RECHERCHES ANATOMIQUES ET BIOLOGIQUES SUR LES

SPHAEROPSIDALES - PHAEODIDYMAE DES FUNGI IMPERFECTI

Par

CHARALAMBOS E. ZAMBETTAKIS

Ingénieur - Docteur, Chargé de Recherches au C. N. R. S.

« Τῶν φυτῶν τάς διαφοράς καί τήν ἄλλην φύσιν ληπτέον κατά τε τά μέρη καί τά πάθη καί τάς γενέσεις καί τούς βίους » Θεοφράστου, Φυτῶν Ἱστορία, Βιβλ. Α.

« Plantarum differentiæ atque omnis natura explicandæ sunt secundum partes, affectus et generationis vitæque modos. »

Theophrasti, Historia plantarum, L. A.

RECHERCHES ANATOMIQUES ET BIOLOGIQUES SUR LES SPHAEROPSIDALES - PHAEODIDYMAE DES FUNGI IMPERFECTI

SOMMAIRE

INTRODUCTION.	
Orientation du travail	47
Chapitre I. HISTORIQUE.	
Généralités, description sommaire des genres décrits, classifications, but de travail	49
Chapitre II. MATÉRIEL ÉTUDIÉ. TECHNIQUES.	
Espèces récoltées, souches en culture, techniques d'examen, de conservation, de coloration; techniques cytologiques	5
Chapitre III. MORPHOLOGIE.	
Mycélium	62
A. Pycnides séparées	62 62
B. Pycnides réunies dans un stroma :	
I. Stroma	68
(Taille, Valeur systématique, Variations).	
2. Les pycnides elles-mêmes	70
(Forme, Disposition, Lieu de formation, Taille, Paroi, Ostiole, Fente).	
C. Formes intermédiaires :	
1. Pycnides pluriloculaires	74
2. Pycnides plurilobulaires	74
3. Pycnides groupées séparables	74 76
5. Le cas du genre Lasiodiplodia	76
6. Anomalies des pycnides	7
2. Spores	7
(Taille, Forme, Membrane, Couleur, Cloison, Contenu).	/
3. Autres formations	89
A. Sporophores	89
B. Paraphyses	85

Chapitre IV. GÉNÉTIQUE :
1. Formes et souches 85 2. Formes parfaites 85
Chapitre V. CYTOLOGIE.
Évolution du système vacuolaire881. Dans les hyphes882. Dans la paroi de la pycnide893. Dans les spores89Évolution du système lipidique901. Dans les hyphes902. Dans la paroi de la pycnide913. Dans les spores92
Le cytoplasme
Chapitre VI. BIOLOGIE:
A. Caractères biologiques sur l'hôte. 1. Mycélium (sur feuilles, rameaux, etc.). 2. Stroma (formation, évolution, durée). 3. Pycnides libres (naissance, etc.) 4. Pycnides dans un stroma. 5. Spores: Modes de formation. Évolution. Maturation. Libération Dispersion Libération Dispersion 112 Germination 1. Parasitisme ou saprophytisme 2. Action des fongicides. 3. Action d'autres Champignons.
Chapitre VII. SYSTÉMATIQUE:
A. Clé de détermination des genres
Résumé
Explications des planches
Dr ANGUES

Le présent mémoire fait partie d'une thèse présentée le 20 avril 1953 à la Faculté des Sciences de l'Université de Paris, en vue d'obtenir le titre d'Ingénieur-Docteur.

Il nous est particulièrement agréable d'exprimer ici notre très respectueuse et profonde reconnaissance à M. le Professeur Roger Heim, membre de l'Académie des Sciences, Directeur du Muséum d'Histoire Naturelle, non seulement pour son accueil si bienveillant, l'intérêt si grand qu'il nous a témoigné et ses précieux conseils qu'il nous a toujours prodigués durant les années pendant lesquelles nous avons poursuivi nos recherches au Laboratoire de Cryptogamie qu'il dirige, mais aussi pour son appui apporté à la publication de cet ouvrage, dans les Archives du Muséum.

Nous tenons à exprimer nos profonds remerciements au Centre National de la Recherche Scientifique auquel nous appartenons en qualité de chercheur, et qui a subventionné ce travail.

Nous présentons à MM. L. Plantefol, G. Mangenot et A. Eichhorn, professeurs à la Sorbonne et membres de notre jury, ainsi qu'à M. Cl. Moreau docteur ès sciences, nos vifs remerciements pour l'aide qu'ils nous ont apportée.

Que nos collègues Mmes Mich. Jacques-Félix, Mir. Moreau, Mar. Le Gal et Jac. Nicot trouvent aussi ici l'expression de notre gratitude.



