelgeflecht mit den weissen, 0,5 bis 1 mm langen Wurzelspitzen. Die Wurzeln sind stark verzweigt, meist sehr dünn (0,1 bis 0,5 mm) und oft brüchig. Im Winter schliesst das braune Abschlussgewebe die Wurzelspitze völlig ein (Martin, 1958). Untersuchungen von Karsten (1915), Rotta (1949), Brauer (1949a, 1949b, 1950) und Zinecker-Brauer (1953) zeigen das Fehlen einer Tagesperiodizität der Mitosehäufigkeit in Wurzeln, im Gegensatz zu den dem Tageslicht ausgesetzten Sprossvegetationspunkten. Martin (1958) befasste sich mit der Jahresperiodizität bei *Pulsatilla montana* und fand eine Mitosehäufigkeit von maximal 3 % (gegen 8,4 % bei *Vicia faba*, Brauer, 1949a) vom Juni bis zum August, dann ein Absinken im Herbst, praktisch 0 % vom November bis zum März und schliesslich einen Wiederanstieg während des Frühjahrs.

Vom Frühling bis in den Spätsommer, meist zwischen 10 und 15 Uhr, wurden 1 bis 2 cm lange Wurzelenden, die eine weisse Spitze zeigten, mit der Pinzette abgezupft und für 2 bis 4 Std. in wässerige Lösung von Colchicin (0,02 bis 0,05 %, Sandoz AG, Basel) gebracht. Eine statistische Untersuchung von Patau (1960) zeigt, dass Colchicin keinen signifikanten Einfluss auf die Kontraktion der Chromosomen hat. Nach 2- bis 3stündiger Fixierung in der Lösung nach Carnoy (6 Teile Alkohol abs., 3 Teile Chloroform, 1 Teil Eisessig) blieben die Wurzeln über Nacht in Alkohol (96 %) im Kühlschrank. Anschliessend wurde während etwa 12 Min. in Salzsäure (1n, 60 °C) hydrolysiert und 2 bis 4 Std. nach Feulgen gefärbt. Darauf konnten die Wurzelspitzen zu Quetschpräparaten verarbeitet werden (Darlington und LaCour, 1963, S. 118).

## 4. Messung

Für vergleichende Untersuchungen an verschiedenen Karyotypen ist es nötig, die Grösse der einzelnen Chromosomenarme zu kennen. Ledley und Ruddle (1966) haben bei der Computeranalyse des Chromosomensatzes eines Hamsters festgestellt, dass die Armprojektionsfläche hinreichend genau durch die Armlänge repräsentiert wird. Die *Chromosomenlängen* lassen sich für einfache Vergleiche und bei gerade ausgestreckten Armen direkt im Mikroskop mit Hilfe eines *Messokulars* bestimmen. Grössere Genauigkeit wird erreicht, wenn der Chromosomensatz mit Hilfe eines *Zeichenapparates* oder einer *Mikroprojektionseinrichtung* vom Mikroskop auf den Tisch projiziert und dort auf Papier nachgezeichnet wird. Diese Methode hat den Vorteil, dass durch Bedienen der Mikrometerschraube auch Teile einbezogen werden können, die aus der Hauptprojektionsebene herausragen. Nachteilig ist, dass sich die Chromosomen bei Verwendung von Zeichenapparaten für genaue Messungen nicht genügend vergrössern lassen.

Ausgewählte Metaphaseplatten (Chromosomen in einer Ebene liegend, ohne Überschneidungen) wurden mit Hilfe des Zeiss-Photomikroskopes (Objektive Apo 40/1,0 Öl und Planapo 110/1,32 Öl) auf Kleinbildfilm Agepe FF photographiert. Nicht bewährt hat sich die Projektion und anschliessende Nachzeichnung des Negativs mit einem Diaprojektor oder einem Vergrösserungsapparat. Fraccaro und Lindsten (1960) projizierten die Negative ihrer Mikroaufnahmen mit Hilfe eines Mikrofilm-Lesegerätes ungefähr 10fach vergrössert auf ein Blatt weisses Papier. Ich selbst habe versuchsweise mit dem 3-M-Reader-Printer «Filmac 100», einem Mikrofilm-Leseund -Kopiergerät, einige 13fache Vergrösserungen von kontrastreichen Aufnahmen hergestellt und direkt ausgewertet. Für die massgebenden Ausmessungen sind alle guten Mikroaufnahmen auf hartem Hochglanz-Photopapier 18/24 cm formatfüllend *vergrössert* worden. Da auf diesen Bildern weder gezeichnet noch ausgemessen werden kann, habe ich davon *Pausen* auf sehr dünner, einseitig matter und praktisch völlig durchsichtiger Azetatfolie hergestellt, indem von den Chromosomen Centromerlage, Enden und Längsachse durchgepaust wurden.

In der Literatur sind bereits verschiedene Ausmessverfahren erwähnt. Chromosomen, deren Arme relativ kurz und darum gerade sind, können mit Hilfe eines genauen Massstabes ausgemessen werden. Sind sie leicht gebogen, lässt sich die Mittelachse durch einen Polygonzug ausdrücken und ausmessen (Patau, 1960; Kobel, 1967). Genauer wird das Ergebnis, wenn die einzelnen Teilstrecken mit einem Stechzirkel auf Millimeterpapier übertragen und dabei gleich summiert werden. Maguire (1962) benützte einen elastischen Draht, den er den Konturen des Chromosoms entlang legte. Für die vorgesehenen Auswertungen genügten diese Verfahren nicht, besonders weil die Chromosomen der Anemonen in den Quetschpräparaten starke Krümmungen aufweisen können. Das Abtasten der Chromosomenlängsachse mit einem Stechzirkel befriedigte nicht, da es unmöglich ist, den einmal gewählten Spitzenabstand von beispielsweise 1 mm immer wieder genau einzustellen. Statt dessen fand sich ein idealer Ersatz in den Zeichenrädchen (Pausrädchen), die beim Beschriften von Wachsmatrizen verwendet werden (z.B. Punktierrädchen Gestetner RPS 1, Durchmesser 4 mm, Zahnabstand ca. <sup>2</sup>/<sub>3</sub> mm). Hauschtek und Meili (1967) wandten als erste diese Methode mit gutem Erfolg an. In ihrer Arbeit wird auch das Problem der Messung im Unschärfebereich am Rande des photographierten Chromosoms diskutiert. Die Genauigkeit der Kurvenmesser, die für Distanzmessungen auf Landkarten verwendet werden, hat sich als völlig ungenügend erwiesen, obschon diese Methode von Fraccaro und Lindsten (1960) und Brögger (1967) verwendet wurde. Glücklicherweise habe ich später noch ein Präzisionsinstrument zum Ausmessen der Länge von krummen Linien gefunden. Das Amsler-Kurvimeter Typ 812a (Abb. 1, zur Verfügung gestellt von der Firma Alfred J. Amsler & Co., Schaffhausen) wird mit Hilfe eines Fadenkreuzes der zu messenden Kurve entlanggeführt. Die kleinste auf dem Zählwerk ablesbare Einheit entspricht 0,064 mm. Damit dürfte die grösste sinnvolle Genauigkeit bei der Ausmessung von Chromosomen erreicht sein. Noch einen Schritt weiter taten allerdings Ledle y und Ruddle (1966) in ihrer Chromosomenanalyse mit Hilfe des Computers. Mikrophotographien von Chromosomensätzen aus menschlichen Blutkulturen wurden innert 20 Sek. ausgemessen und nach verschiedenen Gesichtspunkten ausgewertet. Die mathematische Auswertung meiner Messwerte erfolgte mit dem Diehl-Combitron (elektronisches Rechensystem mit Programmspeicher, zur Verfügung gestellt von der Firma Ernst Jost AG, Zürich).



Abbildung 1 Kurvimeter zum Messen der Chromosomenlänge

5. Auswertung

## a) Chromosomenzahl

Die Zahl der Metaphaseplatten in den Wurzeln der Anemonen ist meist sehr gering. Pro verarbeitete Wurzelspitze kann im Durchschnitt nur mit 2 bis 3 zählbaren Chromosomensätzen gerechnet werden. Auch Martin (1958) weist auf die sehr niedrige Kernteilungsrate bei *Pulsatilla montana* hin. Von jedem brauchbaren Satz wurde eine Mikrophotographie oder eine Mikrofilmkopie erstellt.

## b) Chromosomenmorphologie

Die Chromosomensätze variieren nicht nur in bezug auf die Zahl der Chromosomen, sondern auch in ihrer Morphologie. Als Unterscheidungsmerkmale kommen in Betracht:

Länge, Breite, Projektionsfläche und Volumen der Chromosomen Lage des Centromers Vorkommen und Grösse von Satelliten

Vorkommen und Lage von sekundären Einschnürungen

Vorkommen und Verteilung von heterochromatischen Stellen

Als brauchbarer Wert für vergleichende Untersuchungen hat sich die relative Länge (rL) eines Chromosoms erwiesen, das heisst die absolute Länge des Chromosoms, bezogen auf die Gesamtlänge aller Chromosomen im Satz. Der sich ergebende Quotient wird mit Vorteil als Prozentwert angegeben. Bei dieser Methode werden allfällige Differenzen in der absoluten Länge der Chromosomen (z. B. durch verschiedene Kernteilungsstadien, verschiedene Wirkung der Präparationsmethode oder die natürliche Schwankung der Spiralisation), die zwischen verschiedenen Chromosomensätzen der gleichen Art auftreten können, ausgeglichen (z. B. Heneen, 1962, bei Agropyron). Die natürliche Variation der Chromosomenlänge wird gelegentlich als so gross angenommen, dass dadurch massgebende und vergleichbare Aussagen über die Struktur eines Chromosomensatzes unmöglich würden. Brauer (1949a, 1949b) hat dagegen in sehr sorgfältigen Untersuchungen an Wurzelspitzenmitosen von Vicia faba festgestellt, dass die Grössenvariabilität der Chromosomen im gleichen Gewebe im Normalfall von ganz untergeordneter Bedeutung ist. Tjio und Hagberg (1951), welche Röntgenmutanten von Gerste cytologisch untersuchten, fanden eine recht grosse Längenschwankung zwischen den einzelnen Sätzen. Es wurde aber kein Hinweis gefunden, dass gewisse Chromosomen stärker kontrahieren als andere; allfällige Variationen betreffen ohne Ausnahme den ganzen Chromosomensatz. Kobel (1967) fand bei Schlangen, dass in einem Muster von 20 Mitosen der längste Satz 1,9mal so lang ist wie der kürzeste; trotzdem bleiben relative Länge und Armindex konstant. Patau (1960) glaubt dagegen, dass die Änderung der Chromosomenspiralisation nach Colchicinbehandlung kurze und lange Chromosomen nicht gleichmässig betreffe. Bei eindeutig identifizierbaren, grossen Chromosomen aus je 10 Zellen von Rhesusaffe und Mensch betrug die Längenschwankung 5,8 %. Diese Zahl scheine das absolute Minimum der Längenvariation zu sein. Maguire (1962) konnte die zehn Chromosomen von Zea mays voneinander unterscheiden und deren beobachtete Längen einer statistischen Analyse unterziehen. Sie fand für das einzelne Chromosom sogar eine Variation der Länge von 20 bis 25 % des Mittelwertes, die aber wiederum alle Chromosomen gleichmässig betraf.

Sollen Chromosomensätze mit verschiedenen Chromosomenzahlen verglichen werden, so ist der direkte Vergleich der relativen Längen nicht immer möglich. Handelt es sich lediglich um eine andere Ploidiestufe, also z. B. um 2n = 32 statt 2n = 16, so werden alle relativen Längenwerte nur noch halb so gross (im Durchschnitt 1/32 von 100 % statt 1/16). In einer Darstellung im Koordinatennetz kann dies durch Anwendung eines doppelt so grossen Massstabes kompensiert werden. Heneen (1962) hat für die auf der Basiszahl x = 7 auf bauenden Chromosomensätze verschiedene Äquivalenzwerte (Ä) verwendet, um direkte Vergleiche vornehmen zu können:

| 2n = 28 | $\ddot{\mathrm{A}}=100$ |
|---------|-------------------------|
| 2n = 35 | $\ddot{A} = 125$        |
| 2n = 42 | $\ddot{A} = 150$        |
| 2n = 49 | $\ddot{\mathrm{A}}=175$ |

Diesem Vorschlag entsprechend, müsste im vorher erwähnten Beispiel für den tetraploiden Chromosomensatz von 2n = 32 ein Äquivalenzwert von 200 eingesetzt werden.

Schwieriger wird der Vergleich von Arten, die sich um ein Chromosomenpaar unterscheiden (2n = 14 statt 16). Ist die Reduktion durch Translokation ohne jeden

Verlust zustande gekommen, so bleibt die Gesamtlänge des Chromosomensatzes gleich; die durch die Translokation betroffenen Chromosomen werden eine andere relative Länge erhalten, während der Wert für die unbeteiligten Chromosomen gleichbleibt. Ist aber Material verlorengegangen, so bewirkt dies eine Vergrösserung der relativen Längen der Chromosomen gegenüber denjenigen des ursprünglichen Satzes, eine proportionale für alle unbeteiligten Chromosomen, eine unregelmässige für die in ihrer absoluten Länge veränderten Chromosomen. Nur selten wird aber eine genaue Diagnose möglich sein. Sofern sich in zwei zu vergleichenden Sätzen ein einzelnes Chromosom oder besser eine ganze Gruppe als eindeutig konstant erweist, kann die Berechnung der relativen Grössen auf dieser Basis vorgenommen werden, wie dies Grob (1966) bei *Crepis capillaris* und *C. nicaeensis* gelang.

Die Lage des Centromers ist bei den meisten Chromosomen eindeutig feststellbar. Sie kann deskriptiv in Worten angegeben werden. Die verschiedenen gebräuchlichen Bezeichnungen werden ganz uneinheitlich verwendet. Levan, Fredga und Sandberg (1964) empfehlen deshalb ein System, bei welchem das Chromosom in acht Regionen unterteilt wird (Abb. 2a).

Die Lage des Centromers lässt sich mathematisch genauer durch eine Verhältniszahl ausdrücken, das sogenannte Armverhältnis (als Quotient) oder den Armindex (in Prozenten).

- Wenn a = Länge des kurzen Arms
  - b = Länge des langen Arms
  - 1 = a+b = Länge des ganzen Chromosoms
  - v = Quotient

## Abbildung 2

a) Die acht Regionen eines Chromosoms (nach Levan, Fredga und Sandberg, 1964)

- T Endpunkt
- t terminale Region
- st subterminale Region
- sm submediane Region
- m mediane Region
- M Mittelpunkt
- b) Sechs gleich lange Chromosomen, deren Centromer C je um 1/10 ihrer Länge verschoben ist.

c) Vergleichende graphische Darstellung der Armverhältnisse der obigen sechs Chromosomen, berechnet nach den Methoden  $v_2$  und  $v_4$ .

- v<sub>2</sub> Längenverhältnis kurzer Arm: langer Arm
- v<sub>4</sub> Längenverhältnis kurzer Arm: ganzes Chromosom
- d Differenz der Armindizes zweier aufeinanderfolgender Chromosomen

Bei der Methode  $v_2$  sind die Differenzen der Armindizes nicht gleich gross; die Punkte liegen deshalb nicht auf einer Geraden. Im Gegensatz dazu sind bei der Methode  $v_4$  alle Differenzen gleich gross und die Punkte deshalb linear angeordnet.

Abszisse: Nummern der Chromosomen in Abbildung 2b

Ordinate: Armindex, links nach der Methode v2, rechts nach der Methode v4

punktierte waagrechte Linie: Aufteilung des Diagramms

Bei der Methode  $v_2$  liegen nur 33  $\frac{1}{3}$  % aller möglichen Punkte in der oberen Hälfte des Diagramms, 66  $\frac{2}{3}$  % dagegen in der unteren, während bei der Methode  $v_4$  die Verteilung 50:50 % ist.

Zahlenwerte in der Tabelle 3, weitere Erklärungen im Text

so bestehen folgende 4 Möglichkeiten:

- v<sub>1</sub> = b:a (Patau, 1960; Fraccaro und Lindsten, 1960; Maguire, 1962; Levan, Fredga und Sandberg, 1964)
- v<sub>2</sub> = a:b (Tjio und Hagberg, 1951; Kurita, 1955ff.; Heimburger, 1959ff.; Heneen, 1962; Grob, 1966; Kobel, 1967)
- $v_3 = b:1$  (Ledley und Ruddle, 1966)
- $v_4 = a:1$  (Rieger, 1963; Levan, Fredga und Sandberg, 1964)

# Die Werte schwanken

| für v <sub>1</sub> zwischen 1   | und $\infty$ |                          |       |     |       |
|---------------------------------|--------------|--------------------------|-------|-----|-------|
| für v <sub>2</sub> zwischen 1   | und 0        | beziehungsweise zwischen | 100 % | und | 0 %   |
| für v <sub>3</sub> zwischen 0,5 | und 1        | beziehungsweise zwischen | 50 %  | und | 100 % |
| für v <sub>4</sub> zwischen 0,5 | und 0        | beziehungsweise zwischen | 50 %  | und | 0%    |







27

Am Beispiel von sechs gleich langen Chromosomen, bei denen sich das Centromer regelmässig um  $1/_{10}$  der Chromosomenlänge verschiebt, sollen die verschiedenen Methoden verglichen werden (Abb. 2b und c).

| -  | 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - | 1   | -   |
|----|---|-----|-----|
| 10 | hall                                    | 0   | 4   |
| 10 |   | 152 | _ 2 |
| A  |   |     | -   |

| Armverhältnisse | von | sechs | Chromosomen | mit  | gleichmässiger               | Centrom | erverschiebung, | bestimmt |
|-----------------|-----|-------|-------------|------|------------------------------|---------|-----------------|----------|
|                 |     |       | nach den M  | etho | den $v_1$ , $v_2$ , $v_3$ un | $d v_4$ |                 |          |

| Chromosomennummer | 1   | 2    | 3    | 4    | 5    | 6  |
|-------------------|-----|------|------|------|------|----|
| v.                | 1   | 1.5  | 2,3  | 4    | 9    | 00 |
| V1<br>V2          | 1   | 0.67 | 0,43 | 0,25 | 0,11 | 0  |
| Vo                | 0.5 | 0,6  | 0,7  | 0,8  | 0,9  | 1  |
| V <sub>4</sub>    | 0,5 | 0,4  | 0,3  | 0,2  | 0,1  | 0  |

Am häufigsten wurden bisher die Verhältnisse v1 und v2 verwendet. Sie lassen sich zweifellos in tabellarischen Übersichten gut verwenden, versagen aber bei graphischen Darstellungen. Das Verhältnis des langen zum kurzen Schenkel (v1) schwankt zwischen 1 und ∞. t-Chromosomen weisen sehr grosse Verhältniszahlen auf. Der Eintrag in ein Koordinatennetz ist praktisch unmöglich. Schlimmer aber ist, dass sich die Verhältnisse bei gleichen Verschiebungsschritten des Centromers nicht linear ändern: Wandert das Centromer in Abbildung 2b von Position 5 auf Position 6 (Verschiebung um  $1/_{10}$  der Chromosomenlänge), so steigt v<sub>1</sub> von 1 auf 1,5, wandert es aber von Position 9 auf Position 10 (Verschiebung ebenfalls um 1/10 der Chromosomenlänge), so steigt v<sub>1</sub> von 9 auf  $\infty$ ! Das Gesagte gilt sinngemäss für das Verhältnis des kurzen zum langen Schenkel (v2). Da die Werte lediglich zwischen 0 und 1 schwanken, ist der Eintrag in ein Koordinatennetz zwar möglich, doch wird die Verschiebung ebenfalls nicht linear wiedergegeben. Die Darstellung im Koordinatennetz dient primär der Identifizierung der Chromosomen beziehungsweise der Paarung der Homologen. Die morphologischen Unterschiede zweier Chromosomen müssen darum im ganzen Netz die gleichen graphischen Auswirkungen haben. Die Chromosomen 1 und 2 (Abb. 2) zeigen eine Differenz des Armverhältnisses von 0,33 (=  $d_1$ ), die Chromosomen 5 und 6 bei gleichem Unterschied in der Centromerlage ( $^{1}/_{10}$  der Chromosomenlänge) nur eine Differenz von  $0,11 (= d_5)$ . Die m-Chromosomen liegen also weiter auseinander als die t-Chromosomen, was zu unterschiedlichen Bewertungen des graphischen Bildes führen muss. Nur 331/3 % aller möglichen Aufteilungen der Chromosomen durch das Centromer liegen in der oberen Hälfte des Diagramms, dagegen  $66^2/_3$ % in der unteren. Die Methoden  $v_1$  und  $v_2$  sind darum abzulehnen.

Die Methoden  $v_3$  und  $v_4$  (Abb. 2c) liefern dagegen unverzerrte Diagramme. Ledley und Ruddle (1966) geben dabei der Methode  $v_3$  (bzw. der entsprechenden Angabe des Verhältnisses in Prozenten) den Vorzug, weil der grosse Schenkel genauer gemessen werden könne als der kleine. Ich schliesse mich für die vorliegende Arbeit dieser Darstellungsart an. Unter dem *Armindex* (AI) (= Schenkelindex) wird also das Verhältnis der Länge des langen Arms zur Länge des ganzen Chromosoms, ausgedrückt in Prozenten, verstanden.

Ein anderes System schlägt Battaglia (1955) zur symbolischen Darstellung von Karyotypen vor, indem er 2000fach vergrösserte Chromosomen schematisch auf Millimeterpapier zeichnet und daraus eine Formel, bestehend aus einer Sequenz von Buchstaben und Zahlen, ableitet. Ebenfalls mit einem Code geben Kurita (1955ff.), Hiroe (1957) und Suda (1962) die Zusammensetzung eines Chromosomensatzes an.