INTRODUCTION

Il y a un siècle, en avril 1852, le mycologue français Roberge écrivait du parc de Lébisey à Desmazières, à propos d'une Sphaeropsidaceae : « Cette petite production habite ici de vieilles écorces de hêtre tantôt seule, tantôt en compagnie du Sphaeria gattrina, du Peziza cinnabarina et de cinq ou six autres petits êtres. Les sphérules sont très nombreuses et s'étendent sur des portions considérables du support... elles sont hémisphériques, brunâtres. Le nucleus se résout en sporules elliptiques, deux fois plus longues qu'épaisses, marquées d'une cloison transversale... » C'est ainsi que la première diagnose d'une Phaeodidymée a été donnée. Desmazières a classé cet échantillon dans le nouveau genre Diplodia.

Les années passant, d'autres auteurs ont discuté la nature de ce champignon, d'autres échantillons ont été récoltés confirmant ou non l'espèce type. Plusieurs noms ont été donnés sur différents échantillons pour la même espèce. Au contraire, pour d'autres espèces, le même nom était appliqué. Cela s'est produit pour des centaines d'autres *Phaeodidymae*, d'autres *Diplodia*.

On comprend donc que la systématique, se basant seulement sur la description d'un échantillon, peut souvent provoquer des erreurs et des confusions entre les espèces et les genres.

La morphologie seule et l'organographie ne suffisent pas à déterminer un être vivant, les facteurs extérieurs pouvant très souvent modifier son aspect normal et ses caractères. Pour les Champignons plus ou moins saprophytes qui doivent s'adapter à des milieux très différents (tant au point de vue consistance physique que chimique) et qui sont soumis à des conditions extérieures variables, le polymorphisme exigé pour cette adaptation est grand. C'est pourquoi ce groupe de Champignons imparfaits devait être soumis, comme plusieurs auteurs l'ont déjà souligné, à une révision d'ensemble qui permettrait, après une étude approfondie des caractères physiologiques et morphologiques, d'aboutir à une classification moins arbitraire, et d'établir les synonymies.

S'il est indispensable d'avoir recours à l'examen des échantillons des espèces-types pour établir leur place dans la systématique, il est aussi indispensable de suivre la vie de ces organismes au laboratoire. L'étude des aspects variés des cultures dans différentes conditions et milieux, permet de connaître la variabilité des souches, le comportement de ces champignons vis-à-vis de leurs hôtes connus ou probables et c'est par l'étude des caractères biologiques, génétiques, cytologiques et écologiques que l'étude morphologique sera complétée et aidera à l'établissement de la synonymie des espèces jadis considérées comme différentes, en raison des fructifications ou du support.

Les échantillons types que nous avons pu consulter nous ont permis de revoir les espèces créées pendant un siècle à partir du moment où les *Phaeodidymae* ont été séparées des autres *Imperfecti*.

Au début de ce travail, l'historique de la création des genres, le nombre des espèces, la confusion de leur nomenclature sont exposés et démontrent la nécessité d'une révision complète de ce groupe, se basant sur des caractères valables.

La conception actuelle des genres Diplodia, Botryodiplodia, Microdiplodia, Macrodiplodia, Placodiplodia, ne se justifie pas même pour les espèces que ces genres contiennent, la confusion étant beaucoup plus grande pour d'autres genres, comme : Didymosporis Clem., Sporocadus Corda, Diplodiopsis P. Henn., Zernya Petr., Holcomyces Lind., Pseudopatella Speg., Dothideodiplodia Schulz., Traversoa Sacc., Nematodiplodia Sibil., etc.

Les techniques que nous avons utilisées tant pour l'obtention du matériel que pour son examen sont indiquées plus loin.

Après une brève description du matériel, nous entreprenons l'étude détaillée des caractères morphologiques des *Phaeodidymae*, les modalités du mycélium, de la pycnide et de la spore avec les comparaisons nécessaires entre les genres et les espèces critiques, et nous essayons de démontrer leur valeur systématique en tenant compte de la diversité et du polymorphisme des souches en culture.

Les caractères physiologiques et biologiques (caractères culturaux, modes de formation des organes des Champignons en culture) étudiés pendant plusieurs générations sur les hôtes et sur milieux nutritifs ainsi que leur comportement vis-à-vis des facteurs extérieurs nous ont permis de trouver les rapprochements ou les diversités des espèces.

La cytologie nous a montré les affinités entre les caractères de la cellule (noyau, cytoplasme et inclusions lipidiques) et nous avons pu en tirer des résultats très utiles à la systématique.