Zwei Darstellungsarten haben sich in cytologischen Arbeiten durchgesetzt:

a) Aufreihung der Chromosomen nach ihrer Grösse unter gleichzeitiger Paarung homologer Chromosomen

Diese Darstellung wird als Idiogramm (z.B. Ledley und Ruddle, 1966; Hauschtek und Meili, 1967), als Karyogramm (z.B. Meili, 1965; Grob, 1966) oder als Karyotyp (z.B. Grau, 1964a, Rothfels et al., 1966) bezeichnet. Swanson (1960) versteht unter Karyotyp oder Idiogramm sogar lediglich die photographische oder zeichnerische Abbildung eines ungeordneten Chromosomensatzes. Nur selten lassen sich aber die homologen Partner so eindeutig zuordnen, wie das Maguire (1962) bei Zea mays und Grob (1966) bei Crepis gelungen ist. Die individuelle Schwankung der Chromosomenlänge ist doch so gross, dass sich die Schwankungsbereiche zweier benachbarter Chromosomenpaare meist überschneiden und dadurch eine eindeutige Zuordnung verhindern (Heneen, 1962). Entsprechende Schwierigkeiten erwähnen auch Fraccaro und Lindsten (1960) für die Chromosomen des Menschen. Patau (1960, 1965) geht sehr ausführlich auf die mathematischen Schwierigkeiten bei der Aufreihung nach der Grösse ein und lehnt sie als unbrauchbar zur Identifizierung der Chromosomen ab. Die statistische Auswertung der Merkmale von Paaren, welche nach dieser zufälligen Methode gebildet wurden, sei sinnlos. Idiogramme ergäben nur dann ein brauchbares Bild, wenn

die Chromosomen genügend differenziert sind (mindestens 10 % Längenunterschied),

sogenannte «marker» vorhanden sind (sekundäre Einschnürungen, Satelliten, heterochromatische Stellen usw.),

in Zweifelsfällen lediglich eine Zuordnung zu einer Chromosomengruppe erfolgt.

DNS-Messungen (Mikrospektrophotometrie) (Rothfels et al., 1966) und Autoradiographie mit H<sub>3</sub>-Thymidin (unterschiedlicher Zeitpunkt der Reduplikation) können in Zukunft bei der Identifizierung der Chromosomen mithelfen, wenn die Empfindlichkeit dieser Methoden noch wesentlich gesteigert werden kann.

# b) Darstellung des Chromosomensatzes im Koordinatennetz

Auf der Abszisse wird die relative Chromosomenlänge, auf der Ordinate der Armindex eingetragen. Diese Darstellungsart heisst Karyogramm (Patau, 1960), zweidimensionales Idiogramm (Kobel, 1967), Diagramm (Heneen, 1962) oder «point diagram» (Tjio und Hagberg, 1951). Leider wird der Begriff «Karyogramm» wahlweise sowohl für die paarweise lineare Anordnung der Chromosomen als auch für die Darstellung im Koordinatennetz verwendet. Ich schliesse mich dem Vorschlag von Heneen (1962) an, welcher die erste Art als *Karyoidiogramm*, die zweite als *Karyodiagramm* bezeichnet. Der *Karyotyp* ist die morphologische Individualität eines Chromosomensatzes als Gesamtheit (Babcock, 1947).

Ein Karyodiagramm gilt üblicherweise für einen einzigen Chromosomensatz. Wenn sich sämtliche Chromosomen eindeutig identifizieren lassen, können Mittelwerte mehrerer Sätze samt Streuung errechnet und danach ein Durchschnittsdiagramm erstellt werden. Leider wird die vollständige Identifizierung meist nicht möglich sein, so dass eine statistische Auswertung nur ausnahmsweise erfolgen kann. Das Diagramm eines einzigen Chromosomensatzes muss deshalb repräsentativ für alle übrigen Auswertungen bei der gleichen Pflanze oder Art stehen, wie das auch bei Tjio und Hagberg (1951) für *Hordeum* und bei Heneen (1962) für *Agropyron* geschehen ist. Vergleiche von Karyodiagrammen sind durch das Aufeinanderlegen transparenter Darstellungen möglich. Morphologisch gleiche Chromosomen überdecken sich dabei, während umgebaute Chromosomen aus dem allgemeinen Bild hervorstechen (Kobel, 1967). Auf diese Weise, nämlich durch den Vergleich der transparenten Diagramme aller ausgewerteten Chromosomensätze einer Art, habe ich die Werte gefunden, welche die Basis für die Berechnung der verschiedenen Karyotypen bildeten.

## **B.** Cytologischer Teil

## 1. Systematische Stellung und Gliederung der Gattungen

Die alte Gattung Anemone, wie sie von Linné 1753 aufgestellt wurde, nimmt in dem neuen System von Janchen (1949) eine ganze Subtribus ein (Anemoninae), und diese wird in folgende Gattungen aufgeteilt:

| Anemone                 | 120- | -130 Arten |
|-------------------------|------|------------|
| Hepatica                |      | 5-8 Arten  |
| Pulsatilla              | ca.  | 50 Arten   |
| Barnéoudia (Südamerika) | ca.  | 5 Arten    |
| Capethia (Südamerika)   |      | 2-3 Arten  |
| Knowltonia (Südafrika)  | 13   | 3–15 Arten |

Manche Publikationen, besonders solche der angewandten Botanik, verwenden wegen morphologischer Übergänge etwa noch Anemone im weiteren Sinne, umfas-

Tabelle 4

Übersicht über die Gattungen, Sektionen und Arten; Anzahl der Arten, deren Chromosomenzahl bestimmt und deren Karyotyp analysiert wurde

|  |           | dave                         | on                    |
|--|-----------|------------------------------|-----------------------|
|  |           | Chromosomen<br>zahl bestimmt | - Karyoty<br>analysie |
| 1. Gattung Anemone (Windröschen)                   |           |                              |                       |
| 11. Sektion Anemonanthea DC.                       | 24 Arten  | 8                            | 8                     |
| 12. Sektion Rivularidium Janczewski                | 13 Arten  | 3                            | 3                     |
| 13. Sektion Pulsatilloides DC.                     | 11 Arten  | 0                            | 0                     |
| 14. Sektion Eriocephalus Hook. f. und Thoms.       | 28 Arten  | 16                           | 15                    |
| 15. Sektion Anemonidium Spach.                     | 1 Art     | 1                            | 1                     |
| 16. Sektion Homalocarpus DC.                       | 11 Arten  | 7                            | 7                     |
| 2. Gattung Hepatica (Leberblümchen)                |           |                              |                       |
| 21. Sektion Hepatica Dill.                         | 5 Arten   | 2                            | 2                     |
| 3. Gattung Pulsatilla (Kuhschelle)                 |           |                              |                       |
| 31. Sektion Iostemon Juz.                          | 1 Art     | 0                            | 0                     |
| 32. Sektion Preonanthopsis Zamels                  | 1 Art     | 0                            | 0                     |
| 33. Sektion Preonanthus Ehrhart                    | 4 Arten   | 4                            | 3                     |
| 34. Sektion Semicampanaria Zamels                  | 3 Arten   | 0                            | 0                     |
| 35. Sektion Pulsatilla (DC.) Aichele und Schwegler | 22 Arten  | 15                           | 15                    |
|  | 124 Arten | 56 Arten                     | 54 Arter              |

send Anemone s. str., Hepatica und Pulsatilla. Kritische Teilbearbeitungen aus neuerer Zeit sind die von Ulbrich (1906a), Janchen (1949), Aichele und Schwegler (1957) und Juzepzuk (in Komarov, 1937).

Die sehr häufigen Umbenennungen und Umteilungen erschweren eine Erfassung der zurzeit gültigen Verhältnisse. Der Index Kewensis (Jackson, 1893ff.) enthält nicht weniger als 663 Hinweise auf die drei bearbeiteten Gattungen. Ich habe mich entschlossen, nur die in den Monographien von Ulbrich (1906a) und Aichele und Schwegler (1957) genannten Artnamen zu verwenden, ergänzt durch teilweise Berücksichtigung der Arbeit von Juzepzuk (in Komarov, 1937) für die Arten 14.24– 28 und 16.6–11 (siehe S. 31ff.).

## 2. Chromosomenzahl

| Bemerkungen zu den eige | enen Untersuchungen:  |
|-------------------------|---|
| Jahr                    | Beginn der Aufzucht; das Saatgut stammt in der Regel von der Ernte des Vorjahres.                                 |
| Material                | Fr. = Früchte, Kn. = Knollen, Rh. = Rhizome, Pf. = Pflanzen.  |
| Sätze                   | Anzahl der ausgezählten Chromosomensätze; es wurden nur einwand-<br>freie Sätze berücksichtigt.                   |
| H = Herkunft            | BG = Botanischer Garten, Fa. = Firma.   |
| N = Naturstandort       | Fehlende Angabe bedeutet, dass es sich um Material ohne Herkunfts-<br>bezeichnung oder um Gartenmaterial handelt. |
| Angaben in Klammern     | Nähere Bezeichnung des gelieferten Materials, eventuell vom Lieferan-<br>ten verwendetes Synonym                  |

1. Gattung Anemone

11. Sektion Anemonanthea DC.

11.1 A. keiskeana T. Ito
Verbreitung: Insel Nankai (Schikoku)
frühere Untersuchungen:
2n = 28 Kurita, 1955, 1957a

11.2 A. ranunculoides L.

Verbreitung: Europa, Kaukasus, Taurus, am Jenissei

frühere Untersuchungen:

2n = 32 Böcher, 1932; Langlet, 1932; Trela, 1958; Lamprecht, 1962; Moffett, 1932? (zit. von Guinochet, 1935, in der Originalarbeit nicht gefunden)

2n = 30-33 Bernström, 1946 (an Schnitten 30-33, hauptsächlich aber 32 Chromosomen gezählt)

eigenen Untersuchungen:

2n = 32 1964, Pf., 2 Sätze, H Fa. Nussbaumer, Zürich

11.3 A. coerulea DC.

Verbreitung: Asien

frühere Untersuchungen:

2n = 14 Sakai, 1935 (A. debilis) (Im abgebildeten Chromosomensatz ist die Zahl nicht eindeutig bestimmbar)

2n = 16 Kurita, 1956a, 1961 (A. debilis)

11.4 A. soyensis Boissieu

Verbreitung: unbekannt. Nur ein Fruchtexemplar ohne Rhizom beschrieben; Blüten unbekannt. Von Ulbrich (1906a) nicht gesehen.

11.5 A. deltoidea Dougl.

Verbreitung: pazifisches Nordamerika

#### 11.6 A. trifolia L.

Verbreitung: Portugal, Nordspanien, Südalpen, Karpaten, atlantisches Nordamerika

frühere Untersuchungen: Langlet, 1932 (Zählungen an Schnitten) 2n = 30 - 322n = 32Mattick, 1949 (in Tischler, 1950); Favarger, 1965 eigene Untersuchungen: 1967, Fr., 4 Sätze, H BG Giessen 2n = 162n = 321965, Pf., 9 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 11.7 A. raddeana Regel Verbreitung: China, Japan frühere Untersuchungen: Kurita, 1956b, 1957a 2n = 3211.8 A. udensis Trautvetter und Meyer Verbreitung: Mandschurei und Nordkorea (endemisch) 11.9 A. altaica Fischer Verbreitung: europäisches Russland bis Japan frühere Untersuchungen: 2n = 16Guinochet, 1935; Miduno, 1943 eigene Untersuchungen: 1964, Fr., 10 Sätze, H BG Vácrátót 2n = 161964, Fr., 3 Sätze, H BG Jena 1967, Fr., 5 Sätze, H BG Münster i. W. 11.10 A. nemorosa L. Verbreitung: Europa (ssp. europaea) Ostasien (ssp. amurensis = 11.26 A. amurensis (Korsh.) Kom.; siehe dort) Nordamerika (ssp. americana) sehr formenreich; sowohl von den europäischen wie den ostasiatischen sehr verschieden; häufigste und verbreitetste Abart: var. quinquefolia L. (= A. quinquefolia L.), siehe S. 81. frühere Untersuchungen (vgl. Diskussion S. 78 ff.): Guinochet, 1935 2n = 162n = 24Winge, 1935 2n = 30Langlet, 1932; Satczek (in Skalinska et al., 1959); Trela, 1958, 1961, 1963a, 1963b) Moffett, 1932; Löve, 1954a (A. quinquefolia); Heimburger, 1959 (A. quinque-2n = 32folia); Lamprecht, 1962 (A. quinquefolia); Löve und Löve (in Löve und Solbrig, 1964) (A. quinquefolia) 2n = 39Moffett, 1932 2n = 30, 45Lamprecht, 1962 2n = 28 - 32Böcher, 1932 2n = 29 - 31, 37, 43-46 Bernström, 1946 eigene Untersuchungen: 2n = 301963, Pf., 2 Sätze, H Baumberger, N Brunnen SZ 1963, Pf., 2 Sätze, H Baumberger, N Cisapass/I 1963, Pf., 6 Sätze, H Baumberger, N Otelfingen ZH 1963, Pf., 6 Sätze, H Baumberger, N Mt. Sumbra/I 1965, Pf., 1 Satz, H Baumberger, N Kloten ZH 1965, Pf., 3 Sätze, H Legat<sup>1</sup>, N Köniz BE 1965, Pf., 1 Satz, H Legat, N Rüti ZH 1965, Pf., 2 Sätze, H Legat, N Therwil BL 1965, Pf., 4 Sätze, H Legat, N Horgen ZH N Zürich ZH 1965, Pf., 6 Sätze, H Legat, 1965, Pf., 4 Sätze, H Legat, N Safnern BE 1965, Pf., 3 Sätze, H Legat, N Guggisberg BE 1965, Pf., 3 Sätze, H Legat, N Olten SO

<sup>1</sup> Aus einer Sammelaktion (Baumberger, 1965)

| 1965, | Pf., | 1 | Satz,  | H | Legat, |  |
|-------|------|---|--------|---|--------|--|
| 1965, | Pf., | 3 | Sätze, | H | Legat, |  |
| 1965, | Pf., | 1 | Satz,  | H | Legat, |  |
| 1965, | Pf., | 2 | Sätze, | H | Legat, |  |
| 1966, | Pf., | 2 | Sätze, | H | Legat, |  |
|       |      |   |        |   |        |  |

N Aarau AG N Altendorf SZ N Gondo VS N Oppdal/N N Giubiasco TI

11.11 A. umbrosa C. A. Meyer Verbreitung: Altai, China

#### 11.12 A. fischeriana DC.

Verbreitung: Altai. Ulbrich (1906a) hat das Originalexemplar nicht gesehen. Es sei ihm unbekannt, was De Candolle unter dieser Art verstanden habe. Dessen Beschreibung sei ungenügend. Becherer (1931) stellt nach einer kritischen Betrachtung einer Pflanze im Herbar Prodrome (De Candolle) fest, dass es sich bei A. fischeriana lediglich um eine Form von A. coerulea DC (11.3) handelt.

11.13 A. nikoënsis Maximowicz

Verbreitung: Japan, China (sehr selten) frühere Untersuchungen:

2n = 16 Kurita, 1955, 1957a, 1958b

11.14 A. reflexa Stephan

Verbreitung: Asien (disjunkt, selten)

frühere Untersuchungen:

2n = 16 Guinochet, 1935; Rosenthal, 1936? (zit. von Gregory, 1941, und Darlington und Janaki-Ammal, 1945, in der Originalarbeit nicht gefunden)

eigene Untersuchungen:

2n = 16 1966, Fr., 23 Sätze, H BG Champex 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Vácrátót

11.15 A. apennina L.

Verbreitung: westliche Mittelmeerländer

frühere Untersuchungen:

2n = 16 Böcher, 1932, 1945, 1959? (zit. von Cave, 1959, und Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden)

eigene Untersuchungen:

2n = 16 1965, Fr., 19 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH

11.16 A. blanda Schott und Kotschy

Verbreitung: östliche Mittelmeerländer

frühere Untersuchungen:

2n = 16 Langlet, 1927, 1932; Rothfels et al., 1966

2n = 32 Moffett, 1932 (var. rosea)

eigenen Untersuchungen:

2n = 161962, Kn., 7 Sätze, *H* Fa. Mauser, Zürich 1963, Pf., 2 Sätze, *H* Fa. Vogt, Erlenbach ZH (rosea) 1964, Pf., 5 Sätze, *H* Fa. Frei, Wildensbuch ZH

11.17 A. baicalensis Turczaninoff

Verbreitung: Baikalsee, China, Japan

frühere Untersuchungen:

(2n = 14 Nakajima, 1933 [A. laevigata Koidz.])
 A. laevigata Koidz. = A. baicalensis var. laevigata A. Gray (Kew Suppl. 8). Es handelt sich aber wahrscheinlich um 21.1 A. hepatica var. laevigata. Die Untersuchung wurde von Matsuura und Sutô 1935 als A. flaccida, von Gregory 1941 und Tarnavschi 1947 als A. hepatica zitiert. Die Angabe ist hier sicher falsch und deshalb nicht zu berücksichtigen, sondern bei 21.1 A. hepatica = H. nobilis.

(2n = 14 Matsuura und Sutô, 1935 [A. flaccida]; Miduno, 1943 [A. flaccida]; Ôno und Kikuchi, 1953 [A. flaccida], 1957 [A. flaccida]; Kurita, 1956a [A. flaccida], 1957a [A. flaccida], 1958b [A. flaccida])

A. flaccida F. Schmidt ist sicher eine eigene Art, trotz Ulbrich, 1906a, S. 230. Vgl. Komarov, 1937: sub Anemone, Sectio I Anemonanthea, Subsectio 3 Stolonifera. Kurita, 1957a: Die Chromosomensätze von Hepatica nobilis und A. flaccida sind sehr ähnlich. Langlet, 1927? (zit. von Gregory, 1941, und Darlington und Janaki-Ammal, 2n = 161945, in der Originalarbeit nicht gefunden), 1932, Moffett, 1932 eigene Untersuchungen: 1964, Fr., 16 Sätze, H BG Jena 2n = 161967, Fr., 1 Satz, H BG Münster i. W. 11.18 A. prattii Huth Verbreitung: China (endemisch, sehr selten) 11.19 A. ulbrichiana Diels Verbreitung: China (endemisch, sehr selten) 11.20 A. gelida Maximowicz Verbreitung: China (endemisch, sehr selten). Von Ulbrich (1906a) nicht gesehen. 11.21 A. delavayi Franchet Verbreitung: China (endemisch, sehr selten) 11.22 A. stolonifera Maximowicz Verbreitung: China, Japan (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 16Kurita, 1955, 1957a, 1958b, 1958c 11.23 A. exigua Maximowicz Verbreitung: Zentralchina (endemisch) 11.24 A. davidii Franchet Verbreitung: Zentralchina (endemisch). Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. 12. Sektion Rivularidium Janczewski 12.1 A. mexicana H.B.K. Verbreitung: Mexiko (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1932; Moffett, 1932; Kurita, 1957b eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 6 Sätze, H BG Bratislava 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Bratislava 12.2 A. rivularis Hamilt. Verbreitung: Himalaja, China, Vorderindien, Ceylon (weit verbreitet, nicht endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1932; Moffett, 1932? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden); Guinochet, 1935; Gregory, 1941; Kurita, 1957? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden; laut pers. Mitteilung von Prof. Kurita [1967] nur 1958 publiziert), 1958c; Heimburger, 1959 eigene Untersuchungen: 1963, Pf., 2 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 2n = 161964, Fr., 13 Sätze, H BG Berlin (var. barbulata) 1967, Fr., 3 Sätze, H BG Stockholm 12.3 A. hemsleyi Britton Verbreitung: Mexiko (endemisch). Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. Aufgrund der Beschreibung hält er die Art für eine Form von 12.1 A. mexicana. 12.4 A. sellowii Pritzel Verbreitung: Südbrasilien (endemisch) 12.5 A. glazioviana Urban Verbreitung: Südbrasilien (endemisch)

12.6 A. leveillei E. Ulbrich Verbreitung: Zentralchina (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1932; Moffett, 1932? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden), Guinochet, 1935? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden); Gregory, 1941; Kurita, 1957b eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Pf., 8 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 1965, Pf., 1 Satz, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 2n = 481966, Fr., 6 Sätze, H BG Dublin (hexaploid!) 12.7 A. antucensis Poeppig Verbreitung: Südchile (endemisch) 12.8 A. helleborifolia DC. Verbreitung: Peru (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 48Favarger und Huynk (in Löve, 1965) (in Peru gefunden, n = 24) 12.9 A. peruviana Britton Verbreitung: Peru. Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. Aufgrund der Beschreibung hält er diese Art nur für eine Form von 12.8 A. helleborifolia. 12.10 A. crassifolia Hooker Verbreitung: Westtasmanien (endemisch) 12.11 A. richardsonii Hooker Verbreitung: Alaska, Grönland frühere Untersuchungen: 2n = 14Bormann und Beatty, 1955; Böcher, 1959; Heimburger, 1959 12.12 A. rigida Barnéoud Verbreitung: Chile (endemisch) 12.13 A. hepaticifolia Hooker Verbreitung: Südchile (endemisch) 13. Sektion Pulsatilloides DC. 13.1 A. capensis Lam. Verbreitung: Südafrika 13.2 A. glaucifolia Franchet Verbreitung: China (endemisch) 13.3 A. alchemillifolia E. Mey. Verbreitung: Südafrika 13.4 A. fanninii Harvey Verbreitung: Südafrika (endemisch) 13.5 A. thomsonii Oliver Verbreitung: Ostafrika (endemisch) 13.6 A. obtusiloba D. Don Verbreitung: Himalaja, China frühere Untersuchungen: 2n = 16Sobti und Singh, 1961 (A. obtusifolia D. Don) Im Index Kewensis gibt es keine Art mit der Bezeichnung A. obtusifolia. Es muss sich um A. obtusiloba D. Don handeln. 13.7 A. rupestris Wallich Verbreitung: Himalaja, China (endemisch) 13.8 A. trullifolia Hook. f. und Thoms. Verbreitung: Himalaja (endemisch)

35

# 13.9 A. coelestina Franchet

Verbreitung: China (endemisch)

13.10 A. imbricata Maximowicz Verbreitung: Tibet (endemisch). Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen.

13.11 A. begoniifolia Léveillé und Vaniot Verbreitung: China (endemisch)

## 14. Sektion Eriocephalus Hook. f. und Thoms.

14.1 A. baldensis L.

Verbreitung: Pyrenäen, Alpen, Apennin, Karpaten, Gebirge des pazifischen Nordamerika (disjunkt)

frühere Untersuchungen:

- 2n = 16 Langlet, 1932 (A. pavonina); Favarger und Huynk (in Löve und Solbrig, 1964); Favarger, 1965
- 2n = 24 Moffett, 1932 (Bem. von Moffett: Vermutlich aus Kreuzung zwischen Di- und Tetraploiden)
- 2n = 32 Gajewski, 1947? (zit. von Darlington und Wylie, 1955, und Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden); Boraiah und Heimburger, 1964 (A. drummondii)

2n = 48 Kurita, 1958c; Heimburger, 1961

2n = 16, 32,

48 Heimburger, 1962 (A. drummondii)

eigene Untersuchungen:

2n = 32 1964, Fr., 1 Satz, H BG Warschau

14.2 A. jamesonii Hooker

Verbreitung: Ecuador (endemisch)

14.3 A. tetonensis Porter

Verbreitung: Rocky Mountains (endemisch). Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. Er bezweifelt, dass es sich um eine gute Art handelt. frühere Untersuchungen:

2n = 32 Boraiah und Heimburger, 1964

eigene Untersuchungen:

2n = 16 1966, Fr., 9 Sätze, *H* BG Jena

Verbreitung: westliche Mittelmeerländer

14.4 A. palmata L.

frühere Untersuchungen: 2n = 16Heimburger, 1959; Madahar, 1967 2n = 32Langlet, 1932; Madahar, 1967 eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Fr., 20 Sätze, H BG Mainz 2n = 481967, Fr., 3 Sätze, H BG Frohnleiten (hexaploid!) 14.5 A. pavonina Lam. Verbreitung: Südeuropa, Kleinasien frühere Untersuchungen: Moffett, 1932 (A. fulgens); Nakajima, 1936; Heimburger, 1959; Rothfels 2n = 16et al., 1966; Madahar, 1967 2n = 32Langlet, 1932 (A. fulgens) eigene Untersuchungen: 1962, Kn., 1 Satz, H Fa. Mauser, Zürich (A. fulgens) 2n = 161963, Pf., 2 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH (A. fulgens) 1965, Pf., 2 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH (A.fulgens)

1967, Fr., 2 Sätze, H BG Bratislava

14.6 A. hortensis L. Verbreitung: Südeuropa, Kleinasien frühere Untersuchungen: 2n = 16Guinochet, 1935; Nakajima, 1936; Madahar, 1967 eigene Untersuchungen: 2n = 161965, Pf., 2 Sätze, H Fa. Correvon, Genf (A. stellata) 1966, Fr., 5 Sätze, H BG Brüssel 14.7 A. coronaria L. Mittelmeer, Vorderasien Verbreitung: frühere Untersuchungen: Nakajima, 1931; Guinochet, 1935; Dahl, 1937? (zit. von Gregory, 1941, und 2n = 16Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden); Miduno, 1943; Kurita, 1955, 1957a, 1958? (zit. von Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden); Heimburger, 1959; Rothfels et al., 1966; Madahar, 1967 eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Kn, 2 Sätze, H Fa. Mauser, Zürich (A. de Caen) 1964, Fr., 11 Sätze, H Fa. Mauser, Zürich (A. de Caen) 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Antwerpen 14.8 A. biflora DC. Verbreitung: Vorderasien frühere Untersuchungen: 2n = 16Madahar, 1967 14.9 A. seravshania Komarov Verbreitung: Turkestan (endemisch) 14.10 A. eranthoides Regel Verbreitung: Turkestan (endemisch) 14.11 A. tschernajewii Regel Verbreitung: Turkestan, Afghanistan (endemisch) 14.12 A. parviflora Michaux Verbreitung: arktisches und subarktisches Nordamerika frühere Untersuchungen: Bormann und Beatty, 1955 (Wurzeln von in Alaska gesammeltem Material) 2n = 142n = 16Langlet, 1932; Moffett, 1932, 1932 (A. borealis Richards); Heimburger, 1959; Packer, 1964; Rothfels et al., 1966 eigene Untersuchungen: 2n = 161966, Fr., 1 Satz, H BG Ottawa, N NW-Territorium/Can. 1967, Fr., 4 Sätze, H BG Vancouver, N Alberta/Can. 2n = 321966, Fr., 2 Sätze, H BG Vancouver, N Alberta/Can. 14.13 A. vitifolia Hamilton Verbreitung: Himalaja, China frühere Untersuchungen: Langlet, 1932; Moffett, 1932; Kurita, 1960 (A. tomentosa L.) 2n = 16eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Fr., 5 Sätze, H BG Kopenhagen (A. tomentosa) 1963, Pf., 4 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 1964, Fr., 10 Sätze, H BG Kopenhagen (A. tomentosa) 1967, Fr., 13 Sätze, H BG Stockholm (A. tomentosa) 1967, Fr., 8 Sätze, H BG Strassburg 14.14 A. japonica Sieb. und Zucc. Verbreitung: China, Japan frühere Untersuchungen: Takamine, 1916; Langlet, 1927 (A. hupehensis), 1932 (A. hupehensis), 1932; 2n = 16Nakajima, 1931; Moffett, 1932; Matsuura und Sutô, 1935; Gregory, 1941; Kurita, 1955 (A. hupehensis), 1957a (A. nipponica Merr.), 1958b (A. nipponica Merr.), 1959 (A. nipponica); Heimburger, 1959 (A. hupehensis)

37

eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Fr., 5 Sätze, H BG Zürich 1965, Pf., 5 Sätze, H Fa.Vogt, Erlenbach ZH (A. hupehensis) 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Frohnleiten (A. hupehensis) 1967, Fr., 5 Sätze, H BG Stockholm (A. hupehensis) 14.15 A. sylvestris L. Verbreitung: Europa, Asien (disjunkt) frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1927, 1932; Moffett, 1932; Turesson, 1938; Gajewski, 1946, 1947; Polya, 1949; Löve, 1954a; Trela, 1958; Heimburger, 1959, 1962; Zhukova, 1961; Kurita, 1962; Rothfels et al., 1966 2n = 32Gregory, 1941 eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 28 Sätze, H BG Wien, N Wienerwald 1967, Fr., 7 Sätze, H BG Jakutsk 1967, Fr., 13 Sätze, H BG Jena, N Orlamünde/Thür. 1967, Fr., 5 Sätze, H BG Halle, N Rudolstadt 1967, Fr., 13 Sätze, H BG Pruhonice, N Böhmen 1967, Fr., 9 Sätze, H BG Pruhonice, N Böhmen 14.16 A. rupicola Cambess. Verbreitung: Himalaja, China frühere Untersuchungen: 2n = 16Heimburger, 1959 2n = 32Langlet, 1927, 1932; Moffett, 1932 eigene Untersuchungen: 2n = 161967, Fr., 2 Sätze, H BG Bad Aussee 2n = 321964, Fr., 1 Satz, H BG Jena gleiche Sendung 2n = 481964, Fr., 2 Sätze, H BG Jena 14.17 A. virginiana L. Verbreitung: Nordamerika frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1932; Dahl, 1937; Gregory, 1941; Gajewski, 1947; Kurita, 1955, 1957b; Heimburger, 1959, 1962; Rothfels et al., 1966 2n = 32Guinochet, 1935 eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 31 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can. 1965, Fr., 10 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can. 1967, Fr., 1 Satz, H BG Stockholm 14.18 A. riparia Fernald Verbreitung: Nordamerika. Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. frühere Untersuchungen: 2n = 16Dahl, 1937; Kurita, 1957b; Heimburger, 1959, 1962; Rothfels et al., 1966 eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 17 Sätze, H BG Bonn 1965, Fr., 3 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can. 1966, Fr., 6 Sätze, H BG Bonn 14.19 A. cylindrica Gray Verbreitung: Nordamerika frühere Untersuchungen: Guinochet, 1935; Dahl, 1937; Gregory, 1941; Heimburger, 1959, 1962; 2n = 16Heimburger und Kamitakahara, 1963; Löve und Löve (in Löve und Solbrig, 1964); Rothfels et al., 1966 eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 15 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can. 1963, Pf., 3 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 1965, Fr., 8 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can.

1965, Fr., 6 Sätze, H BG Ottawa, N Ontario/Can. 1967, Fr., 8 Sätze, H BG Vancouver, N Alberta/Can. 1967, Fr., 9 Sätze, H BG Wisconsin, N Wisconsin/USA 14.20 A. multifida Poir. Verbreitung: Nord- und Südamerika frühere Untersuchungen: Langlet, 1927, 1932; Moffett, 1932, 1932 (A. magellanica); Gajewski, 1946, 2n = 321947; Heimburger, 1959, 1961, 1962; Rahn, 1960; Zhukova, 1961; Boraiah und Heimburger, 1964; Heimburger und Boraiah, 1964; Löve und Löve (in Löve und Solbrig, 1964); Favarger und Huynk (in Löve und Solbrig, 1964) ? (zit. von Cave, 1965, in der Originalarbeit nicht gefunden) eigene Untersuchungen: 1964, Fr., 1 Satz, H BG Bratislava (A. hudsoniana) 2n = 161964, Fr., 23 Sätze, H BG Ottawa, N Saskatchewan/Can. (var. hudsoniana) 1963, Fr., 1 Satz, H BG Lautaret, N Kanada (vorletzte Generation) 2n = 321966, Fr., 8 Sätze, H BG Dublin (A. globosa) 1966, Fr., 2 Sätze, H BG Hull (A. magellanica) 1966, Fr., 5 Sätze, H BG Ottawa, N Fort Smith/Can. (var. hudsoniana) 1967, Fr., 10 Sätze, H BG Vancouver, N Alberta/Can. 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Vancouver, N British Columbia/Can. 14.21 A. decapetala Ard. Verbreitung: Nord- und Südamerika frühere Untersuchungen: Joseph und Heimburger, 1966; Rothfels et al., 1966 2n = 16Moffett, 1932 (Bemerkung von Moffett: Vermutlich aus Kreuzung zwischen 2n = 24Di- und Tetraploiden) eigene Untersuchungen: 1967, Fr., 9 Sätze, H BG Bratislava 2n = 161965, Pf., 8 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 2n = 2414.22 A. sphenophylla Poeppig Verbreitung: Nord- und Südamerika 14.23 A. caroliniana Walter Verbreitung: Nordamerika frühere Untersuchungen: Moffett, 1932; Heimburger, 1959; Joseph und Heimburger, 1966; Roth-2n = 16fels et al., 1966 14.24 A. kuznetzowii Woron. Verbreitung: Kaukasus 14.25 A. bucharica Rgl. Verbreitung: asiatisches Russland frühere Untersuchungen: Madahar, 1967 2n = 1614.26 A. petiolulosa Juz. Verbreitung: westliches asiatisches Russland frühere Untersuchungen: 2n = 16Madahar, 1967 14.27 A. almaatensis Juz. Verbreitung: asiatisches Russland 14.28 A. oligotoma Juz. Verbreitung: asiatisches Russland 15. Sektion Anemonidium Spach. 15.1 A. dichotoma L. Verbreitung: Asien, Nordamerika 39

#### frühere Untersuchungen: 2n = 14Langlet, 1932 (A. canadensis); Heimburger, 1959 (A. canadensis); Löve und Löve (in Löve und Solbrig, 1964) (A. canadensis) 2n = 16?Guinochet, 1935 2n = 28Kurita, 1957b (Bemerkung von Kurita: Chromosomensatz ähnlich demjenigen von 11.1 A. keiskeana) eigene Untersuchungen: 2n = 141965, Pf., 10 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH (A. canadensis) 2n = 161966, Fr., 16 Sätze, H BG Stockholm

16. Sektion Homalocarpus DC.

16.1 A. narcissiflora L.

Verbreitung: Asien, Europa, Nordamerika

frühere Untersuchungen:

- Sakai, 1934; Langlet, 1935? (zit. von Tarnavschi, 1947; eine Arbeit von 2n = 14Langlet aus dem Jahre 1935 ist nicht bekannt), 1936; Larsen, 1954; Kurita, 1955, 1956c (A. sikokiana), 1957a, 1957b (A. sikokiana); Trela, 1958; Heimburger, 1959 (A. fasciculata); Zhukova, 1961, 1961 (A. fasciculata); Rothfels et al., 1966 (A. fasciculata) 2n = 14 - 16Langlet, 1927, 1932
- 2n = 16
- Sokolovskaya und Strelkova, 1940 (A. chrysantha Gros.), 1962 (A. speciosa Adams)
- (2n = 24)Guinochet, 1935? [zit. von Gregory, 1941. Es handelt sich zweifellos um einen Druckfehler. In Guinichet, 1935, ist 2n = 14-16, zitiert nach Langlet, 1927, angegeben. Es ist demnach keine Originalarbeit.])

eigene Untersuchungen: 2n = 14

1964, Fr., 6 Sätze, H BG Wien, N Raxalpe/A (A. fasciculata) 1964, Pf., 8 Sätze, H Baumberger, N Flims GR 1966, Fr., 12 Sätze, H BG Lautaret, N Armenien<sup>1</sup> (A. fasciculata) 1966, Fr., 1 Satz, H BG Lautaret, N Kaukasus<sup>1</sup> (A. fasciculata) 1967, Fr., 3 Sätze, H BG Wien, N Steiermark/A 1967, Fr., 6 Sätze, H BG Champex, N Schynige Platte BE 1967, Pf., 2 Sätze, H Baumberger, N Mt.-Viso/F

<sup>1</sup> Samen vom Naturstandort wurden im BG Lautaret (Universität Grenoble) weitergezüchtet.

16.2 A. demissa Hook. f. und Thoms. Verbreitung: Himalaja, China frühere Untersuchungen: 2n = 14Langlet, 1927? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden), 1932? (zit. von Darlington und Wylie, 1955, in der Originalarbeit nicht gefunden), 1936; Sakai, 1934? (zit. von Böcher, 1959, in der Originalarbeit nicht gefunden); Kurita, 1955?, 1957? (zit. von Böcher, 1959, laut pers. Mitteilung von Prof. Kurita [1967] von ihm noch nicht untersucht) eigene Untersuchungen:

2n = 141966, Fr., 15 Sätze, H BG Lautaret

16.3 A. polyanthes D. Don. Verbreitung: Himalaja (endemisch)

frühere Untersuchungen:

2n = 16Langlet, 1932 eigene Untersuchungen:

2n = 161966, Fr., 3 Sätze, H BG Leningrad

16.4 A. elongata D. Don.

Verbreitung: Himalaja (endemisch)

eigene Untersuchungen:

2n = 161963, Fr., 5 Sätze, H BG Zürich 1967, Fr., 5 Sätze, H BG Giessen

16.5 A. tetrasepala Royle Verbreitung: Himalaja frühere Untersuchungen: 2n = 14Rothfels et al., 1966 2n = 32Kurita, 1958c (Material aus dem Botanischen Garten Stockholm) eigene Untersuchungen: 2n = 141966, Fr., 5 Sätze, H BG Stockholm 1967, Fr., 5 Sätze, H BG Stockholm 16.6 A. impexa Juz. Verbreitung: Transkaukasus 16.7 A. biarmiensis Juz. Verbreitung: Ural frühere Untersuchungen: 2n = 14Zhukova, 1961 16.8 A. schrenkiana Juz. Verbreitung: asiatisches Russland 16.9 A. crinita Juz. Verbreitung: Westsibirien frühere Untersuchungen: 2n = 14, 28 Zhukova, 1961 eigene Untersuchungen: 2n = 141966, Fr., 1 Satz, H BG Jena 1967, Fr., 13 Sätze, H BG Kirovsk 16.10 A. sibirica L. Verbreitung: Sibirien frühere Untersuchungen: 2n = 14 - 16Sokolovskaya, 1963 2n = 16Moffett, 1932; Sokolovskaya, 1958; Sokolovskaya und Strelkova, 1960 eigene Untersuchungen: 2n = 161963, Fr., 4 Sätze, H BG Vácrátót 1967, Fr., 4 Sätze, H BG Frohnleiten 1967, Fr., 9 Sätze, H BG Vácrátót

16.11 A. brevipedunculata Juz. Verbreitung: Ostsibirien

2. Gattung Hepatica

21. Sektion Hepatica Dill.

21.1 H. nobilis Garsault
Verbreitung: Europa, Korea, Japan, Nordamerika
frühere Untersuchungen:
2n = 14 Langlet, 1927 (var. alb.-ros. candida

Langlet, 1927 (var. alb.-ros., candida, rubr. plen.); Moffett, 1932; Böcher, 1932; Nakajima, 1933, 1933 (A. laevigata Koidz.)? (A. laevigata Koidz. = 11.17 A. baicalensis var. laevigata A. Gray. Es handelt sich aber wahrscheinlich um A. hepatica var. laevigata, wie Gregory, 1941, und Tarnavschi, 1947, zitieren. Nakajima publiziert die Chromosomenzahl von A. laevigata zusammen mit derjenigen von A. hepatica = H. nobilis); Matsuura und Sutô, 1935 (Hepatica triloba var. obtusa, = var. nipponica lt. Hara und Kurosawa, 1958); Pop, 1937; Löve, 1954a (H. nobilis und H. americana); Kurita, 1956a, 1957a (var. japonica, nipponica), 1958? (zit. von Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden), 1961 (var. nipponica); Hiroe, 1957 (var. japonica); Heimburger, 1959 (H. americana); Hara und Kurosawa, 1958 (var. japonica); Skalinska et al., 1959; Sorsa, 1962; Suda, 1962; Rothfels et al., 1966 (H. americana) Sugiura, 1931 (var. acuta), 1936 (var. acuta)

2n = 16

| 2n = 28        | Langlet, 1927 (var. multiloba); Hiroe, 1957 (var. nipponica); Kurita, 1957a<br>(var.); Hara und Kurosawa, 1958 (var. pubescens, = var. nipponica Hiroe) |
|----------------|---|
| 2n = 42        | Hiroe, 1957 (var. pubescens)  |
| eigene Unterst | uchungen:   |
| 2n = 14        | 1963, Pf., 2 Sätze, H Baumberger, N Cisapass/I  |
|                | 1963, Pf., 3 Sätze, H Baumberger, N Beggingen SH  |
|                | 1963, Pf., 7 Sätze, H Baumberger, N Flims GR  |
|                | 1963, Pf., 10 Sätze, H Baumberger, N Rif. Donegani/I  |
|                | 1963, Pf., 9 Sätze, H Baumberger, N Flims GR  |
|                | 1963, Pf., 6 Sätze, H Baumberger, N Beggingen SH  |
| and the second | 1964, Pf., 3 Sätze, H Baumberger, N Sils i. D. GR (blaue Blüten)  |
|                | 1964, Pf., 1 Satz, H Baumberger, N Sils i. D. GR (weisse Blüten)  |
| 21.2 H acm     | tiloba DC.  |
| Verbreitung.   | atlantisches Nordamerika  |
| frühere Unter  | suchungen:  |
| 2n = 14        | Langlet, 1932: Löve, 1954a; Kurita, 1955 (H. acuta); Heimburger, 1959;  |
| 211 11         | Rothfels et al., 1966   |
| 213 H trav     | assilvanica Fuss  |
| Vorbroitung.   | Osteurona   |
| frühere Hinter | suchungen (vgl. Diskussion S. 81)   |
| 2n - 16        | Pon 1937  |
| 2n - 28        | Langlet 1932 (A. angulosa)  |
| (2n - 32)      | Rosenthal, 1936 (A. transsvlvanica Schier )   |
| (211 - 52      | Gemeint ist wahrscheinlich A. transsilvanica Schur = $35.22$ Pulsatilla vulgaris. Die Arbeit handelt von Chromosomenstudien an Pulsatilla.              |
| eigene Unters  | suchungen:  |
| 2n = 21        | 1964, Pf., 5 Sätze, H Fa. Frei, Wildensbuch ZH  |
| 2n = 28        | 1963, Pf., 2 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH (H. angulosa)  |
| 21.4 H. hen    | rvi Steward   |
| Verbreitung:   | Ostasien  |
| 21.5 H. fale   | coneri Juz.   |
| Verbreitung:   | Himalaia  |

### 3. Gattung Pulsatilla

#### 31. Sektion Iostemon Juz.

31.1 P. kostyczewii Juz.

Verbreitung: westliches Asien, Pamir, Altai. Ulbrich (1906a) hat kein Material gesehen. Die Art steht bei ihm als fragwürdig in der Untergattung Anemone, Sektion Eriocephalus, der Art 14.7 A. coronaria angegliedert. Juzepzuk hat 1937 das Epithet zur Gattung Pulsatilla transferiert, Aichele und Schwegler (1957) haben dafür eine neue Sektion Iostemon geschaffen.

# 32. Sektion Preonanthopsis Zamels

32.1 P. taraoi Takeda
Verbreitung: Japan, Kurilen
frühere Untersuchungen:
2n = 32 Kurita, 1956a, 1957a (P. nipponica)

33. Sektion Preonanthus Ehrhart

33.1 P. alpina Delarb.
Verbreitung: Mittel- und Westeuropa
frühere Untersuchungen:
2n = 16 Rosenthal, 1936; Mattick, 1949 (in Tischler, 1950)
eigene Untersuchungen:
2n = 16 1963, Pf., 11 Sätze, H Baumberger, N Rif. Donegani/I
1967, Fr., 3 Sätze, H BG Wien, N Steiermark/A

1967, Fr., 2 Sätze, H BG Champex, N Wallis 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Champex, N Wallis (ssp. sulphurea) 2n = 321967, Fr., 4 Sätze, H BG Pruhonice, N Tschechoslowakei (ssp. eu-alpina) 33.2 P. alba Reichenbach Verbreitung: europäisches Mittelgebirge (disjunkt) eigene Untersuchungen: 2n = 161966, Fr., 8 Sätze, H BG Lautaret, N Vogesen 1966, Fr., 8 Sätze, H BG Lautaret, N Jugoslawien 2n = 321963, Pf., 6 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 33.3 P. aurea Juz. Verbreitung: Kaukasus eigene Untersuchungen: 2n = 161966, Fr., 4 Sätze, H BG Stavropol, N Nordkaukasus 33.4 P. occidentalis Freyn Verbreitung: Nordamerika, Rocky Mountains frühere Untersuchungen: 2n = 16Heimburger, 1959; Packer, 1964; Rothfels et al., 1966 eigene Untersuchungen: 1966, Fr., 4 Sätze, H BG Vancouver, N British Columbia/Can. 2n = 16

#### 34. Sektion Semicampanaria Zamels

34.1 P. cernua Bercht. und Presl Verbreitung: Ostasien frühere Untersuchungen:
2n = 16 Nakajima, 1931; Matsuura und Sutô, 1935; Kurita, 1956a, 1957a
34.2 P. dahurica Spreng. Verbreitung: Ostasien frühere Untersuchungen:
2n = 16 Kurita, 1956c, 1957b
34.3 P. chinensis Regel Verbreitung: Ostasien

# 35. Sektion Pulsatilla (DC.) Aichele und Schwegler

35.1 P. patens Miller Verbreitung: Osteuropa, Westasien frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1927? (zit. von Tarnavschi, 1947; Tischler, 1950, und Löve und Löve, 1961a, in der Originalarbeit nicht gefunden); Rosenthal, 1936; Tarnavschi, 1947; Löve, 1954; Rothfels et al., 1966 eigene Untersuchungen: 2n = 321964, Pf., 2 Sätze, H Fa. Correvon, Genf 2n = 161964, Fr., 19 Sätze, H BG Ottawa, N Alberta/Can. 35.2 P. flavescens Juz. Verbreitung: Ural, Sibirien eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Pf., 8 Sätze, H Zimmermann, Tübingen 1967, Fr., 6 Sätze, H BG Jakutsk 35.3 P. nuttalliana Bercht. und Presl Verbreitung: Nordamerika, Sibirien frühere Untersuchungen: 2n = 16Uellner, 1954; Bormann und Beatty, 1955 (P. ludoviciana Heller); Heimburger, 1959, 1962; Rothfels et al., 1966 Löve, 1954b (P. ludoviciana Heller) 2n = 3235.4 P. vernalis Miller Verbreitung: Europa

frühere Untersuchungen: Moffett, 1932; Böcher, 1932; Uellner, 1954; Kurita, 1958c 2n = 16eigene Untersuchungen: 1964, Fr., 7 Sätze, H Baumberger, N Nufenen GR 2n = 161965, Pf., 3 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 1967, Fr., 4 Sätze, H BG St. Gallen, N Alp Parsonz GR 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Lüttich, N Hautes-Alpes/F 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Neuchâtel, N Schweizer Alpen 1967, Fr., 6 Sätze, H BG Champex, N Simplon VS 1967, Pf., 7 Sätze, H Baumberger, N Zeneggen VS 35.5 P. albana Bercht. und Presl Verbreitung: Kaukasus, Armenien, Türkei frühere Untersuchungen: Langlet, 1932, 1932 (A. georgica); Sokolovskaya und Strelkova, 1940 (P. 2n = 16violacea), 1962 (P. violacea); Uellner, 1954 eigene Untersuchungen: 1964, Fr., 18 Sätze, H BG Münden (var. georgica) 2n = 161966, Fr., 9 Sätze, H BG Lautaret, N Elbrus (P. violacea) 35.6 P. campanella Krylov Verbreitung: Zentralasien frühere Untersuchungen: 2n = 16Uellner, 1954 eigene Untersuchungen: 1966, Fr., 13 Sätze, H BG Lautaret, N Tian-Chan 2n = 1635.7 P. wallichiana Ulbrich Verbreitung: Himalaja 35.8 P. bungeana C. A. Meyer Verbreitung: Ostasien frühere Untersuchungen: Uellner, 1954 2n = 16eigene Untersuchungen: 1965, Pf., 7 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 2n = 161966, Fr., 10 Sätze, H BG Genf 2n = 321966, Fr., 6 Sätze, H BG Vácrátót (P. sukaczewii) 35.9 P. millefolium Ulbrich Verbreitung: China (endemisch) 35.10 P. regeliana Aichele und Schwegler Verbreitung: China frühere Untersuchungen: 2n = 16Uellner, 1954 eigene Untersuchungen: 1966, Fr., 5 Sätze, H BG Stockholm 2n = 321966, Fr., 6 Sätze, H BG Vácrátót 35.11 P. turczaninowii Aichele und Schwegler Verbreitung: Ostasien 35.12 P. ajanensis Regel und Tiling Verbreitung: Ostasien (endemisch) 35.13 P. pratensis Miller Verbreitung: Europa frühere Untersuchungen: Langlet, 1927; Zimmermann, 1932? (Chromosomenzahlangabe in Fussnote, 2n = 16Originalarbeit unbekannt); Böcher, 1932, 1954; Rosenthal, 1936; Heimburger, 1959; Rothfels et al., 1966 Böcher, 1954 (var. duplex) 2n = 32

eigene Untersuchungen: 2n = 161964, Fr., 22 Sätze, H BG Bonn 1967, Fr., 8 Sätze, H BG Stockholm, N Södermanland/S 1967, Fr., 8 Sätze, H BG Lvov 1967, Fr., 6 Sätze, H Egli, Hütten ZH, N Hohe Tatra (ssp. montana) 35.14 P. montana Zamels Verbreitung: Süd- und Südosteuropa frühere Untersuchungen: 2n = 16Langlet, 1927; Zimmermann, 1932? (Chromosomenzahlangabe in Fussnote, Originalarbeit unbekannt); Rosenthal, 1936; Uellner, 1954 2n = 24Guinochet, 1935 2n = 32Moffett, 1932; Kurita, 1958c; Zimmermann, 1966 (in litt.) 2n = 48Moffett, 1932 eigene Untersuchungen: 2n = 161967, Fr., 12 Sätze, H BG Neuchâtel, N Schweizer Alpen 2n = 321964, Fr., 7 Sätze, H BG Bonn 35.15 P. rubra Delarbre Verbreitung: Frankreich, Spanien frühere Untersuchungen: 2n = 32Rosenthal, 1936 eigene Untersuchungen: 2n = 161966, Fr., 5 Sätze, H BG Bukarest 1966, Fr., 3 Sätze, H BG Strassburg 2n = 321963, Pf., 10 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 35.16 P. slavica Reuss Verbreitung: slowakische Gebirge frühere Untersuchungen: 2n = 32Rosenthal, 1936 (A. halleri ssp. slavica Zamels); Miduno, 1943 eigene Untersuchungen: 2n = 321963, Pf., 9 Sätze, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH 1967, Fr., 2 Sätze, H BG Stockholm 1967, Fr., 3 Sätze, H Egli, Hütten ZH, N Hohe Tatra (ssp. lanata) 1967, Fr., 3 Sätze, H BG Pruhonice, N Slowenien/CSSR (P. halleri ssp. slavica) 35.17 P. taurica Aichele und Schwegler Verbreitung: Krim (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 32Rosenthal, 1936?; Uellner, 1954? (zit. von Aichele und Schwegler, in den Originalarbeiten nicht gefunden) 35.18 P. styriaca Simonkai Verbreitung: Ostalpen (endemisch) frühere Untersuchungen: 2n = 32Rosenthal, 1936 (A. halleri ssp. styriaca Zamels) eigene Untersuchungen: 2n = 321966, Fr., 9 Sätze, H BG Graz 35.19 P. halleri Willdenow Verbreitung: Westalpen frühere Untersuchungen: 2n = 32Rosenthal, 1936; Kurita, 1958c eigene Untersuchungen: 2n = 321964, Fr., 7 Sätze, H BG Köln 1967, Fr., 3 Sätze, H BG Genf, N Wallis 35.20 P. velezensis Aichele und Schwegler Verbreitung: Jugoslawien frühere Untersuchungen: 2n = 16Winkler, 1962 (P. grandis ssp. velezensis)

45

### 35.21 P. grandis Wenderoth

Verbreitung: Ost- und Südosteuropa

frühere Untersuchungen:

2n = 32 Böcher, 1932?; Moffett, 1932?; Sakai, 1935? (zit. von Tarnavschi, 1947, und Löve und Löve, 1961a, in den Originalarbeiten nicht gefunden); Rosenthal, 1936 (div. ssp.); Tarnavschi, 1947; Winkler, 1962 (ssp. polonica und grandis)

eigene Untersuchungen:

2n = 32 1966, Fr., 8 Sätze, *H* BG Wien

1966, Fr., 1 Satz, H BG Graz

35.22 P. vulgaris Miller

Verbreitung: West- und Nordeuropa

frühere Untersuchungen:

2n = 32 Langlet, 1927; Moffett, 1932; Zimmermann, 1932? (Chromosomenzahlangabe in Fussnote, Originalarbeit unbekannt) (A. bogenhardiana Pritz.); Böcher, 1932, 1954; Sakai, 1935; Rosenthal, 1936; Gregory, 1941; Uellner, 1954; Kurita, 1958c

eigene Untersuchungen:

2n = 32
1963, Fr., 3 Sätze, H BG Zürich
1964, Pf., 8 Sätze, H Baumberger, N Freiburg i. B.
1965, Pf., 1 Satz, H Fa. Vogt, Erlenbach ZH
1966, Pf., 1 Satz, H BG Vancouver (var. gothlandica)
1967, Fr., 11 Sätze, H BG Lund, N Skåne/S
1967, Fr., 5 Sätze, H BG Jena, N Thüringen
1967, Fr., 2 Sätze, H BG Halle, N Seega
1967, Fr., 9 Sätze, H BG Uppsala, N Gotland/S (var. gotlandica)
1967, Fr., 4 Sätze, H BG Prag, N Streôno (var. slavica)

Chromosomenzahlbestimmungen von Arten, die sich nicht in das gewählte System eingliedern liessen

A. armena Rupr. 2n = 32Langlet, 1932 eigene Untersuchungen: 2n = 321967, Fr., 6 Sätze, H BG Bratislava A. barbulata Turcz. 2n = 16Kurita, 1958c A. bulgarica Velen. 2n = 16Rosenthal, 1936; Böcher, 1954 A. cicutifolia Johust. 2n = 16?Joseph und Heimburger, 1966 (Bestimmung der Chromosomenzahl aufgrund von Pollen- und Stomatagrösse) A. edwardsiana Tharp 2n = 16?Joseph und Heimburger, 1966 (Bestimmung der Chromosomenzahl aufgrund von Pollen- und Stomatagrösse) A. flaccida F. Schmidt siehe unter 11.17 A. baicalensis A. grayi Behr. ex Kellogg 2n = 16Lamprecht, 1962 A. heterophylla Torr. und Gray 2n = 16Rothfels et al., 1966; Joseph und Heimburger, 1966 A. hybrida Godron 2n = 16Kurita, 1955, 1957a A. lithophila Rydb. 2n = 48Boraiah und Heimburger, 1964 A. obtusifolia D. Don 2n = 16Sobti und Singh, 1961 (es handelt sich wahrscheinlich um 13.6 A. obtusiloba D. Don; siehe dort)

A. pseudo-altaica Hara 2n = 32Kurita, 1956b, 1957a; Lamprecht, 1962 A. sieboldii (ohne Autor) 2n = 16Miduno, 1943 A. stylosa Nelson 2n = 32Boraiah und Heimburger, 1964 A. tagawae Ohwi 2n = 14Kurita, 1956c, 1957a, 1958b A. tenuicaulis (Cheesem.) Parkin und Sledge Hair, 1963 (früher Ranunculus tenuicaulis Cheesemann, siehe Parkin und Sledge, 2n = 281935) A. triternata Vahl 2n = 16Rothfels et al., 1966; Joseph und Heimburger, 1966 A. tuberosa Rydb. Rothfels et al., 1966; Joseph und Heimburger, 1966 2n = 16A. yunnanensis (ohne Autor) 2n = 16Miduno, 1943

Eine Zusammenstellung aller Chromosomenzahlen findet sich in der systematischen Übersicht (S. 88).

## 3. Chromosomenmorphologie

Für die 54 untersuchten Arten wird je ein Chromosomensatz repräsentativ dargestellt, wie das auch Heneen (1962) für Agropyron tat. Die Zuordnung der Messwerte zu Paaren und deren Bezeichnung mit Symbolen geschah aufgrund der bestmöglichen Beobachtung des vorliegenden Materials. Eine eindeutige und zweifelsfreie Homologisierung ist kaum erreichbar (vgl. S. 29 f.); eine statistische Auswertung ist deshalb unzweckmässig. Von jeder Art wurden durchschnittlich vier bis fünf Sätze ausgemessen und berechnet; die nichtpublizierten Analysen zeigten ausnahmslos grundsätzliche Übereinstimmung mit dem ausgewählten Beispiel. Alle Darstellungen und Berechnungen beruhen auf Relativwerten. Absolute Masse können den Arbeiten von Kurita (1955ff.) und Heimburger (1959ff.) entnommen werden.

Für jeden analysierten Chromosomensatz liegen ein *Karyodiagramm* und ein *Karyo-idiogramm* vor, teilweise auch eine Mikrophotographie. Es wurden folgende Äqui-valenzwerte (Ä) verwendet (vgl. S. 25):

| für | 2n = 14 oder 16       | $\ddot{A} = 100$ |
|-----|-----------------------|------------------|
|     | 2n = 21 oder 24       | $\ddot{A} = 150$ |
|     | 2n = 28, 30  oder  32 | $\ddot{A} = 200$ |

Dadurch bleiben die relativen Längen homologer Chromosomen auch bei tri- und tetraploiden Sätzen vergleichbar. Satelliten blieben bei den Längenmessungen unberücksichtigt. Sie wurden aber, wenn sichtbar, zur Identifizierung herangezogen.

Es gibt noch keine einheitliche Bezeichnung der Chromosomen. Aufgrund ihrer Lage im Karyodiagramm ist es zweckmässig, die Paare des Basiskaryotyps (Abb. 6), vom kleinsten Paar ausgehend, mit arabischen Ziffern (z. B. 5) zu bezeichnen. Umgebaute Chromosomen behalten ihre Nummer bei, werden aber durch einen hochgestellten Strich gekennzeichnet (z. B. 5'). Im Idiogramm weisen einfache Pfeile auf die mutierte Stelle hin, während Doppelpfeile eine Inversion andeuten. Erklärung der Abkürzungen siehe S. 18.

11. 2: A. ranunculoides



11.2: 2n = 32 (tetraploid), abgeleiteter Karyotyp I: TR 1/5 (Abb. 4a und 7). - 11.6: 2n = 32 (tetraploid), zusammengesetzt aus zwei dem Basiskaryotyp entsprechenden Sätzen, einer mit kleineren, der andere mit grösseren Chromosomen (Abb. 3a und 6). – 11.9: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6). - 11.10: 2n = 30 (hypotetraploid), zusammengesetzt aus zwei Chromosomensätzen, einer mit kleineren, der andere mit grösseren Chromosomen. Im Satz mit den kleineren Chromosomen Reduktion der Chromosomenzahl durch zwei Translokationen und Verlust des Restchromosoms 1'. Abgeleiteter Karyotyp II: TR 1/2/3 (Abb. 4b und 8)



11.14: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6). -11.15: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp III: TR 4/5, INV 1, INV 2, INV 3 (Abb. 9). -11.16: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp III: TR 4/5, INV 1, INV 2, INV 3 (Abb. 4c und 9). -11.17: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6)














14.15, 14.17, 14.18 und 14.19: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6)



14.20: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6). - 14.21: 2n = 24 (triploid), Basiskaryotyp, zu-sammengesetzt aus einem diploiden Satz mit kleineren und einem haploiden Satz mit grösseren Chromosomen (Abb. 6). - 15.1: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 3d und 6). - 16.1: 2n = 14 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VI: TR 3/4, TR 5/7, INV 2', INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 12)



16.2: 2n = 14 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VI: TR 3/4, TR 5/7, INV 2', INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 5b und 12). - 16.3 und 16.4: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6). - 16.5: 2n = 14 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VI: TR 3/4, TR 5/7, INV 2', INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 12)



16.9: 2n = 14 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VI: TR 3/4, TR 5/7, INV 2', INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 12). – 16.10: 2n = 16 (diploid), Basiskaryotyp (Abb. 6). – 21.1: 2n = 14 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VII: TR 3/4, INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 5c und 13). – 21.3: 2n = 21 (triploid), abgeleiteter Karyotyp VII: TR 3/4, INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 5c und 13). – 21.3: 2n = 21 (triploid), abgeleiteter Karyotyp VII: TR 3/4, INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3; zusammengesetzt aus einem haploiden Satz mit kleineren und einem diploiden Satz mit grösseren Chromosomen (Abb.13)



33.1, 33.2, 33.3 und 35.1: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 14)



35.2, 35.4, 35.5 und 35.6: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 14)



35.8: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 5d und 14). - 35.10: 2n = 32 (tetraploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 14). - 35.13 und 35.14: 2n = 16 (diploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 14)





```
35. 21: P. grandis
```







35 21 und 35.22: 2n = 32 (tetraploid), abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 14)

# 4. Karyotypanalysen

#### a) Basiskaryotyp

Die diagrammatische Darstellung der Chromosomenmorphologie ermöglicht den Vergleich der Karyotypen verschiedener Arten. Übereinstimmende Karyodiagramme sprechen für eine Zugehörigkeit zur gleichen Verwandtschaftsgruppe. Abweichende Befunde sollten sich in der Regel durch die bekannten Vorgänge bei Chromosomenmutationen erklären lassen: Translokation, Inversion, zentrische Fusion und Stückverlust verändern das graphische Bild in typischer Weise. Am häufigsten dürften reziproke Translokationen vorkommen (Babcock und Jenkins, 1943, für Crepis). Im stabilen Chromosomensatz einer natürlichen Population sind die Brüche und die damit zusammenhängenden Austauschvorgänge nicht erkennbar, sondern lediglich das Produkt des wahrscheinlich vor langer Zeit abgelaufenen Vorgangs, und zwar in Form von reziproken Längenveränderungen von Chromosomenarmen im Vergleich mit einem Basiskaryotyp. Rechnerisch feststellbar ist nur die Translokationsdifferenz, der Längenunterschied zwischen den Armen mit ausgetauschten Stücken. Je grösser diese Differenz ist, um so deutlicher treten Verschiebungen im Diagramm hervor. Werden aber gleich lange oder annähernd gleich lange Stücke ausgetauscht, so ist der Umbau graphisch nicht feststellbar.

Durch systematische Vergleiche lässt sich für die drei Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla ein Basiskaryotyp finden (Abb. 6, Tab. 5), der in der Gattung Anemone bei 24 von 34 Arten vorkommt und aus dem sich die Chromosomensätze der übrigen Arten dieser Gattung sowie die der Gattungen Hepatica und Pulsatilla ableiten lassen. Dieser Chromosomensatz besteht aus acht Paaren, nämlich aus einer Gruppe von drei kurzen Paaren, deren Centromer in der terminalen oder subterminalen Region liegt (Nrn. 1–3), einem mittleren Paar mit dem Centromer in der submedianen Region (Nr. 4) und einer Gruppe von vier langen, gleichmässig grösser werdenden Chromosomenpaaren mit dem Centromer in der medianen Region (Nrn. 5–8). Kurita (1956c) und Heimburger (1961) geben die gleiche Zusammensetzung an.

| Chromosomen-<br>paar<br>Nr. | relative<br>Armlängen<br>a b | relative<br>Länge (rL)<br>a + b | Armindex<br>(AI)<br>b : (a + b) |  |
|-----------------------------|------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|--|
|                             | % %                          | %                               | %                               |  |
| 1                           | 0,50 + 3,95                  | 4,45                            | 88,5                            |  |
| 2                           | 0,80 + 3,95                  | 4,75                            | 83                              |  |
| 3                           | 1,10 + 3,95                  | 5,05                            | 78                              |  |
| 4                           | 1,90 + 3,70                  | 5,60                            | 66                              |  |
| 5                           | 2,85 + 3,50                  | 6,35                            | 55                              |  |
| 6                           | 3,35 + 4,10                  | 7,45                            | 55                              |  |
| 7                           | 3,55 + 4,30                  | 7,85                            | 55                              |  |
| 8                           | 3,85 + 4,65                  | 8,50                            | 55                              |  |
|                             |                              | 50,00                           |                                 |  |

Tabelle 5





Abbildung 3

Metaphasen von Wurzelspitzen. a Anemone trifolia (11.6, 2n = 32, Basiskaryotyp). b Anemone rivularis (12.2, 2n = 16, Basiskaryotyp). c Anemone palmata (14.4, 2n = 16, Basiskaryotyp). d Anemone dichotoma (15.1, 2n = 16, Basiskaryotyp)





Abbildung 4

Metaphasen von Wurzelspitzen. a Anemone ranunculoides (11.2, 2n = 32, abgeleiteter Karyotyp I). b Anemone nemorosa (11.10, 2n = 30, abgeleiteter Karyotyp II). c Anemone blanda (11.16, 2n = 16, abgeleiteter Karyotyp III). d Anemone tetonensis (14.3, 2n = 16, abgeleiteter Karyotyp IV)



Abbildung 5

Metaphasen von Wurzelspitzen. a Anemone coronaria (14.7, 2n = 16, abgeleiteter Karyotyp V). b Anemone demissa (16.2, 2n = 14, abgeleiteter Karyotyp VI). c Hepatica nobilis (21.1, 2n = 14, abgeleiteter Karyotyp VII). d Pulsatilla bungeana (35.8, 2n = 16, abgeleiteter Karyotyp VIII).

# Leere Seite Blank page Page vide

# Erklärungen zu den Abbildungen 6 bis 14

| Diagramme:        | 에 전에 가지 않는 것이 있는 것이 있는 것이 있는 것이 있는 것이 있다. 것이 있는 것이 있 |
|-------------------|--|
| Kreise            | effektive Lage der Chromosomenpaare aufgrund der Berechnungen  |
| Quadrate          | Lage der ursprünglichen Basischromosomenpaare; Lage und Nummer ge-<br>mäss Basiskaryotyp (Abbildung 6)           |
| Pfeile            | Verschiebungen im Diagramm durch Chromosomenmutationen   |
| Schemata:         |  |
| oberes Chromosom  | Basischromosom (z. B. 5)   |
| unteres Chromosom | verändertes Chromosom (z. B. 5')   |
| ausgezogene Linie | Lage des Centromers  |
| punktierte Linie  | mittlere Lage des Bruchpunktes (vgl. S. 64)  |
| Pfeile<br>T       | Stellung des betroffenen Chromosomenstückes bei Inversionen transitorisches Chromosom                            |
|                   |  |

Vergleiche jeweils auch den Text sowie die zugehörigen Diagramme und Idiogramme auf S. 48 ff. Abkürzungen siehe S. 18.



Basis - Karyotyp

#### b) Gattung Anemone

#### 11. Sektion Anemonanthea

Die beiden Arten A. altaica (11.9, 2n = 16) und A. reflexa (11.14, 2n = 16) der Subsektion 1 und die Art A. baicalensis (11.17, 2n = 16) der Subsektion 3 zeigen den Basiskaryotyp. Bedeutende Abweichungen sind bei den drei nah verwandten Arten A. ranunculoides (11.2, 2n = 32), A. trifolia (11.6, 2n = 32) und A. nemorosa (11.10, 2n = 30), alle aus der Subsektion 1, feststellbar.

Bei A. ranunculoides (11.2, Abb. 4a und 7) liegt offenbar eine Translokation zwischen den Chromosomen 1 und 5 vor; die Translokationsdifferenz beträgt 1,05 % rL.

|      | Basis          |       |      |      | Mutation       |       |      |
|------|----------------|-------|------|------|----------------|-------|------|
| Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI   | Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI   |
| 1    | 0,50 + 3,95    | 4,45  | 88,5 | 1'   | 0,50 + 5,00    | 5,50  | 91,5 |
| 5    | 2,85 + 3,50    | 6,35  | 55   | 5'   | 1,80 + 3,50    | 5,30  | 66   |
|      |                | 10,80 |      |      |                | 10,80 |      |

Die genaue Lage der Bruchpunkte lässt sich bei Translokationen nicht feststellen. Sie kann zwischen zwei Extremwerten variieren, die durch Telomer (a) und Centromer (b) gegeben sind. Drei Schemata veranschaulichen die verschiedenen Möglichkeiten (Abb. 7):

- a) äussere extreme Lage der Brüche
- b) innere extreme Lage der Brüche
- c) mittlere Lage der Brüche

Die äussere extreme Lage der Brüche lässt sich aus der Translokationsdifferenz leicht festlegen; sie ist aber unwahrscheinlich, da Telomeren keine Reunionen eingehen sollen (Swanson, 1960; Rieger und Michaelis, 1967). Die innere extreme Lage der Brüche entsteht, wenn in einem der beteiligten Chromosomen ein Centromerbruch erfolgt. In den folgenden Abbildungen wird jeweils die mittlere Lage der Brüche (Schema c) angegeben.