Nous examinons aussi les caractères génétiques et écologiques : habitat, adaptation, etc. pour confirmer les rapprochements ou les désaccords des caractères morphologiques.

Nous avons au cours de nos recherches étudié particulièrement la valeur du stroma, de la paroi des pycnides et de la présence des paraphyses. Les modes de formation du stroma, les pycnides isolées, groupées ou logées dans ce stroma, nous ont permis de nous baser sur ces caractères pour la systématique du groupe en tenant compte de l'ensemble des caractères spécifiques. Des essais en vue de l'obtention de la forme parfaite ont été envisagés.

En mettant en évidence les différences entre les genres nous avons noté les formes de transition. Le rapprochement et l'évolution de ces Champignons par rapport aux *Phaeosporae*, *Hyalosporae* et *Hyalodidymae* et le lien, *Macrophoma-Haplosporella*, *Sphaeropsis-Diplodia* a été examiné. Nous avons remarqué des espèces aberrantes. D'autre part, des espèces rapportées par le moyen d'une description incomplète à des *Phaeodidymae*, ont été classées, après révision de leurs caractères, dans des groupes différents.

Une clé de détermination des genres retenus, avec leurs synonymes, est déjà publiée dans les «Annales de l'Institut Phytopathologique » VII e année, fasc. 2, p. 112-165, 3 fig., Athènes, 1953.

Une description sommaire des espèces conservées, avec leurs synonymes, constituant la synthèse systématique de toutes nos recherches vient de paraître dans le « Bulletin de la Société Mycologique de France » tome LXX, fasc. 3, p. 219-350, 1954.

Une partie écologique qui sera publiée dans les « Mémoires de la Société Botanique de France » complètera nos recherches sur les Sphaeropsidales-Phaeodidymae, dont nous nous bornons ici à présenter la partie anatomique, cytologique, physiologique et biologique.

CHAPITRE PREMIER

HISTORIQUE

Dans le Systema Mycologicum de Fries (1) les Champignons Pyrenomycetes à fructifications lagéniformes (du grec $\lambda \acute{a}\gamma \iota vo \varsigma = cruche$) sont groupés sous le nom de Sphaeria. La distinction entre périthèces (fructification ascosporée) et pycnides (fructification imparfaite), n'est pas encore établie. C'est donc sous le nom de Sphaeria que figure la description primitive de quelques espèces faisant l'objet de ce travail.

Dès 1837, Corda (2) propose la création d'un genre nouveau *Sporocadus*, pour les Pyrénomycètes dont les spores uniseptées, au lieu d'être enfermées dans des asques, sont portées sur des « basides simples continues ». C'est le cas, par exemple, du *Sporocadus herbarum*, qui correspond à l'actuel *Diplodia herbarum* (Corda), Lév..

La même année I. Nees et Henri Bonn étendent aux espèces à spores pluriseptées le nom de *Sporocadus*. « Périthèce coriace immergé ou superficiel, plus tard perforé, ou s'ouvrant irrégulièrement. Basides simples, continues. Spores terminales, solitaires, portant des septa transversaux ».

HOOKER (3) en 1847, semble encore ignorer la distinction de Corda puisqu'il décrit sous le nom de *Sphaeria arundinacea*, l'actuel *Diplodia arundinacea* (Hook.) Dur. et Mont. dont voici la description : « Spots minute, often purple-brown, punctiform, or subelliptic, rarely linear containing very few perithecia, with a single broad conical ostiolum. Sporidia oblong, slightly curved, uni-septate very different from *Sph. Zeae* Schwein as appears from an authentic specimen in Sir W. Hooker's Herbarium ».

C'est en 1849 que Fries utilisa pour la première fois le terme de *Diplodia* pour désigner des champignons à spores claviformes, uniseptées qu'il place dans la famille des *Apiosporinées* avec la plupart des espèces actuellement réunies dans les *Sphaeropsidales*. (4).

Dans ses « Fragments mycologiques » 1848, Léveillé (5) reconnaît parmi les Sphaeriacées : des Thécasporés endothèques, ex. : Peziza, Sphaeria, etc., des Clinosporés ectoclinés, ex. : Tubercularia, etc. et des Clinosporés endoclinés, ex. : Melasmia, Septoria.

C'est à ce dernier groupe qu'il rapporte le genre *Diplodia* Fr. dont il précise la définition. C'est ainsi que décrivant le *Diplodia Zeae* (Schw.) Lév., il indique qu'il est constitué par des conceptacles assez rapprochés, globuleux ou ovoïdes, intramatriciels, recouverts par l'épiderme; les ostioles sont érumpantes; les spores de couleur foncée sont allongées, obtuses à une extrémité, aiguës à l'autre, droites ou courbées, munies d'une cloison médiane.