Auch bei den *Inversionen* lässt sich die genaue *Lage der Bruchpunkte* aufgrund der Armdifferenz nicht feststellen. Gleich wie bei Translokationen sind zwei extreme Positionen möglich; in den folgenden Abbildungen ist ebenfalls stets die mittlere Lage eingezeichnet.

Der Karyotyp von A. trifolia (11.6, Abb. 3a) ist aus zwei übereinstimmenden, dem Basiskaryotyp entsprechenden Sätzen aufgebaut, die aber in der absoluten Grösse variieren. Die Armindizes sind gleich gross, die relativen Längen, bezogen auf den gesamten Chromosomensatz, sind gleichsinnig differenziert. Solche Polyploide sind bei den vorliegenden Untersuchungen auch A. baldensis (14.1), A. decapetala (14.21) und H. transsilvanica (21.3). Boraiah (1965), Boraiah und Heimburger (1964) und Heimburger und Boraiah (1964) beschreiben den gleichen Fall bei den untereinander nah verwandten Arten A. stylosa, A. multifida und A. tetonensis. Wahrscheinlich ist die Grösse der Chromosomen genetisch fixiert; die des einen Satzes sind stets im gleichen Masse kleiner als die des andern. Der tetraploide Satz ist durch Kreuzung von zwei Arten mit verschieden grossen, aber morphologisch gleichartigen Chromosomen zustande gekommen.



Abbildung 7

Abgeleiteter Karyotyp I: TR 1/5. Im Schema sind die drei im Text besprochenen Bruchpunktlagen a, b und c dargestellt (Abb. 4a)

Besonders interessant sind die Verhältnisse bei A. nemorosa (11.10, Abb. 4b und 8), der hypotetraploiden Art mit der um 2 reduzierten Chromosomenzahl von 2n =30 (vgl. Diskussion). Auch hier ergibt die Analyse das Vorliegen von zwei dem Basiskaryotyp entsprechenden, aber aus ungleich grossen Chromosomen zusammengesetzten Sätzen. Eine schöne Bestätigung ist der Befund von Trela (1963b), wonach in der Meiose 15 Bivalente, aber keine Quadrivalente gebildet werden. Beim Satz mit den kleinen Chromosomen fehlen aber die Paare 1 bis 3; statt dessen treten im

5

Diagramm die Paare 2' und 3' an ganz ungewöhnlicher Stelle auf. Folgendes Modell erklärt diesen Umbau:

Das Chromosom 2 bildet mit einem Teil von Chromosom 1 das neue Chromosom 2'; aus Chromosom 3 und einem andern Teil von Chromosom 1 entsteht das Chromosom 3'. Das verbleibende zentrische Fragment von 1 geht verloren, wodurch die Chromosomenzahl reduziert wird. Der Karyotyp von *A. nemorosa* besteht also aus einem normalen 8er-Satz und einem auf 7 reduzierten zweiten Satz: n = 8 + 7 = 15. Der Vorgang lief wahrscheinlich über das transitorische Chromosom T ab. Translokationsdifferenzen: 2,25 % rL und 1,55 % rL.

| Chr.   | Basis<br>rel. Armlängen    | rL    | AI         | Chr.     | Mutation<br>rel. Armlängen | n<br>rL      | AI   |
|--------|----------------------------|-------|------------|----------|----------------------------|--------------|------|
| 2      | 0,80 + 3,95<br>0.50 + 3.95 | 4,75  | 83<br>88.5 | 2′<br>T  | 0,80 + 6,20<br>0.50 + 1.70 | 7,00         | 88,5 |
| 3<br>T | 1,10 + 3,95<br>0.50 + 1.70 | 5,05  | 78         | 3'<br>1' | 1,10 + 5,50<br>0.15 + 0.50 | 6,60<br>0,65 | 83,5 |
|        |                            | 14,25 |            |          | 0,15   0,50                | 14,25        |      |



Abbildung 8

Abgeleiteter Karyotyp II: Reduktion der Chromosomenzahl durch TR 1/2/3 (Abb. 4b)

Nach Ulbrich (1906a) sind Bastarde zwischen den beiden Arten A. trifolia und A. nemorosa bekanntgeworden. Jovet (1952) sieht A. trifolia als Bastard von A. nemorosa und A. ranunculoides.

Die zwei sehr ähnlichen und nah verwandten Arten A. apennina (11.15, 2n = 16, Abb. 9) und A. blanda (11.16, 2n = 16, Abb. 4c und 9) weisen beide den gleichen, stark veränderten Chromosomensatz auf (Böcher, 1945; Heimburger, 1959). Es liegt offenbar eine Translokation zwischen den Chromosomen 4 und 5 mit einer Translokationsdifferenz von 0,75 % rL vor. Daneben liegen die Chromosomen 1 bis 3 im Diagramm höher als erwartet, weil vermutlich je eine parazentrische Inversion vorliegt (Armdifferenzen 0,2 %, 0,3 % und 0,45 % rL).



Abgeleiteter Karyotyp III: TR 4/5, INV 1, INV 2, INV 3 (Abb. 4c)

| Basis |                |       |      | Mutation |                |       |    |  |
|-------|----------------|-------|------|----------|----------------|-------|----|--|
| Chr.  | rel. Armlängen | rL    | AI   | Chr.     | rel. Armlängen | ŗL    | AI |  |
| 4     | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 67   | 4′       | 1,15 + 3,70    | 4,85  | 76 |  |
| 5     | 2,85 + 3,50    | 6,35  | 55   | 5'       | 3,60 + 3,50    | 7,10  | 51 |  |
|       |                | 11,95 |      |          |                | 11,95 |    |  |
| 1     | 0,50 + 3,95    | 4,45  | 88,5 | 1'       | 0,30 + 4,15    | 4,45  | 93 |  |
| 2     | 0,80 + 3,95    | 4,75  | 83   | 2'       | 0,50 + 4,25    | 4,75  | 89 |  |
| 3     | 1,10 + 3,95    | 5,05  | 78   | 3'       | 0,65 + 4,40    | 5,05  | 87 |  |

#### 12. Sektion Rivularidium

Die Chromosomensätze der drei untersuchten Arten A. mexicana (12.1, 2n = 16), A. rivularis (12.2, 2n = 16, Abb. 3b) und A. leveillei (12.6, 2n = 16), die alle der gleichen (einzigen) Subsektion angehören, stimmen mit dem Basiskaryotyp überein. Diese Sektion enthält sicher alte, meist als Hochstauden auftretende Arten, die ausser in Europa und Afrika in allen Erdteilen vertreten sind (Meusel, 1965).

### 13. Sektion Pulsatilloides

Es stand kein Untersuchungsmaterial zur Verfügung.

#### 14. Sektion Eriocephalus

Folgende Arten zeigen den Basiskaryotyp:

| Subsektion 1: | A. baldensis (14.1, $2n = 32$ )        |
|---------------|--|
|               | A. palmata (14.4, $2n = 16$ , Abb. 3c) |
|               | A. pavonina (14.5, $2n = 16$ )         |
|               | A. hortensis (14.6, $2n = 16$ )        |
|               | A. parviflora (14.12, $2n = 16$ )      |
| Subsektion 2: | A. vitifolia (14.13, $2n = 16$ )       |
|               | A. japonica (14.14, $2n = 16$ )        |
|               | A. sylvestris (14.15, $2n = 16$ )      |
|               | A. virginiana (14.17, $2n = 16$ )      |
|               | A. riparia (14.18, $2n = 16$ )         |
|               | A. cylindrica (14.19, $2n = 16$ )      |
|               | A. multifida (14.20, $2n = 16$ )       |
|               | A. decapetala (14.21, 2n = 24)         |

Gajewski (1946, 1947) erwähnt Kreuzungen unter diesen Arten:

A. multifida  $\times A$ . sylvestris (=A. janczewskii) A. virginiana  $\times A$ . sylvestris A. virginiana  $\times A$ . multifida

A. tetonensis (14.3, 2n = 16, Subsektion 1, Abb. 4d und 10) zeigt eine Translokation zwischen den Chromosomen 2 und 4 mit einer Translokationsdifferenz von 0.5 % rL.

|      | Basis          |       |    | Mutation |                |       |      |
|------|----------------|-------|----|----------|----------------|-------|------|
| Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI | Chr.     | rel. Armlängen | rL    | AI   |
| 2    | 0.80 + 3.95    | 4,75  | 83 | 2'       | 0,30 + 3,95    | 4,25  | 93   |
| 4    | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 66 | 4′       | 2,40 + 3,70    | 6,10  | 60,5 |
|      |                | 10,35 |    |          |                | 10,35 |      |



Abgeleiteter Karyotyp IV: TR 2/4 (Abb. 4d)

Der Karyotyp von A. coronaria (14.7, 2n = 16, Subsektion 1, Abb. 5a und 11) weist wahrscheinlich eine Doppeltranslokation zwischen den Chromosomen 4, 5 und 8 auf: Das Chromosomenpaar 4 wird um 0,55 % rL verlängert, das Paar 5 um 0,2 %, das Paar 8 um 0,35 % rL verkürzt. Der Vorgang könnte wie bei A. nemorosa (11.10) in zwei Stufen über das transitorische Chromosom T abgelaufen sein.

|      | Basis          |       |    |      | Mutation       |       |      |
|------|----------------|-------|----|------|----------------|-------|------|
| Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI | Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI   |
| 4    | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 66 | Т    | 2,10 + 3,70    |       |      |
| 5    | 2,85 + 3,50    | 6,35  | 55 | 5′   | 2,85 + 3,30    | 6,15  | 53,5 |
| 8    | 3,85 + 4,65    | 8,50  | 55 | 8'   | 3,85 + 4,30    | 8,15  | 52,5 |
| Т    | 2,10 + 3,70    |       |    | 4'   | 2,45 + 3,70    | 6,15  | 60   |
|      |                | 20,45 |    |      |                | 20,45 |      |

Da die mittlere Lage der Brüche bei beiden Schritten praktisch zusammenfällt, ist auch eine einmalige Dreifachtranslokation zwischen den Chromosomen 4, 5 und 8 denkbar. Im Schema ist dieser Fall dargestellt (Abb. 11).



Abbildung 11 Abgeleiteter Karyotyp V: TR 4/5/8 (Abb. 5a)

# 15. Sektion Anemonidium

Die einzige Art dieser Sektion, A. dichotoma (15.1, 2n = 16, Abb. 3d) zeigt den Basiskaryotyp.

# 16. Sektion Homalocarpus

In dieser Sektion kommen sowohl Arten mit der Chromosomenzahl 2n = 16 als auch solche mit 2n = 14 vor. Sie gehören alle der gleichen (einzigen) Subsektion an.

Alle drei untersuchten Arten mit 16 Chromosomen gehören zum Basiskaryotyp: A. polyanthes (16.3, 2n = 16), A. elongata (16.4, 2n = 16) und A. sibirica (16.10, 2n = 16).



Abgeleiteter Karyotyp VI: TR 3/4, TR 5/7, INV 2', INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 5b)

Alle Arten mit 14 Chromosomen besitzen den gleichen Karyotyp (Abb. 12). Es sind dies

A. narcissiflora (16.1, 2n = 14) A. demissa (16.2, 2n = 14, Abb. 5b) A. tetrasepala (16.5, 2n = 14)

A. crinita (16.9, 2n = 14)

Der Karyotyp dieser Arten lässt sich erst analysieren, wenn man berücksichtigt, dass bei der erwarteten zentrischen Fusion, also dem reziproken Zusammenschluss der Arme von zwei in den Centromeren gebrochenen t-Chromosomen, ein sehr kleines Chromosom entsteht, das bald verlorengeht (Rieger und Michaelis, 1967). Dieser Materialverlust von schätzungsweise 2mal 1,4 % der Gesamtlänge des Chromosomensatzes bewirkt, dass im Diagramm alle Chromosomen um zirka 0,2 % rL zu weit rechts liegen. Nach der entsprechenden Korrektur zeigt sich, dass nur die Chromosomen 1 und 6 unverändert liegen.

Durch eine zentrische Fusion zwischen den Chromosomen 2 und 3 entstanden das neue Chromosom 2' und ein kleines transitorisches Chromosom T, das durch eine Translokation mit dem Chromosom 4 noch kleiner wurde (Translokationsdifferenz 0,55 % rL) und als Chromosom 3' verlorenging. Möglicherweise ereignete sich die Translokation auch vor der zentrischen Fusion. Das Chromosom 2' ist aber nicht wie erwartet genau median; eine perizentrische Inversion hat den Armindex von 50 auf zirka 53 % gehoben; die Armdifferenz beträgt 0,25 % rL. Das Chromosom 8 liegt im Diagramm tiefer als erwartet: Der Armindex beträgt 52 statt 55 %. Es fand auch hier eine perizentrische Inversion mit einer Armdifferenz von 0,25 % rL statt. Zusätzlich ist noch eine Translokation zwischen den Chromosomen 5 und 7 mit einer Differenz von 0,55 % rL feststellbar.

|      | Basis          |       | - 1999 (1999)<br>- 1999 (1999) |      | Mutation       |       | 1.1.1 |
|------|----------------|-------|--------------------------------|------|----------------|-------|-------|
| Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI                             | Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI    |
| 2    | 0,80 + 3,95    | 4,75  | 83                             | 2′   | 3.95 + 3.95    | 7.90  | 50    |
| 3    | 1,10 + 3,95    | 5,05  | 78                             | Т    | 0,80 + 1,10    |       |       |
| Т    | 0,80 + 1,10    |       |                                | 3'   | 0.80 + 0.55    | 1.35  |       |
| 4    | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 66                             | 4′   | 2,45 + 3,70    | 6,15  | 60    |
|      |                | 15,40 |                                |      |                | 15,40 |       |
| 5    | 2,85 + 3,50    | 6,35  | 55                             | 5'   | 3,40 + 3,50    | 6,90  | 50,5  |
| 7    | 3,55 + 4,30    | 7,85  | 55                             | 7'   | 3,55 + 3,75    | 7,30  | 51,5  |
|      |                | 14,20 |                                |      |                | 14,20 |       |
| 2'   | 3,95 + 3,95    | 7,90  | 50                             | 2″   | 3,70 + 4,20    | 7.90  | 53    |
| 8    | 3,85 + 4,65    | 8,50  | 55                             | 8′   | 4,10 + 4,40    | 8,50  | 52    |

#### c) Gattung Hepatica

#### 21. Sektion Hepatica

Die beiden untersuchten Arten H. nobilis (21.1, 2n = 14, Abb. 5c und 13) und H. transsilvanica (21.3, 2n = 21) basieren beide auf der Grundzahl x = 7. H. nobilis ist diploid, H. transsilvanica triploid, wobei der zugefügte haploide Satz wie bei A. trifolia (11.6) und A. nemorosa (11.10) morphologisch identisch ist, die Chromosomen aber kleiner sind als beim diploiden Satz. Ein analoger Fall ist A. decapetala (14.21).

Der Karyotyp von *H. nobilis* (Abb. 13) lässt sich erst analysieren, wenn man den Verlust an Chromosomensubstanz bei der zentrischen Fusion durch eine entsprechende Verschiebung im Diagramm korrigiert; dann stimmen die Chromosomen 1, 5, 6 und 7 mit den entsprechenden des Basiskaryotyps überein. Aus den Chromosomen 2, 3 und 4 entstehen durch eine zentrische Fusion zwischen 2 und 3 und eine Translokation mit 4 (Translokationsdifferenz 0,55 % rL) die beiden Chromosomen 2' und 4'. Das kleine Restchromosom 3' geht verloren. Dadurch reduziert sich die haploide Chromosomenzahl um 1, nämlich von n = 8 auf n = 7. Das Chromosom 8' ist zwar gleich lang wie das Chromosom 8, liegt im Diagramm aber tiefer, ist also metazentrischer. Der Armindex sinkt von 55 auf zirka 52 %. Es muss eine perizentrische Inversion vorliegen, deren Armdifferenz 0,25 % rL beträgt.



Abbildung 13

Abgeleiteter Karyotyp VII: TR 3/4, INV 8 und Reduktion der Chromosomenzahl durch ZF 2+3 (Abb. 5c)

|      | Basis          |       |    |      | Mutation       |       |    |  |  |  |
|------|----------------|-------|----|------|----------------|-------|----|--|--|--|
| Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI | Chr. | rel. Armlängen | rL    | AI |  |  |  |
| 2    | 0.80 + 3.95    | 4,75  | 83 | 2'   | 3,95 + 3,95    | 7,90  | 50 |  |  |  |
| 3    | 1.10 + 3.95    | 5,05  | 78 | Т    | 0,80 + 1,10    |       |    |  |  |  |
| Т    | 0.80 + 1.10    |       |    | 3'   | 0,80 + 0,55    | 1,35  | 59 |  |  |  |
| 4    | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 66 | 4′   | 2,45 + 3,70    | 6,15  | 60 |  |  |  |
|      |                | 15,40 |    |      |                | 15,40 |    |  |  |  |
| 8    | 3,85 + 4,65    | 8,50  | 55 | 8′   | 4,10 + 4,40    | 8,50  | 52 |  |  |  |

# d) Gattung Pulsatilla

31. Sektion Iostemon und 32. Sektion Preonanthopsis

Es konnte kein Untersuchungsmaterial beschafft werden.

# 33. Sektion Preonanthus

Alle drei untersuchten Arten zeigen einen für alle Pulsatillen typischen Karyotyp (Abb. 14), welcher bei der Sektion 35 besprochen wird:

P. alpina (33.1, 2n = 16)P. alba (33.2, 2n = 16)P. aurea (33.3, 2n = 16)

#### 34. Sektion Semicampanaria

Es konnte kein Material untersucht werden.

#### 35. Sektion Pulsatilla (= Campanaria)

Die folgenden 15 untersuchten Arten zeigen alle den gleichen Karyotyp (Abb. 14):

| <i>P. patens</i> $(35.1, 2n = 16)$      |   |
|---|---|
| <i>P. flavescens</i> (35.2, $2n = 16$ ) |   |
| <i>P. vernalis</i> $(35.4, 2n = 16)$    |   |
| <i>P. albana</i> (35.5, $2n = 16$ )     |   |
| <i>P. campanella</i> (35.6, $2n = 16$ ) |   |
| P. bungeana (35.8, 2n = 16, Abb. 5d)    | ) |
| <i>P. regeliana</i> $(35.10, 2n = 32)$  |   |
| P. pratensis $(35.13, 2n = 16)$         |   |

P. montana (35.14, 2n = 16)P. rubra (35.15, 2n = 16)P. slavica (35.16, 2n = 32)P. styriaca (35.18, 2n = 32)P. halleri (35.19, 2n = 32)P. grandis (35.21, 2n = 32)P. vulgaris (35.22, 2n = 32)

| Basis |                |       |      |         |      | Mutation       | Mutation |      |
|-------|----------------|-------|------|---------|------|----------------|----------|------|
| Chr.  | rel. Armlängen | rL    | AI   |         | Chr. | rel. Armlängen | rL       | AI   |
| 2     | 0,80 + 3,95    | 4,75  | 83   |         | 2'   | 0,80 + 3,50    | 4,30     | 81,5 |
| 4     | 1,90 + 3,70    | 5,60  | 66   | 9 · · · | 4'   | 2,35 + 3,70    | 6,05     | 61   |
|       |                | 10,35 |      |         |      |                | 10,35    |      |
| 1     | 0,50 + 3,95    | 4,45  | 88,5 |         | 1'   | 1,10 + 3,35    | 4,45     | 75   |

Der Karyotyp, der offenbar für alle Pulsatillen gilt, unterscheidet sich vom Basiskaryotyp durch eine Translokation zwischen den Chromosomen 2 und 4 mit einer Translokationsdifferenz von 0,45 % rL. Ferner liegt eine perizentrische Inversion im Chromosom 1 mit einer Armdifferenz von 0,6 % rL und einem Armindex von 75 statt 88,5 % vor.



Abbildung 14 Abgeleiteter Karyotyp VIII: TR 2/4, INV 1 (Abb. 5d)

e) Übersicht

siehe folgende Seite



### C. Diskussion

#### 1. Chromosomenzahlbestimmungen

#### a) Allgemeines

Viele frühere Zählungen wurden an Schnittpräparaten durchgeführt. Da es dabei sehr schwierig ist, sämtliche Chromosomen in günstiger Lage zu treffen, und man sich daher verständlicherweise meist mit wenigen Zählungen begnügte, sind diese Bestimmungen mit Vorsicht zu verwenden. Wenn ihre Unsicherheit aufgrund neuer Untersuchungen feststeht, sollten sie aus den Chromosomenlisten eliminiert werden.

Die Quetschmethode erlaubt ein rationelleres Arbeiten. Die Zählung ist zuverlässiger, da die Chromosomensätze durch das Quetschen ausgebreitet werden. Trotzdem finden sich immer wieder Sätze mit abweichender Chromosomenzahl (Ehrendorfer, 1964; Damboldt, 1965, bei Campanula). Es kann sich dabei um Artefakte handeln, indem Chromosomen beim Präparieren verlorengehen oder relativ weit abgedrängt werden. Anderseits besteht die Möglichkeit von unregelmässigen Chromosomenverteilungen, sogenannten «misdivisions». Sharma und Sharma (1956) haben an über 100 Arten der Aroideen, Liliaceen, Amaryllidaceen und Dioscoreaceen festgestellt, dass in den verschiedensten Geweben Zellen mit Abweichungen von der Normalchromosomenzahl auftreten. Nicht selten sind Verdoppelungen der Chromosomenzahl. Es lässt sich nicht immer eindeutig feststellen, ob es sich um wirkliche Endomitosen (z. B. erwähnt von Moffett, 1932, für Anemone hepatica und A. vernalis, Ervin, 1941, für Cucumis melo, Damboldt, 1965, für Campanula, künstlich ausgelöst von Holzer, 1952, bei 27 Angiospermen) oder um sogenannte «C-Mitosen» (durch Colchicin induziert) handelt, bei denen sich die Chromatiden auch in der Centromerregion gelöst haben.

In den Chromosomenatlanten sind die Chromosomenzahlen der einzelnen Species angegeben. Aus dem Quellenstudium ergibt sich, dass heute noch viele Angaben auf einer oft Jahrzehnte zurückliegenden Untersuchung einer einzigen Pflanze oder von wenigen Pflanzen eines Standorts beruhen. Mehr oder weniger zufällig werden in neuerer Zeit immer häufiger abweichende Zahlen aus der Ploidiereihe gefunden. Mehrfach ist die Frage diskutiert worden, ob solchen morphologisch nicht oder kaum unterscheidbaren Chromosomensippen Artrang zukomme (Autoren siehe S. 18). Es ist notwendig, in Zukunft Pflanzenmaterial aus dem ganzen Verbreitungsgebiet einer Art zu untersuchen. Als einer der ersten hat Arwidson (1938) diese Forderung gestellt. Bei den Anemonen liegen zurzeit noch viel zu wenige Angaben vor, um Chromosomenzahlkarten (oder Ploidiekarten), als Ergänzung zu den Verbreitungskarten, erstellen zu können.

#### Abbildung 15

Übersicht über die Ergebnisse der Karyotypanalysen: Verteilung von Basiskaryotyp und acht abgeleiteten Karyotypen auf die Gattungen und Sektionen mit Angabe der Chromosomenmutationen und zugehörigen Artnummern.

Namen der Sektionen und Arten: siehe S. 31 ff. R! = Reduktion der Chromosomenzahl

#### b) Anemone nemorosa (11.10)

Vier Besonderheiten charakterisieren A. nemorosa im Vergleich mit den übrigen Arten der drei bearbeiteten Gattungen:

- a) Die Früchte scheinen nicht keimfähig zu sein.
- b) Das Endosperm soll nur diploid sein (Trela, 1963).
- c) Die Chromosomenzahlangaben schwanken in einem aussergewöhnlichen Ausmass.
- d) Die nun gesicherte Chromosomenzahl von 2n = 30 ist hypotetraploid.

a) Bei Keimversuchen in Petrischalen mit total 714 Früchten wurde weder bei Zimmertemperatur noch im Kühlschrank Keimung beobachtet. 22 Aussaaten von Hunderten von Früchten in Tontöpfen mit Anzuchterde waren im Freien wie im Kalthaus erfolglos. *A. nemorosa* (ebenso wie die nah verwandte Art *A. ranunculoides*) widerstand allen Zuchtbemühungen (vgl. S. 19ff.). Die gleichen Erfahrungen machte Trela (1963a) mit in Petrischalen ausgelegten Früchten, die nach 12 Wochen verpilzt waren. Von den in Töpfen mit Erde von natürlichen Standorten ausgesäten Früchten war nach drei Jahren noch keine einzige gekeimt. Jelitto und Schacht (1963/1966) halten als einziges Mittel zur Vermehrung die Teilung von Rhizomen für brauchbar. Nur Kinzel (1920) war erfolgreicher. Er erwähnt eine nach vier Monaten beginnende, dann rasch fortschreitende Keimung, die nur anfangs durch Licht gefördert werde; kühlere Temperatur wirke verzögernd.

In der Folge berichteten mir zwei Gärtnermeister, dass sie Keimlinge von A. nemorosa in ihren Gärten beobachtet hätten. Da sich die Art sehr leicht durch Rhizome (oder Bruchstücke davon) fortpflanzt, hielt ich eine unbemerkte Einschleppung mit Humus für wahrscheinlicher. Im März 1967 erhielt ich aber vom Leiter des Botanischen Gartens St. Gallen, Herrn R. Göldi, einige Sämlinge, deren Keimblätter zum Teil noch von der Samenschale umschlossen waren. Einige der eingepflanzten Keimlinge entwickelten sich im Laufe des Sommers zu kleinen Pflänzchen. Herr Göldi berichtete weiter von einem ersten Fund im Mai 1965. Die Sämlinge befanden sich unter Samhucus niger im Botanischen Garten und standen in kleinen Klümpchen beisammen, wie wenn die Früchtchen einer Blüte gemeinsam gekeimt wären. Es scheint, dass die Früchte von A. nemorosa selten und nur unter besonderen, noch unbekannten Bedingungen keimen.

b) Trela (1963a, 1963b) untersuchte auch die Embryologie von A. nemorosa und fand, dass das Endosperm statt triploid nur diploid sei (2n = 30 statt 3n = 45), weil es sich vermutlich ohne Befruchtung direkt aus dem sekundären Kern entwickle. Die fehlende doppelte Befruchtung und die daraus resultierende unvollständige Entwicklung des Endosperms wären eventuell der Grund für die Keimungsunfähigkeit. Aus ungeklärten Gründen erwies es sich bei meinen Untersuchungen nach der Methode von Rutishauser und Hunziker (1950) als aussergewöhnlich schwierig, gute Chromosomensätze von Endospermquetschpräparaten zu erhalten. Immerhin ergab das vorliegende Material vom Cisapass (Apennin, Italien) und vom Urmiberg (Brunnen, Kanton Schwyz) eindeutig eine Chromosomenzahl von 3n = 45, also eine triploide Zahl. Die Pollenfertilität liegt nach Untersuchungen von Müntzing (1939) im Mittel von 65 Pflanzen bei 79,3 % (60 % der Pflanzen sind aber partiell steril), nach Trela (1961) in den meisten Populationen zwischen 68 und 96 %, in anderen aber nur zwischen 0,5 und 6 %.

c) In zwei modernen Florenwerken werden für A. nemorosa folgende Chromosomenzahlen angegeben:

2n = 16, 24, 30, 28-32-46 (Oberdorfer, 1962) 2n = 16, 24, 28, 32, 37, 45, 46 (Rothmaler, 1963)

Diese aussergewöhnliche Variabilität der Chromosomenzahl veranlasste schon Trela (1958) zur Untersuchung von Material von 51 Standorten in Polen. Alle Pflanzen zeigten einheitlich die Zahl 2n = 30. Es traten Variationen in der Chromosomenlänge und in bezug auf Form und Häufigkeit von Satelliten auf. Im Sinne einer Fortsetzung dieser Arbeit und mit der Absicht, dieses Phänomen zu klären, habe ich Pflanzen von 15 Standorten in der Schweiz, zwei Standorten in Italien und einem in Norwegen gesammelt (Baumberger, 1965) und untersucht:

Nr.

11

12

13

14

15

Herkunft

Gondo VS

Köniz BE

Safnern BE

Giubiasco TI

Guggisberg BE

#### Schweiz

| Nr. | Herkunft      |
|-----|---------------|
| 1   | Therwil BL    |
| 2   | Olten SO      |
| 3   | Aarau AG      |
| 4   | Otelfingen ZH |
| 5   | Kloten ZH     |
| 6   | Zürich ZH     |
| 7   | Horgen ZH     |
| 8   | Rüti ZH       |
| 9   | Altendorf SZ  |
| 10  | Brunnen SZ    |

| Herkunft      |
|---------------|
| Therwil BL    |
| Olten SO      |
| Aarau AG      |
| Otelfingen ZH |
| Kloten ZH     |
| Zürich ZH     |
| Horgen ZH     |
| Rüti ZH       |
| Altendorf SZ  |
| Brunnen SZ    |

Norwegen

Italien

Schweiz

Monte Sumbra (Apuanische Alpen) Oppdal (Dovrefj)

Cisapass (Apennin)



Abbildung 16 Herkunft der untersuchten Pflanzen von Anemone nemorosa Sämtliche untersuchten Pflanzen wiesen ausnahmslos die Chromosomenzahl 2n = 30 auf.

Die Durchsicht der früheren Originalarbeiten ergibt folgende Hinweise:

Winge (1917): Pollenkornmitosen, n = 12

Langlet (1932): Material aus dem Botanischen Garten, Wurzelspitzen

| A. nemorosa                       | 2n = 30 |
|-----------------------------------|---------|
| A. nemorosa var. cornubiensis     | 2n = 30 |
| A. nemorosa var. monoica          | 2n = 30 |
| A. nemorosa var. phyllantha       | 2n = 30 |
| Bemerkung: Chromosomenzahl sicher | 2n = 30 |

Moffett (1932): Wurzelspitzen, Schnitte

2n = 32 (tetraploid), 2n = 39 (pentaploid)

Böcher (1932): Blütenknospen 2n = 28-32

Bemerkung: Chromosomen schwierig zu zählen

```
Guinochet (1935): Wurzeln, Schnitte
```

```
2n = 16
```

Kommentarloser Hinweis auf die anderslautenden Zählungen der übrigen Autoren

Bernström (1946): Material von Naturstandorten, Wurzeln, Schnitte

| 7 Klone  | 2n = 45           |
|----------|-------------------|
| 29 Klone | 2n = 30           |
| 37 Klone | 2n = 29-31, 43-46 |
| 1 Klon   | 2n = 37           |

Trela (1958):

2n = 30 (siehe S. 79)

Satczek (in Skalinska et al., 1959):

2n = 30 in allen Platten von allen Pflanzen von verschiedenen Fundorten in Südpolen

Reese (in Löve und Löve, 1961 a): Naturstandort 2n = 30

Lamprecht (1962): Wurzeln, Schnitte und Quetschpräparate 2n = 30, selten 45

Bemerkung: Die Zahl 2n = 45 ist vielleicht aus einem reduzierten und einem unreduzierten Gameten entstanden

d) Die Basiszahl der Anemonen ist x = 8 (x = 7 für einen Teil der Sektion *Homalocarpus*); durch Translokationen und anschliessenden Verlust eines zentrischen Fragments in einer Hälfte des allotetraploiden Satzes von *A. nemorosa* wurde die Chromosomenzahl von 2n = 32 auf 2n = 30 reduziert (vgl. S. 65 f.). Es handelt sich demnach um eine hypotetraploide Form. Gelegentlich dürften auch Pflanzen

mit der hypohexaploiden Zahl von 45 Chromosomen auftreten, die wahrscheinlich steril sind.

Die Art A. nemorosa ist in Nordamerika sehr formenreich. Die verbreitetste Abart von A. nemorosa ssp. americana L. ist var. quinquefolia L. Lamprecht (1962) weist darauf hin, dass A. quinquefolia eine eigene Art mit der Chromosomenzahl 2n = 32sei; eine Einteilung als Unterart nach Ulbrich (1906a) sei nicht mehr vertretbar. Auch Löve (1954a), Heimburger (1959), Löve und Löve (in Löve und Solbrig, 1964) zählten bei A. quinquefolia 32 Chromosomen pro Zelle. Nach einer persönlichen Mitteilung von Herrn Prof. A. Löve (1966) ist die Frage der Verwandtschaft von A. quinquefolia immer noch offen. Er betrachtet A. nemorosa und A. quinquefolia als vikariierende Taxa, die zweifellos sehr nahe verwandt sind. Die beiden Arten differieren, abgesehen von der Chromosomenzahl, in einigen morphologischen Merkmalen und hauptsächlich in der geographischen Verbreitung. Leider ist es mir nicht gelungen, Untersuchungsmaterial von A. quinquefolia zu beschaffen.

#### c) Anemone canadensis

A. canadensis ist nach Ulbrich (1906a, S. 261) ein Synonym von A. dichotoma (15.1). Brouwer und Stählin (1955) fügen die Art zu A. virginiana (14.17). Zander nennt sie zusammen mit A. pennsylvanica (= A. virginiana [14.17] nach Ulbrich, 1906a, S. 261) und A. dichotoma Michx. (statt L.!). Für A. dichotoma und A. virginiana gelten 2n = 16, für A. canadensis aufgrund aller Untersuchungen aber 2n = 14 (im Gegensatz dazu hat Kurita [1957b] an Material aus Japan für A. dichotoma allerdings die Zahl 2n = 28 gefunden). Wenn auch die Stellung von A. canadensis noch nicht geklärt scheint, so gehört sie doch offenbar nicht zu A. dichotoma.

# d) Anemone narcissiflora (16.1)

A. narcissiflora hat sicher 2n = 14 Chromosomen. Die Zählungen von Langlet (1927, 1932) mit 2n = 14-16 sind wahrscheinlich ungenau, während A. chrysantha (2n = 16) und A. speciosa (2n = 16) wohl keine Synonyme zu A. narcissiflora sind.

#### e) Hepatica transsilvanica (21.3)

6

Die Chromosomenzahl von H. transsilvanica ist noch unbestimmt. Pop (1937) untersuchte die Hepatica-Sektion der Anemonen cytologisch, physiologisch-anatomisch und taxonomisch. Erstaunlicherweise fand er 2n = 16 (x = 8), obwohl die Grundzahl x = 7 als Charakteristikum der Sektion (heute Gattung Hepatica) gilt (Langlet, 1932). A. transsilvanica sei von A. hepatica (= H. nobilis) durch viele anatomische und ökologische Unterschiede getrennt und habe A. henryi aus China (Chromosomenzahl unbekannt) als nächste Verwandte, während es sich bei A. angulosa Lam. (= H. angulosa DC.) ebenfalls um H. transsilvanica handle (Herbarirrtum!). Zu dieser gründlichen, aber für cytologische Fragen doch schon recht alten Arbeit stehen die Untersuchungen von Langlet (1932) mit 2n = 28 und die eigenen Zählungen mit 2n = 21 und 28 (allerdings bloss an Gartenmaterial) in Widerspruch, da diese Zählungen auf die Grundzahl x = 7 hinweisen. Hildebrand (1900) gelangen Bastardierungen zwischen H. triloba (= H. nobilis), H. angulosa (= H. transsilvanica) und H. acutiloba. Zuverlässige Zählungen an Material von Naturstandorten sind dringend. Vorderhand ist es nicht möglich, eine verbindliche Chromosomenzahl für H. transsilvanica anzugeben.

#### f) B-Chromosomen

Die Untersuchung von 56 Arten ergab keinerlei Hinweise auf überzählige Chromosomen. Hara und Kurosawa (1958), Kurita (1961) und Suda (1962) berichten über B-Chromosomen bei Pflanzen von *H. nobilis* aus Japan.

#### 2. Karyotypanalysen

Kurita (1955ff.) und Heimburger (1959ff.) sowie deren Schulen haben sich ebenfalls mit dem Studium der Cytotaxonomie der beschriebenen Gattungen befasst. Es würde zu weit führen, auf alle ihre Befunde einzugehen. Soweit Vergleiche wegen der unterschiedlichen Methoden möglich sind, zeigen sie meist schöne Übereinstimmung.

Heimburger (1959ff.) bildet aufgrund der Chromosomenmorphologie vier Gruppen:

a) 8er-Serie von Anemone: Armindex von Chromosom 4 = 1:2 (kurzer: langer Arm). Entspricht dem Basiskaryotyp der vorliegenden Untersuchungen.

b) 8er-Serie von Anemone und Pulsatilla: Armindex von Chromosom 4 = 1:1,1 bis 1:1,8.

c) 7er-Serie von Anemone, aus 8er-Serie ableitbar: Langer Arm von Chromosom 1 kürzer als der vom längsten Chromosom, langer Arm von Chromosom 2 länger als der von 3, Index von Chromosom 2 = 1:1,4 bis 1:1,6.

d) 7er-Serie von Anemone und Hepatica, nicht aus 8er-Serie ableitbar: Langer Arm von Chromosom 1 länger als alle andern, langer Arm von Chromosom 2 kürzer als alle andern, Index von Chromosom 2 =kleiner als 1:1,4.

Kurita (1955ff.) kommt zu vergleichbaren Ergebnissen. Beide sind sich darin einig, dass die Anemonen in der Gruppe d (es handelt sich um die von mir nicht untersuchten Arten A. flaccida, A. keiskeana und A. tagawae) zu Hepatica gestellt oder als eigene Gattung abgetrennt werden sollten. Sie vermuten auch übereinstimmend, dass die Chromosomenzahl durch eine zentrische Fusion von 8 auf 7 reduziert wurde.

Vergleicht man die beiden Gruppen, in denen die diploide Chromosomenzahl von 16 auf 14 reduziert wurde, nämlich einen Teil der Sektion *Homalocarpus* der Gattung *Anemone (A. ranunculoides, A. tetrasepala, A. crinita)* und die Gattung *Hepatica,* miteinander, so stellt man zunächst keine Übereinstimmung der Diagramme fest (Abb. 12 und 13). Die Analysen zeigen aber doch Parallelen: In beiden Gruppen ereignete sich eine zentrische Fusion der Chromosomen 3 und 4, übereinstimmend dazu eine Translokation zwischen den Chromosomen 2 und 3 sowie eine Inversion im Chromosom 8 (in Abb. 15 durch punktierte Linien angedeutet). Zusätzlich sind in der Sektion *Homalocarpus* der Anemonen noch eine Translokation zwischen den Chromosomen 5 und 7 sowie eine Inversion im Chromosom 2' zu finden. Da eine unabhängige, gleichlaufende polyphyletische Entwicklung wenig wahrscheinlich ist, kann angenommen werden, dass sich die beiden Gruppen zunächst gemeinsam zu einer hypothetischen Zwischenstufe mit bereits reduzierter Chromosomenzahl entwickelten (Abb. 17). Die weitere Evolution wäre dann getrennt erfolgt, mit zusätzlichen Mutationen auf der Seite der Anemonen. Ob der Rest der Sektion *Homalo*- carpus (A. polyanthes, A. elongata, A. sibirica), der den Basiskaryotyp mit 2n = 16Chromosomen bewahrt hat, weiterhin verwandtschaftlich so eng mit der Gruppe um A. narcissiflora verknüpft bleiben soll, wäre zu überprüfen.



Schema der mutmasslichen verwandtschaftlichen Beziehung zwischen einem Teil der Sektion Homalocarpus der Gattung Anemone und der Gattung Hepatica. R! = Reduktion der haploiden Chromosomenzahl von 8 auf 7 durch zentrische Fusion. Erklärungen siehe Abbildung 15 und im Text

Die vorliegenden Ergebnisse sind als Versuch zu werten, die Möglichkeiten und Grenzen von Karyotypanalysen bei einer grösseren Gruppe abzuklären. Es konnte auf verschiedene Chromosomenmutationen geschlossen werden, die in phylogenetischer und systematischer Hinsicht zweifellos interessant sind. Leider ist es noch nicht möglich, reziproke Translokationen von gleichen oder annähernd gleich grossen Stücken nachzuweisen, die vermutlich ebenso häufig und phylogenetisch ebenso wichtig sind. Nicht minder bedeutungsvoll sind aber jene Befunde, welche die Geschlossenheit systematischer Gruppen bestätigen, wie das beispielsweise für die Gattung *Pulsatilla* gezeigt werden konnte.

#### Zusammenfassung

1. Mit Hilfe von Wurzelspitzenquetschpräparaten von Pflanzen der nah verwandten Gattungen Anemone, Hepatica und Pulsatilla aus der Familie der Ranunculaceen (mit Basiszahlen von x = 7 und x = 8) wurden Chromosomenzahlbestimmungen und Karyotypanalysen durchgeführt. Den bisher gebräuchlichen Methoden zur Ausmessung der Chromosomen konnten zwei neue beigefügt werden: Punktierrädchen und Kurvimeter vermögen in Verbindung mit starken photographischen Vergrösserungen die Genauigkeit der Längenmessung wesentlich zu steigern. Grösse der Chro-
mosomen und Lage des Centromers wurden als relative Länge und Armindex graphisch aufgezeichnet. Der Vergleich dieser Karyodiagramme ermöglichte die Durchführung von Karyotypanalysen.

2. An 56 von 124 Arten konnte die Chromosomenzahl bestimmt und mit den Zählungen anderer Autoren verglichen werden. Bei vier dieser Arten wurde die Zahl zum erstenmal bestimmt:

| Anemone elongata D. Don.    | 2n = 16          |
|-----------------------------|------------------|
| Pulsatilla alba Reichenbach | 2n = 16  und  32 |
| Pulsatilla aurea Juz.       | 2n = 16          |
| Pulsatilla flavescens Juz.  | 2n = 16          |

20 Arten konnten nicht überprüft werden, während 48 Arten noch nie untersucht wurden. Die umstrittene Chromosomenzahl von *Anemone nemorosa* L. kann nun sicher mit 2n = 30 (hypotetraploid) angegeben werden.

3. Die Karyotypanalyse von 54 Arten zeigte das Vorhandensein eines Basiskaryotyps (mit drei kurzen Chromosomenpaaren, deren Centromer in der terminalen oder subterminalen Region liegt, einem mittleren Paar mit dem Centromer in der submedianen Region und vier langen Paaren mit dem Centromer in der medianen Region), aus dem acht andere Karyotypen durch Chromosomenmutationen hervorgegangen sein dürften:

| 24 Arten der Gattung Anemone                                   |
|--|
| 5 Arten der Gattung Anemone<br>18 Arten der Gattung Pulsatilla |
| 4 Arten der Gattung Anemone<br>2 Arten der Gattung Hepatica    |
| 1 Art der Gattung Anemone                                      |
|  |

4. Der Basiskaryotyp kommt nur in der Gattung Anemone vor, neben 6 abgeleiteten Typen. Die Gattung Pulsatilla scheint einen einheitlichen Karyotyp aufzuweisen, der sich aus dem Basiskaryotyp ableiten lässt. Auch der bisher bekannte Karyotyp der Gattung Hepatica geht durch Chromosomenmutationen aus dem Basiskaryotyp hervor.

5. Der Karyotyp mit 2n = 14 Chromosomen in einem Teil der Sektion Homalocarpus der Gattung Anemone und der Karyotyp der Gattung Hepatica weisen beide die gleichen Mutationen auf: Translokation zwischen den Chromosomen 3 und 4, Inversion im Chromosom 8 und zentrische Fusion zwischen den Chromosomen 2 und 3. Beim ersten Karyotyp sind ausserdem noch eine Translokation zwischen den Chromosomen 5 und 7 sowie eine Inversion im Chromosom 2' feststellbar. Es ist daher wahrscheinlich, dass dieser Teil der Sektion Homalocarpus der Gattung Anemone und die Gattung Hepatica verwandtschaftlich nahe beisammen stehen.

### Summary

1. In the related genera Anemone, Hepatica and Pulsatilla (Ranunculaceae) the basic chromosome number is x = 7 or x = 8. Chromosomes were counted and karyotypes analysed using normal squash techniques. Two new instruments for measuring the length of chromosomes were used: With the help of a wheel pen and a curvimeter the precision of measurement was considerably improved. Relative length and arm index were plotted in a diagram. The comparison of these graphs enabled the analysis of the different karyotypes.

2. The chromosomes of 56 species (out of a total of 124) were counted and the numbers compared with the results of other authors. The following counts are published for the first time:

| 2n = 16          |
|------------------|
| 2n = 16  and  32 |
| 2n = 16          |
| 2n = 16          |
|                  |

Earlier counts of 20 species could not be tested, while 48 species remain unexamined. The controversial number of *Anemone nemorosa* L. is found to be 2n = 30 (hypotetraploid).

3. Analysing the karyotypes of 54 species, a basic karyotype was found: three pairs of short chromosomes with the centromere in the terminal or subterminal region, one pair of medium chromosomes with the centromere in the submedian region and four pairs of long chromosomes with the centromere in the median region. Other karyotypes seem to be derived from this basic karyotype:

| basic karyotype:   |  |
|--|--|
| $\mathbf{x} = 8$   | 24 species of the genus Anemone                                      |
| derived karyotypes:<br>x = 8, translocations and inversions (5 types)                                  | 5 species of the genus Anemone<br>18 species of the genus Pulsatilla |
| x = 7, translocations, inversions and reduction<br>of chromosome number by centric fusion<br>(2 types) | 4 species of the genus Anemone<br>2 species of the genus Hepatica    |
| x = 7 + 8 = 15, reduction of chromosome<br>number by translocations (1 type)                           | 1 species of the genus Anemone                                       |

4. The basic karyotype was observed only in the genus *Anemone*, which also had 6 derived types. A different karyotype was found in the genus *Pulsatilla* which can be derived from the basic karyotype. The karyotype in the genus *Hepatica*, as known so far, is also derived from the basic karyotype by means of chromosome mutations.

5. The same mutations, viz. a translocation in the chromosomes 3 and 4, an inversion in chromosome 8 and a centric fusion between the chromosomes 2 and 3 were found in a part of the section *Homalocarpus* (genus *Anemone*) with 2n = 14 as well as in the genus *Hepatica*. In this section there are also a translocation in chromosomes 5 and 7 and an inversion in chromosome 2'. A close relationship between the two genera mentioned is evident.

## Nachwort

Herr Prof. Dr. A. Rutishauser, Leiter des Cytologischen Labors des Institutes für Allgemeine Botanik der Universität Zürich, überliess mir das weitgespannte Thema zur freien Bearbeitung, verfolgte stets mit grossem Interesse und wohlwollendem Rat das Fortschreiten der Arbeit und freute sich schliesslich an den allmählich greifbar werdenden Ergebnissen. Er durfte leider die Fertigstellung des Manuskriptes nicht mehr erleben. Am 16. November 1967 verstarb Herr Prof. Rutishauser. Herr Prof. Dr. H. Wanner, Direktor des Institutes für Allgemeine Botanik, übernahm in der Folge die Betreuung. Herr Prof. Dr. F. Markgraf, Direktor des Institutes für Systematische Botanik und des Botanischen Gartens, war mir stets behilflich bei der Beschaffung von Untersuchungsmaterial. Seine Beratung in systematischen Fragen war mir sehr wertvoll. Viele andere Zürcher Botaniker standen mir mit Rat und Tat bei. Sie alle seien meines herzlichen Dankes gewiss.

Wichtige mündliche und schriftliche Angaben verdanke ich Frau Prof. Dr. L.Barton, Yonkers/ USA, Frau Dr. M. Heimburger, Toronto/Kanada, Herrn Prof. Dr. M. Kurita, Matsuyama/ Japan, Herrn Prof. Dr. A. Löve, Boulder/USA, Herrn Prof. Dr. H. Merxmüller, München, Herrn R. Ruffier-Lanche, Grenoble, sowie Herrn und Frau Prof. Dr. W. Zimmermann, Tübingen. Eine grosse Arbeit hatte das Gartenpersonal der beiden Botanischen Institute mit der Aufzucht und der Betreuung der Pflanzen zu leisten. Die Laborantinnen des Cytologischen Labors waren mir bei technischen Arbeiten behilflich. Für die Beschaffung der umfangreichen Literatur musste ich das Personal verschiedener Bibliotheken stark beanspruchen. Unschätzbar ist der Wert der Unterstützung, die ich durch meine Frau, C. Baumberger-Stoffel, erfahren durfte.

#### Alphabetisches Verzeichnis der Arten

| H. acutiloba                | 21.2  | A decanetala                    | 14.21 |
|-----------------------------|-------|---------------------------------|-------|
| P. ajanensis                | 35.12 | A delavavi                      | 14.21 |
| P. alba                     | 33.2  | A deltoidea                     | 11.21 |
| P. albana                   | 35.5  | A damissa                       | 11.5  |
| A. alchemillifolia          | 13.3  | A. dichotoma                    | 16.2  |
| A. almaatensis              | 14.27 | A. alongata                     | 15.1  |
| P. alpina                   | 33.1  | A. elongulu<br>A. aranthoidas   | 16.4  |
| A. altaica                  | 11 0  | A. eruninolues                  | 14.10 |
| A. antucensis               | 12.7  | H falconori                     | 11.23 |
| A. apennina                 | 12.7  | 11. juiconeri                   | 21.5  |
| P. aurea                    | 11.15 | A. Janninii<br>A. Gachemiana    | 13.4  |
| A. baicalensis              | 11 17 | A. Jischeriana<br>P. Aguagagaga | 11.12 |
| A. baldensis                | 11.17 | r. juvescens                    | 35.2  |
| A. begoniifolia             | 14.1  | A. genaa<br>A. glausifalia      | 11.20 |
| A. biarmiensis              | 15.11 | A. glazionizaz                  | 13.2  |
| A. hiflora                  | 10.7  | A. glazioviana<br>D. gugudia    | 12.5  |
| A. blanda                   | 14.0  | P. granals                      | 35.21 |
| A. brevipedunculata         | 16.11 | r. nulleri                      | 35.19 |
| A. hucharica                | 14.25 | A. helleborifolia               | 12.8  |
| P. hungeana                 | 14.23 | A. hemsleyi                     | 12.3  |
| P. campanella               | 33.8  | H. nenryl                       | 21.4  |
| A canensis                  | 33.0  | A. hepaticifolia                | 12.13 |
| A caroliniana               | 13.1  | A. hortensis                    | 14.6  |
| P cernua                    | 14.23 | A. Imbricata                    | 13.10 |
| P chinansis                 | 34.1  | A. impexa                       | 16.6  |
| A coelecting                | 34.3  | A. jamesonii                    | 14.2  |
| A coarulaa                  | 13.9  | A. japonica                     | 14.14 |
| A coronaria                 | 11.3  | A. keiskeana                    | 11.1  |
| A crassifalia               | 14.7  | P. kostyczewii                  | 31.1  |
| A. crussijolia              | 12.10 | A. kutznetzowii                 | 14.24 |
| A. crimina<br>A continue    | 16.9  | A. leveillei                    | 12.6  |
| A. cyunarica<br>D. dahuniaa | 14.19 | A. mexicana                     | 12.1  |
| r. aunurica                 | 34.2  | P. millefolium                  | 35.9  |
| A. uuvidii                  | 11.24 | P. montana                      | 35.14 |

| A multifida                   | 14.20  | A. schrenkiana   | 16.8  |
|-------------------------------|--------|------------------|-------|
| A narcissiflora               | 16.1   | A. sellowii      | 12.4  |
| A nemorosa                    | 11.10  | A. seravshania   | 14.9  |
| A nikoënsis                   | 11.13  | A. sibirica      | 16.10 |
| H nabilis                     | 21.1   | P. slavica       | 35.16 |
| P nuttalliana                 | 35.3   | A. sovensis      | 11.4  |
| 1. nutrumana<br>1. obtusiloba | 13.6   | A. sphenophylla  | 14.22 |
| P. occidentalis               | 33.4   | A. stolonifera   | 11.22 |
| A aligatoma                   | 14.28  | P styriaca       | 35.18 |
| A. oligoloma                  | 14.4   | A sylvestris     | 14.15 |
| A. paimaia                    | 14.12  | P taraoi         | 32.1  |
| A. parvijiora                 | 35.1   | P taurica        | 35.17 |
| P. patens                     | 14.5   | 1 tetonensis     | 14.3  |
| A. pavonina                   | 17.9   | A tetrasenala    | 16.5  |
| A. peruviana                  | 14.26  | A. thomsonii     | 13.5  |
| A. periolulosa                | 16.3   | H transsilvanica | 21.3  |
| A. polyantnes                 | 25.12  | A tuifolia       | 11.6  |
| P. pratensis                  | 55.15  | A. Irijolia      | 13.8  |
| A. prattii                    | 11.10  | A. truttijotta   | 14.11 |
| A. raddeana                   | 11.7   | A. tschernajewi  | 35.11 |
| A. ranunculoides              | 11.2   | P. turczaninowii | 11.8  |
| A. reflexa                    | 11.14  | A. udensis       | 11.0  |
| P. regeliana                  | 35.10  | A. ulbrichiana   | 11.12 |
| A. richardsonii               | 12.11  | A. umbrosa       | 25.20 |
| A. rigida                     | .12.12 | P. velezensis    | 35.20 |
| A. riparia                    | 14.18  | P. vernalis      | 55.4  |
| A. rivularis                  | 12.2   | A. virginiana    | 14.17 |
| P. rubra                      | 35.15  | A. vitifolia     | 14.13 |
| A. rupestris                  | 13.7   | P. vulgaris      | 35.22 |
| A. rupicola                   | 14.16  | P. wallichiana   | 35.7  |

# Verzeichnis der verwendeten Synonyme

| Taxon   | berücksichtigt unter  | Referenz  |
|---|---|---|
| <ul> <li>Taxon</li> <li>H. acuta Britton</li> <li>A. americana (DC.) Hara = H. americana Ker-Gawl.</li> <li>A. angulosa Lam. = H. angulosa DC.</li> <li>A. bogenhardiana Pritzel</li> <li>A. borealis Richards.</li> <li>A. canadensis L.</li> <li>A. chrysantha (C. A. Mey.) Grossheim</li> <li>A. debilis Fisch.</li> <li>A. de Caen</li> <li>A. drummondii Watson</li> <li>A. fasciculata L.</li> <li>A. flaccida F. Schmidt</li> <li>A. fulgens J. Gray</li> <li>A. georgica Ruprecht</li> <li>A. globosa Nutt. ex Pritz.</li> <li>P. halleri ssp. slavica Zam.</li> <li>P. halleri ssp. styriaca Zam.</li> <li>A. hepatica L.</li> <li>A. hepatica L.</li> </ul> | H. acutiloba (21.2)<br>H. nobilis (21.1)<br>H. transsilvanica (21.3)<br>P. vulgaris (35.22)<br>A. parviflora (14.12)<br>A. dichotoma (15.1)<br>A. narcissiflora (16.1)<br>A. coerulea (11.3)<br>A. coronaria (14.7)<br>A. baldensis (14.1)<br>A. narcissiflora (16.1)<br>A. baicalensis (11.17)<br>A. baicalensis (11.17)<br>A. pavonina (14.5)<br>P. albana (35.5)<br>A. multifida (14.20)<br>P. slavica (35.16)<br>P. styriaca (35.18)<br>H. nobilis (21.1)<br>A. multifida (14.20) | K s. 1<br>K II<br>U 271, Pop 1937<br>A & S 199<br>K I<br>K I, U 261<br>K s. 9, U 266<br>U 218<br>U 244<br>K I, U 266<br>U 230<br>U 247<br>K IV, A & S 109<br>U 259, Z 99<br>A & S 167<br>A & S 178<br>K s. 4<br>U 259 |
| A hupehensis I emoine   | A. japonica (14.14)   | Z 99  |
| A hunehensis Hort   | A. japonica (14.14)   | K s. 9  |
| A Jaevigata Kojdz   | A. baicalensis (11.17)  | K s. 8  |
| P ludoviciana Heller = $A$ ludoviciana Nuttall  | P. nuttalliana (35.3)   | A & S 80  |
| A magellanica Hort.   | A. multifida (14.20)  | U 259, Z 99   |
| A ninponica Merrill   | A. japonica (14.14)   | K s. 10   |

87

| P. nipponica (Takeda) Ohwi | A. taraoi (32.1)        | K s. 9          |
|----------------------------|-------------------------|-----------------|
| A. obtusifolia D. Don      | A. obtusiloba (13.6)    | siehe S. 35     |
| A. pavoniana Boiss.        | A. baldensis (14.1)     | U 244           |
| A. quinquefolia L.         | A. nemorosa (11.10)     | U 226           |
| A. sikokiana Makino        | A. narcissiflora (16.1) | K s. 10         |
| A. speciosa Adams          | A. narcissiflora (16.1) | KI              |
| A. stellata                | A. hortensis (14.6)     | Schöffel, 1932  |
| P. sukaczewii Juz.         | P. bungeana (35.8)      | A & S 116       |
| A. tomentosa (Maxim.) P'ei | A. vitifolia (14.13)    | K s. 9. Z 100   |
| A. transsylvanica Schur    | P. vulgaris (35.22)     | K IV            |
| H. triloba Gil.            | H. nobilis (21.1)       | 7.251           |
| P. violacea Ruprecht       | P. albana (35.5)        | K IV. A & S 109 |
|                            |                         |                 |

Die Zuordnung wenig bekannter oder umstrittener Taxa zu Arten des gewählten Systems war aus praktischen Gründen notwendig. Sie ist ohne Berücksichtigung der Gültigkeit der Namen im Sinne der botanischen Nomenklaturregeln erfolgt. Siehe auch S. 46 f.

Bedeutung der Abkürzungen:

- K I Index Kewensis, Band I
- K s. 1 Index Kewensis, Supplement 1
- A & S Aichele und Schwegler, 1957
- U Ulbrich, 1906a
- Z Zander, 1964

Die Zahlen hinter den Abkürzungen sind Seitenangaben.

# Systematische Übersicht über die Chromosomenzahlen

| Nr.  | Art               | frühere<br>Untersuchungen | eigene<br>Untersuchungen | Chromosomen-<br>zahl <sup>1</sup> |
|------|-------------------|---------------------------|--------------------------|-----------------------------------|
|      |                   | 2n                        | 2n                       | 2n                                |
| 11.1 | A. keiskeana      | 28                        |                          | 28                                |
| 2    | A. ranunculoides  | 32                        | 32                       | 32                                |
| 3    | A. coerulea       | 14, 16                    | - <u></u>                | 16                                |
| 6    | A. trifolia       | 30-32                     | 16, 32                   | 16. 32                            |
| 7    | A. raddeana       | 32                        | _                        | 32                                |
| 9    | A. altaica        | 16                        | 16                       | 16                                |
| 10   | A. nemorosa       | 16-46                     | 30                       | 30                                |
| 13   | A. nikoënsis      | 16                        |                          | 16                                |
| 14   | A. reflexa        | 16                        | 16                       | 16                                |
| 15   | A. apennina       | 16                        | 16                       | 16                                |
| 16   | A. blanda         | 16, 32                    | 16                       | 16                                |
| 17   | A. baicalensis    | 16                        | 16                       | 16                                |
| 12.1 | A. mexicana       | 16                        | 16                       | 16                                |
| 2    | A. rivularis      | 16                        | 16                       | 16                                |
| 6    | A. leveillei      | 16                        | 16, 48                   | 16. 48                            |
| 8    | A. helleborifolia | 48                        |                          | 48                                |
| 11   | A. richardsonii   | 14                        |                          | 14                                |
| 13.6 | A. obtusiloba     | 16                        |                          | 16                                |
| 14.1 | A. baldensis      | 16, 24, 32, 48            | 32                       | 16, 32, 48                        |
| 3    | A. tetonensis     | 32                        | 16                       | 16. 32                            |
| 4    | A. palmata        | 16, 32                    | 16, 48                   | 16, 32, 48                        |
| 5    | A. pavonina       | 16, 32                    | 16                       | 16                                |
| 6    | A. hortensis      | 16                        | 16                       | 16                                |
|      |                   |                           |                          |                                   |

<sup>1</sup> Abweichende Zahlen von Untersuchungen, die vor 1945 durchgeführt wurden, sowie triploide Formen sind hier nicht mehr berücksichtigt

| Nr.  | Art               | frühere<br>Untersuchungen                          | eigene<br>Untersuchungen  | Chromosomen-<br>zahl |
|------|-------------------|--|---|----------------------|
| 14.7 | A. coronaria      | 16   | 16  | 16                   |
| 8    | A. biflora        | 16   | 이는 그 것이 있는 것이 같이 없다.  | 16                   |
| 12   | A. parviflora     | 14, 16   | 16, 32  | 16, 32               |
| 13   | A. vitifolia      | 16   | 16  | 16                   |
| 14   | A. japonica       | 16   | 16  | 16                   |
| 15   | A. sylvestris     | 16, 32   | 16  | 16                   |
| 16   | A. rupicola       | 16, 32   | 16, 32, 48  | 16, 32, 48           |
| 17   | A. virginiana     | 16, 32   | 16  | 16                   |
| 18   | A. riparia        | 16   | 16  | 16                   |
| 19   | A. cylindrica     | 16   | 16  | 16                   |
| 20   | A. multifida      | 32   | 16, 32  | 16, 32               |
| 21   | A. decapetala     | 16, 24   | 16, 24  | 16                   |
| 23   | A. caroliniana    | 16   |   | 16                   |
| 25   | A. bucharica      | 16   |   | 16                   |
| 26   | A. petiolulosa    | 16   |   | 16                   |
| 15.1 | A. dichotoma      | 14, 16, 28   | 14, 16  | 14, 16?              |
| 16.1 | A. narcissiflora  | 14, 16   | 14  | 14                   |
| 2    | A. demissa        | 14   | 14  | 14                   |
| 3    | A. polyanthes     | 16   | 16  | 16                   |
| 4    | A. elongata       |  | 16  | 16                   |
| 5    | A. tetrasepala    | 14, 32   | 14  | 14                   |
| 7    | A. biarmiensis    | 14   | n   | 14                   |
| 9    | A. crinita        | 14, 28   | 14  | 14, 28               |
| 10   | A. sibirica       | 14–16  | 16  | 16                   |
| 21.1 | H. nobilis        | 14, 16, 28, 42                                     | 14  | 14, 28, 42           |
| 2    | H. acutiloba      | 14   | $\left( \frac{1}{2} + \frac{1}{2} + \frac{1}{2} \right) = \left( \frac{1}{2} + \frac{1}{$ | 14                   |
| 3    | H. transsilvanica | 16, 28   | 21, 28  | 16, 21, 28?          |
| 32.1 | P. taraoi         | 32   | <u> </u>  | 32                   |
| 33.1 | P. alpina         | 16   | 16, 32  | 16, 32               |
| 2    | P. alba           |  | 16, 32  | 16, 32               |
| 3    | P. aurea          | , 2 <u>-</u> 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 | 16  | 16                   |
| 4    | P. occidentalis   | 16   | 16  | 16                   |
| 34.1 | P. cernua         | 16   |   | 16                   |
| 2    | P. dahurica       | 16   | an in the second second   | 16                   |
| 35.1 | P. patens         | 16   | 16. 32  | 16. 32               |
| 2    | P. flavescens     |  | 16  | 16                   |
| 3    | P. nuttalliana    | 16, 32   |   | 16. 32               |
| 4    | P. vernalis       | 16   | 16  | 16                   |
| 5    | P. albana         | 16   | 16  | 16                   |
| 6    | P. campanella     | .16  | 16  | 16                   |
| 8    | P. bungeana       | 16   | 16, 32  | 16, 32               |
| 10   | P. regeliana      | 16   | 32  | 16, 32               |
| 13   | P. pratensis      | 16, 32   | 16  | 16, 32               |
| 14   | P. montana        | 16, 24, 32, 48                                     | 16, 32  | 16, 32, 48           |
| 15   | P. rubra          | 32   | 16, 32  | 16, 32               |
| 16   | P. slavica        | 32   | 32  | 32                   |
| 17   | P. taurica        | 32   |   | 32                   |
| 18   | P. styriaca       | 32   | 32  | 32                   |
| 19   | P. halleri        | 32   | 32  | 32                   |
| 20   | P. velezensis     | 16   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·   | 16                   |
| 21   | P. grandis        | 32   | 32  | 32                   |
| 22   | P. vulgaris       | 32   | 32  | 32                   |

Von den hier nicht erwähnten Arten wurde die Chromosomenzahl noch nicht bestimmt.

89

#### Literatur

Aichele D. und H. Schwegler. 1957. Taxonomie der Gattung *Pulsatilla*. Fedde Rep. 60, 1–230. Archie D. W. 1932. Alpine plants from seeds. Flower Grower 19, 95.

Arwidson T. 1938. Einige neue Gesichtspunkte zu den Chromosomenzahlenbestimmungen. Svensk bot. Tidskr. 32, 191–208.

Atwater B. R. 1939. Notes on flower seed germination. Assoc. Off. Seed Anal. N. A. Proc., 111-113.

- Babcock E.B. 1947. The genus Crepis. Part I: The taxonomy, phylogeny, distribution and evolution of Crepis. Univ. Calif. Publ. Bot. 21, 1-197.
  - und J.A. Jenkins. 1943. Chromosomes and phylogeny in *Crepis*. III: The relationships of 113 species. Univ. Calif. Publ. Bot. 18, 241-292.
- Battaglia E. 1955. A system for a symbolic representation of karyotypes. Bull. Torrey Bot. Club 82, 163-167.

Baumberger H. 1965. Wer hilft mit? Schweiz. Lehrerztg. 110, 647-648.

- Becherer A. 1931. Sur les Anemone uralensis DC. et fischeriana DC. Candollea 4, 507-510.
- Bernström P. 1946. Chromosome numbers in Anemone nemorosa and Anemone ranunculoides. Hereditas 32, 514-520.
- Böcher T.W. 1932. Beiträge zur Zytologie der Gattung Anemone. Bot. Tidsskr. 42, 183-206.
   1945. Meiosis in Anemone apennina with special reference to chiasma localisation. Hereditas 31, 221-237.
  - 1959. The chromosomes of Anemone richardsoni Hook. Bot. Notiser 112, 353-362.
  - 1961. Experimental and cytological studies on plant species. VI. Dactylis glomerata and Anthoxanthum odoratum. Bot. Tidsskr. 56, 314–335.
- Boraiah G. 1965. Phylogenetic studies of Anemone stylosa. Canad. J. Bot. 43, 361-372.

- und M. Heimburger. 1964. Cytotaxonomic studies on new world Anemone (Section *Eriocephalus*) with woody rootstocks. Canad. J. Bot. 42, 891-922.

- Bormann F.H. und A.W. Beatty. 1955. Chromosome studies of plants from the arctic slope of Alaska. I. Ranunculaceae. Bull. Torrey Bot. Club 82, 118-120.
- Brauer I. 1949a. Experimentelle Untersuchungen an Wurzelspitzenmitosen von Vicia faba. I. Normalverhalten. Planta 36, 411-423.
  - 1949b. Experimentelle Untersuchungen an Wurzelspitzenmitosen von Vicia fabia. II. Einfluss des Mediums. Planta 36, 466–477.
  - 1950. Experimentelle Untersuchungen an Wurzelspitzenmitosen von Vicia faba. III. Einfluss der Temperatur. Planta 38, 91-118.
- Brögger A. 1967. Translocation in human chromosomes. Universitetsforlaget, Oslo.
- Brouwer W. und A. Stählin. 1955. Handbuch der Samenkunde. DLG-Verlag, Frankfurt a. M. Bütow R. 1955. Die Entwicklung der *Pulsatilla*-Anthere. Z. Bot. 43, 423–449.
- Carleton R.M. 1937. The refrigerator as a garden tool. Hort. 15, 412.
- Cave M.S. et al. 1958. Index to plant chromosome numbers. Siehe unter Index.

Correvon H. 1900. Raising alpine plants from seed. Gard. Chron. 27, 84-85.

- Dahl A.O. 1937. Cytological and taxonomic studies in the genus Anemone. Amer. J. Bot. 24, 732.
- Damboldt J. 1965. Cytotaxonomische Revision der isophyllen Campanulae in Europa. Bot. Jb. 84, 302-358.
- Darlington C.D. und E.K. Janaki-Ammal. 1945. Chromosome atlas of cultivated plants. Allen & Unwin, London.
  - und L.F. La Cour. 1960. Methoden der Chromosomenuntersuchung. Franckh, Stuttgart.
  - und A.P. Wylie. 1955. Chromosome atlas of flowering plants. 2. Aufl. Allen & Unwin, London.

Delay C. 1951. Nombres chromosomiques chez les phanérogames. Rev. Cyt. Biol. vég. 12, 1-368. Documented chromosome numbers of plants. 1948-1966. Madroño 15-18.

Ehrendorfer F. 1964. Cytologie, Taxonomie und Evolution bei Samenpflanzen. Vistas in Botany 4, 99–186, Pergamon Press, London.

- 1965. Systematik und Evolution der Spermatophyta. Fortschr. Bot. 27, 348-418.
- 1967. Systematik und Evolution der Samenpflanzen. Fortschr. Bot. 29, 237-303.
- Encke F. 1958. Pareys Blumengärtnerei. 2 Bd. 2. Aufl. Parey, Berlin.
- Ervin C.D. 1941. A study of polysomaty in Cucumis melo. Amer. J. Bot. 28, 113-124.
- Favarger C. 1950. Polyploidie et vicariance dans la flore alpine. Arch. Jul.-Klaus-Stiftg. Vererb. 25, 472-477.

Favarger C. 1961. Sur l'emploi des nombres de chromosomes en géographie botanique historique. Ber. Geobot. Inst. ETH Rübel **32**, 119-146.

— 1965. Notes de caryologie alpine IV. Bull. Soc. neuchât. Sci. nat. 88, 5-60.

Flora Europaea. Siehe Tutin T.G.

Fraccaro M. und J. Lindsten. 1960. The human chromosome complement determined in somatic cells cultivated in vitro. Folia hered. path. 9, 185–190.

Gajewski W. 1946. Cytogenetic investigations on Anemone L. I. Anemone janczewskii a new amphidiploid species of hybrid origin. Acta Soc. Bot. Polon. 17, 129-194.

 1947. Cytogenetic investigations on Anemone L. II. Hybrids among Anemone virginiana, A. silvestris and A. multifida. Acta Soc. Bot. Polon. 19, 33-44.

- Grau J. 1964a. Karyotypphylogenie bei Myosotis. Ber. Dtsch. Bot. Ges. 77, Sondernummer, 99-101.
  - 1964b. Die Zytotaxonomie der Myosotis-alpestris- und der Myosotis-silvatica-Gruppe in Europa. Öst. Bot. Z. 111, 561-617.
- Gregory W.C. 1941. Phylogenetic and cytological studies in the *Ranunculaceae* Juss. Trans. Amer. Phil. Soc. n. s. **31**, 443-520.
- Grob R. 1966. Zytotaxonomische Untersuchungen an Crepis capillaris und Crepis nicaeensis und ihren F<sub>1</sub>-Bastarden. Ber. Schweiz. Bot. Ges. 76, 306-349.
- Guinochet M. 1935. Contribution à l'étude génétique et cytologique du genre Anemone. Rev. Cytol. 1, 131-148.
- Hair J.B. 1963. Contributions to a chromosome atlas of the New Zealand flora. 6. Miscellaneous families. N.Z. J. Bot. 1, 243-257.
- Hara H. und S. Kurosawa. 1958. Differentiation within Anemone hepatica L. of Japan. J. Jap. Bot. 33, 265-275.
- Hauschtek-Jungen E. und R. Meili. 1967. Vergleich der Chromosomensätze von Steinwild (Capra ibex) und Hausziege (Capra hircus). Chromosoma 21, 198–210.
- Hegi G. 1958/1965. Illustrierte Flora von Mitteleuropa. 2. Aufl. Band IV/1 (1958), Band III/3 (1965), Hauser, München.

Heimburger M. 1959. Cytotaxonomic studies in the genus Anemone. Canad. J. Bot. 37, 587-612.

- 1961. A karyotype study of Anemone drummondii and its hybrid with A. multifida. Canad. J. Bot. 39, 497-502.
- 1962. Comparison of chromosome size in species of Anemone and their hybrids. Chromosoma 13, 328-340.
- und G. Boraiah. 1964. Genome relationships of Anemone multifida. Canad. J. Gen. Cyt. 6, 529-539.
- und I.E. Kamitakahara. 1963. A multiple interchange variant in a natural population of *Anemone cylindrica*. Evolution 17, 358-367.

Heit C.E. 1951. Germination of sensitive flower seed kinds and varieties with suggested methods for testing in the laboratory. Ass. Off. Seed Anal. Proc. 40th Ann. Meeting, 107–117.

Heneen W.K. 1962. Karyotype studies in Agropyron junceum, A. repens and their spontaneous hybrids. Hereditas 48, 471-502.

Hess H., E. Landolt und R. Hirzel. 1967. Flora der Schweiz. 1. Band. Birkhäuser, Basel.

Hildebrand F. 1900. Über Bastardierungsexperimente zwischen einigen Hepatica-Arten. Bot. Centralbl. 84, 66-73.

Hiroe M. 1957. A cytotaxonomical study of Anemone hepatica L. (Ranunculaceae) of Japan. Bot. Mag. Tokyo 70, 4-7.

Holzer K. 1952. Untersuchungen zur karyologischen Anatomie der Wurzel. Öst. Bot. Z. 99, 118-155.

Index Kewensis. Siehe Jackson B.D.

Index to plant chromosome numbers. 1958ff. Vol. I/1-2 und Suppl. (1958-59) hrsg. v. Calif. Bot. Soc.; Vol. I/3-4 und Vol. II/5-9 (1959-65) hrsg. v. Univ. North Carolina Press; ab Vol. III/1 (1966) hrsg. v. Intern. Ass. Plant Taxonomy in Regnum Vegetabile.

Ingwersen W. 1936. Raising alpine plants from seeds. Gard. Chron. 99, 138.

- Jackson B.D. 1893ff. Index Kewensis Plantarum Phanerogamarum. 4 Bände und 13 Supplemente. The Clarendon Press, Oxford.
- Janchen E. 1949. Die systematische Gliederung der Ranunculaceen und Berberidaceen. Denkschr. Öst. Akad. Wiss., Math.-Nat. Kl., 108, 1-82.

Janczewski E. 1890. Etudes comparées sur le genre Anemone (Fruits, germination). Bull. int. Acad. Cracovie, 298-303.

Jelitto L. und W. Schacht. 1963/1966. Die Freilandschmuckstauden. 2 Bände. Ulmer, Stuttgart. Joseph C. und M. Heimburger. 1966. Cytotaxonomic studies on new world species of Anemone (Section Eriocephalus) with tuberous rootstocks. Canad. J. Bot. 44, 899-928.

Jovet P. 1952. L'Anemone trifolia L. dans le sud-ouest de la France. Bull. Soc. Bot. France 99, 13-15.

Juzepzuk S.W. 1937. Anemone L. In: Komarov V.L. Flora URSS 7, 236-307.

Karsten G. 1915. Über embryonales Wachstum und seine Tagesperiode. Z. Bot. 7, 1-34. Kew Index. Siehe Jackson B.D.

Kinzel W. 1913/1915/1920. Frost und Licht als beeinflussende Kräfte bei der Samenkeimung. Ulmer, Stuttgart 1913, Nachtrag I 1915, Nachtrag II 1920.

Kobel H.R. 1967. Morphometrische Karyotypanalyse einiger Schlangenarten. Genetica 38, 1–31. Komarov V.L. 1937. Flora URSS 7, 236–307.

- Kurita M. 1955. Cytological studies in *Ranunculaceae*. II. The karyotypes of *Anemone* and *Hepatica*. Bot. Mag. Tokyo 68, 187-190.
  - 1956a. Cytological studies in *Ranunculaceae*. VIII. The karyotypes of six species in four genera. Jap. J. Genet. **31**, 89–92.
  - 1956b. Cytological studies in Ranunculaceae. X. Further notes on the karyotype of Anemone, Cimicifuga and Clematis. Bot. Mag. Tokyo 69, 239-242.
  - 1956c. Cytological studies in *Ranunculaceae*. XI. The karyotypes of *Nigella damascena* and some other species. Jap. J. Genet. **31**, 330-333.
  - 1957a. Chromosome studies in Ranunculaceae. I. Karyotypes of the subtribe Anemoninae. Rept. Biol. Inst. Ehime Univ. 1, 1-10.
  - 1957b. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. VII. Karyotypes of *Eranthis* and some other genera. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser .B 2, 325–334.
  - 1958a. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. VIII. Karyotype and phylogeny. Rept. Biol. Inst. Ehime Univ. 5, 1–14.
  - 1958b. Chromosome studies in Ranunculaceae. IX. Comparison of chromosome volume between a 14- and a 16-chromosome species in Anemone and in Ranunculus. Rept. Biol. Inst. Ehime Univ. 6, 1–7.
  - 1958c. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. XI. Karyotypes of seven genera. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser. B 3, 13-22.
  - 1959. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. XV. Heterochromaty in chromosomes of four species. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser. B 3, 207-212.
  - 1960. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. XVII. Karyotypes of some species. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser. B 4, 59-66.
  - 1961. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. XVIII. Karyotypes of several species. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser. B 4, 251-261.
  - 1962. Chromosome studies in *Ranunculaceae*. XX. Karyotypes of ten species. Mem. Ehime Univ. Sect. II Ser. B 4, 395-401.

Lamprecht H. von. 1962. Cytosystematische Untersuchungen an Anemone nemorosa L. und Anemone ranunculoides L. Beitr. Biol. Pfl. 37, 107-146.

- Langlet O.F.I. 1927. Beiträge zur Zytologie der Ranunculaceen. Svensk Bot. Tidskr. 21, 1-17.
  - 1932. Über Chromosomenverhältnisse und Systematik der *Ranunculaceae*. Svensk Bot. Tidskr. 26, 381-400.
  - 1936. Några bidrag till kännedomen om kromosomtalen inom Nymphaeaceae, Ranunculaceae Polemoniaceae och Compositae. Svensk Bot. Tidskr. 30, 288–294.
- Larsen K. 1954. Chromosome numbers of some European flowering plants. Bot. Tidskr. 50, 163-174.
- Ledley R.S. und F.H. Ruddle. 1966. Chromosome analysis by computer. Sci. Amer. 214, 40-46.
- Levan A., K. Fredga und A.A. Sandberg. 1964. Nomenclature for centromeric position on chromosomes. Hereditas 52, 201-220.
- Löve A. 1954a. Cytotaxonomical evaluation of corresponding taxa. Vegetatio 5-6, 212-224.
  - 1954b. Cytotaxonomical remarks on some American species of circumpolar taxa. Svensk Bot. Tidskr. 48, 211-232.
  - 1965/1966. IOPB Chromosome number reports. V. Taxon 14 (1965); VI-VIII. Taxon 15 (1966).

- Löve A. und D. Löve. 1961a. Chromosome numbers of central and north-west european plant species. Op. bot. 5, 1-581.
  - — 1961 b. Some nomenclatural changes in the European flora. I. Species and supraspecific categories. Bot. Notiser 114, 33-47.
  - — 1961 c. Some nomenclatural changes in the European flora. II. Subspecific categories. Bot. Notiser 114, 48-56.
  - und O.T. Solbrig. 1964/1965. IOPB Chromosome number reports. I-II. Taxon 13 (1964); III-IV. Taxon 14 (1965).
- Lüdi W. 1932. Keimungsversuche mit Samen von Alpenpflanzen. Mitt. Naturf. Ges. Bern 46, XLVI-L.
- Madahar-Joseph C. 1967. Mediterranean and Asian taxa of Anemone (Section Eriocephalus) with tuberous rootstocks. Canad. J. Bot. 45, 725-735.
- Maguire M.P. 1962. Variability in length and arm ratio of the pachytene chromosomes of corn. Cytologia 27, 248-257.
- Martin-Mack G. 1958. Über die Jahresperiodizität von Pulsatilla unter natürlichen und konstanten Bedingungen. Diss. Tübingen.
- Matsuura H. und T. Sutô. 1935. Contributions to the idiogram study in phanerogamous plants. Fac. Sci. Hokkaido Imp. Univ. Ser. V 5, 33-75.
- Mattick-Ehrensberger R. 1949. In Tischler G. 1950.

Meili-Frei E. 1965. Cytogenetik und Cytotaxonomie einheimischer Arten von Epipactis, Listera, Neottia (Orchidaceae). Ber. Schweiz. Bot. Ges. 75, 219-292.

Merxmüller H. 1963. Systematik der Spermatophyta. Fortschr. Bot. 25, 81-139.

Meusel H. 1965. Vergleichende Chorologie der zentraleuropäischen Flora. 2 Bände: Text und Karten. Fischer, Jena.

Miduno T. 1943. Karyotyp einiger Anemone-Pflanzen. Jap. J. Genet. 19, 123-124.

- Moffett A.A. 1932. Chromosome studies in Anemone. I. A new type of chiasma behaviour. Cytologia 4, 26-37.
- Müntzing A. 1939. Chromosomenaberrationen bei Pflanzen und ihre genetische Wirkung. Z. indukt. Abst. Vererb.L. 76, 323-351.
- Nakajima G. 1931. The chromosome numbers in cultivated and wild angiosperms. Bot. Mag. Tokyo 45, 7-11.

- 1933. Chromosome numbers in some angiosperms. Jap. J. Genet. 9, 1-5.

- 1936. Chromosome numbers in some crops and wild angiosperms. Jap. J. Genet. 12, 211-218.
- Nichols G.E. 1934. The influence of exposure to winter temperatures upon seed germination in various native American plants. Ecology 15, 364–373.
- Oberdorfer E. 1962. Pflanzensoziologische Exkursionsflora für Süddeutschland und die angrenzenden Gebiete. Ulmer, Stuttgart.
- Ôno R. und K. Kikuchi. 1953. On the chromosomes of Anemone flaccida with special reference to its satellited chromosomes. Kagaku 23, 318-319.
- — 1957. Chromosomes of Anemone flaccida Fr. Schm. La Kromosoma 32, 1107-1108.
- Packer J.G. 1964. Chromosome numbers and taxonomic notes on western Canadian and Arctic plants. Canad. J. Bot. 42, 473-494.
- Parkin J. und W.A. Sledge. 1935. An Anemone from New Zealand: A plant hitherto regarded as a species of Ranunculus. J. Linnean Soc. London, Bot. 49, 645-651.
- Patau K. 1960. The identification of individual chromosomes, especially in man. Amer. J. hum. Genet. 12, 250-276.
  - 1965. Identification of chromosomes. In: Yunis J.J., Human chromosome methodology, 155-186. Academic Press, New York.

Polya L. 1949. Chromosome numbers of some Hungarian plants. Acta geobot. Hung. 6, 124-137.

- Pop E. 1937. Zytologische, physiologisch-anatomische und taxonomische Untersuchungen bei den Anemonen aus der *Hepatica*-Sektion. Bull. Jard. Mus. Bot. Cluj **17**, 97–149.
- Rahn K. 1960. Danish scientific investigations in the Argentine under the auspices of the Fundación Williams, Buenos Aires. Chromosome numbers in some South American angiosperms. Bot. Tidskr. 56, 117-127.

Rieger R. 1963. Die Genommutationen. In: Stubbe H. Genetik 3. Fischer, Jena.

— und Michaelis A. 1967. Die Chromosomenmutationen. In: Stubbe H. Genetik 6. Fischer, Jena.

Riley H.P. und D. Mukerjee. 1962. Chromosomes of some species of Agapanthus. Cytology 27, 325-332.

Rosenthal C. 1936. Chromosomenstudien an Pulsatilla. Jb. wiss. Bot. 83, 809-844.

Rothfels K., E. Sexsmith, M. Heimburger und M. Krause. 1966. Chromosome size and DNA content of species of Anemone L. and related genera (Ranunculaceae). Chromosoma 20, 54-74.

Rothmaler W. 1963. Exkursionsflora von Deutschland. Band IV. Kritischer Ergänzungsband, Gefässpflanzen. VEV Volk und Wissen, Berlin.

Rotta H. 1949. Untersuchungen über tagesperiodische Vorgänge in Spross- und Wurzelvegetationspunkten. Planta 37, 399-412.

Rutishauser A. und H.R. Hunziker. 1950. Untersuchungen über die Zytologie des Endosperms. Arch. Jul.-Klaus-Stiftg. Vererb. 25, 477–483.

Sakai K. 1934. Studies on the chromosome number in alpine plants. I. Jap. J. Genet. 9, 226-230. — 1935. Studies on the chromosome number in alpine plants. II. Jap. J. Genet. 11, 68-73.

Schöffel K. 1932. Untersuchungen über den Blütenbau der Ranunculaceen. Planta 17, 315–371. Sharma A.K. und A. Sharma. 1956. Fixity in chromosome number of plants. Nature 177, 335– 336.

Skalinska M., R. Czapik, M. Piotrowicz et al. 1959. Further studies in chromosome numbers of Polish angiosperms (Dicotyledons). Acta Soc. Bot. Polon. 28, 487-529.

Sobti S.N. und S.D. Singh. 1961. A chromosome survey of Indian medical plants. I. Proc. Ind. Acad. Sci. Sect. B 54, 138-144.

Sokolovskaya A.P. 1958. On the correlation between the number of chromosomes and the size of pollen grains in the arctic species of *Ranunculaceae* and *Saxifragaceae*. Bot. Zh. SSSR 43, 1146-1155.

 — 1963. Geographical distribution of polyploidy in plants (Investigation of the flora of the Kamchatka Peninsula). Vest. Leningrads. Univ. Ser. Biol. 38-52.

 und O.S. Strelkova. 1940. Karyological investigation of the alpine flora on the main Caucasus range and the problem of geographical distribution of polyploids. C.R. Acad. Sci. URSS 29, 415-418.

— — 1960. Geographical distribution of the polyploid species of plants in the Eurasiatic Arctic. Bot. Zh. SSSR 45, 369–381.

 — 1962. On the regularities of geographical distribution of polyploid plant species. In: Plant polyploidy. Transact. Mosc. Soc. Natural. 5, 83-89.

Sorsa V. 1962. Chromosomenzahlen finnischer Kormophyten. I. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ser. A. IV. Biol. 58, 1-14.

Stebbins G.L. 1950. Variation and evolution in plants. Columbia Univ. Press, New York.

- 1966. Chromosomal variation and evolution. Science 152, 1463-1469.

Suda Y. 1962. Cytological observations of some taxa of Anemone hepatica var. japonica. Sci. Repts. Tôhoku Univ. IV. Ser. 28, 97-106.

Sugiura T. 1931. A list of chromosome numbers in angiospermous plants. Bot. Mag. Tokyo 45, 353-355.

 1936. Studies on the chromosome numbers in higher plants, with special reference to cytokinesis. I. Cytologia 7, 544-595.

Swanson C.P. 1960. Cytologie und Cytogenetik. Fischer, Stuttgart.

Takamine N. 1916. Über die ruhenden und präsynaptischen Phasen der Reduktionsteilung. Bot. Mag. Tokyo 30, 293-303.

Tarnavschi J.T. 1947. Die Chromosomenzahlen der Anthophytenflora von Rumänien mit einem Ausblick auf das Polyploidieproblem. Bull. Jard. Mus. Bot. Univ. Cluj, Suppl. I, 27, 1–130.

Tischler G. 1950. Die Chromosomenzahlen der Gefässpflanzen Mitteleuropas. Junk, Den Haag.

 und H.D. Wulff. 1953-1963. Angewandte Pflanzenkaryologie. Ergänzungsband zu Tischler G.: Allgem. Pflanzenkaryologie (Linsbauer K., Handbuch der Pflanzenanatomie, 2. Aufl., Band 2). Bornträger, Berlin.

Tjio J.H. und A. Hagberg. 1951. Cytological studies on some X-ray mutants of barley. Anal. Est. Exp. Aula Dei 2, 149-167.

 und A. Levan. 1950. The use of oxychinoline in chromosome analysis. Anal. Est. Exp. Aula Dei 2, 21-64.

- Trela Z. 1958. Cytological studies in species of the genus Anemone L. occurring in Poland. Acta Biol. Cracov. Ser. Bot. 1, 151-158.
  - 1961. Meiosis in the anthers of Anemone L. Acta Biol. Cracov. 4, 61-74.
  - 1963 a. Embryological studies in Anemone nemorosa L. Acta Biol. Cracov. Ser. Bot. 6, 1-14.
  - 1963 b. Cytological studies in the differentiation of the endosperm in Anemone nemorosa L.
     Acta Biol. Cracov. Ser. Bot. 6, 177-183.
- Turesson G. 1938. Chromosome stability in Linnean species. Ann. Agricult. Coll. Sweden 5, 405-416.
- Tutin T.G. et al. 1964ff. Flora Europaea. The University Press, Cambridge.
- Uellner G. 1954. Cytologische Untersuchungen an Pulsatilla. Diss. Tübingen.
- Ulbrich E. 1906a. Über die systematische Gliederung und geographische Verbreitung der Gattung Anemone L. Bot. Jb. 37, 172–334.
  - 1906b. Über die systematische Gliederung und geographische Verbreitung der Gattung Anemone L. Verh. Bot. Ver. Brandenburg 48, 1-38.
- Winge O. 1917. The chromosomes. Their number and general importance. C.R. Trav. Labor. Carlsberg 13, 131-275.
- Winkler S. 1962. Systematische Untersuchungen über den Formenkreis Pulsatilla grandis Wenderoth. Bot. Jb. 81, 213-251.

Zander R. 1964. Handwörterbuch der Pflanzennamen. 9. Aufl. Ulmer, Stuttgart.

- Zhukova P.G. 1961. Studies in the caryology of some species of *Ranunculaceae* in the Arcto-Alpine Botanic Garden of the Kola Branch of the Academy of Sciences of the USSR (Kola Peninsula). Bot. Jurn. 46, 421-428.
- Zimmermann W. 1932. Beiträge zur Kenntnis der Georeaktionen. IV. Blütenbewegungen und andere Umstimmungsbewegungen. Jb. wiss. Bot. 77, 393-506.

Zinecker-Brauer I. 1953. Über das Mitoseverhalten in den Wurzelspitzen von Vicia faba. I. Die Gesamtvariabilität der Mitosehäufigkeit. Chromosoma 5, 317-340.