Cesati, en 1852, dépose sous le nom *Diplodia arachnoidea* (Herb. mycol. nº 1845) l'actuel *Chaetodiplodia arachnoidea* (Ces.) Sacc.

Berkeley, en 1857 (6) désigne le genre *Diplodia* par la formation des asques sur la surface hyméniale, et des spores bicellulaires, qu'il met dans les *Sphaeronemés* (CORDA) section des *Coniomycetes*.

Kickx, en 1867 (7) précise la différence entre les périthèces vrais à spores endothèques

(du grec $\xi\nu\delta\sigma\nu$: dedans et $\theta\eta\kappa\eta=$ asque), c'est-à-dire renfermées dans des asques, et les formations qu'il nomme pycnides et dont il donne la définition suivante : « Organes reproducteurs supplémentaires, d'une structure plus simple que le périthèce, pouvant coexister avec celui-ci dans une même espèce : ils renferment des spores pédicellées ou subsessiles ».

Fuckel en 1867 (8) oppose aux Fungi Perfecti (Phycomycètes, Basidiomycètes, Ascomycètes), les Fungi Imperfecti qui comportent les groupes suivants: Hyphomycètes, Gymnomycètes, Uredinei, Phyllostictei, Sphaeropsidei, Cytisporacei, Dichaenacei, Perisporacei, Tremellinei, Mycelia Sterilia. C'est parmi les Sphaeropsidei, auprès des Pestalozziza, Hendersonia, Spaeropsis, que prennent place les Diplodia.

Nous trouvons ainsi, une quinzaine de *Diplodia* qui figurent dans la « Famille des Champignons » de C. Roumeguère.

En 1877, dans Michelia (9), puis en 1884 dans le Sylloge Fungorum (10), Saccardo pose les bases de la classification actuellement la plus usitée. Il divise les Fungi Imperfecti en :

- 1. Sphaeropsidées à spores enfermées dans les pycnides.
- 2. Mélanconiées à sporophores réunis en acervules.
- 3. Hyphomycètes à sporophores libres ou réunis en corémiums. Parmi les Sphaeropsidées, il distingue :
- A) Sphaerioidées: Perithèces à texture membranacée, carbonacée ou subcoriace (jamais charnue ou de couleur claire) globuleux, coniques ou en forme de lentilles, superficiels à demi ou entièrement intramatriciels.
- B) Nectrioidées: Périthèces et stroma (s'il en existe) charnus à gras, de couleur vive (blanchâtres, rouges, jaunes), globuleux, rarement velus ou cupuliformes; Spores variées, toujours hyalines, pour la plupart formes métagénétiques des Hypocréales.
- C) Leptostromataceae: Périthèces plus ou moins à moitié distincts, en forme de soucoupes, astomes, ou avec ostiole, velus ou crevassés, membraneux carbonacés, noirs érompants à superficiels.
- D) Excipulaceae: Périthèces cupuliformes ou en forme de plats, avec ou sans poils; au début sous-sphaeroïdes mais bientôt découverts membraneux ou carbonacés noirs, érompants ou superficiels.

Les caractères de coloration et le cloisonnement des spores permettent de reconnaître dans les *Sphaeropsidées-sphaerioidées*, les sections :

- a) Hyalosporées à spores globuleuses, ovoïdes ou oblongues, continues, hyalines.
- b) Phaeosporées à spores globuleuses, ovoïdes ou oblongues, continues, olivacées ou fuligineuses.
- c) Hyalodidymées à spores ellipsoïdes, ovoïdes ou oblongues, uniseptées, hyalines ou à peine colorées.
- d) *Phaeodidymées* à spores ellipsoïdes, ovoïdes ou oblongues, uniseptées, olivacées ou fuligineuses.
- e) Phraegmosporées: I. Phoeophragmiées à spores fuligineuses ou olivacées, pluriseptées.
 - II. Hyalophragmiées à spores hyalines ou subolivacées, pluriseptées.
- f) Dictyosporées à spores ovoïdes ou allongées muriformes.
- g) Scolecosporées à spores allongées ou fusiformes unicellulaires ou cloisonnées, hyalines ou verdâtres.

C'est cette classification qui est adoptée par Zopf 1890, Lindaw 1900 (11), Allescher 1901 (12), Migula 1921 (13) et Clements 1901 (14).

Le présent travail a pour objet les Sphaeropsidées-Sphaerioidées-Phaeodidymées, ou dans la terminologie actuelle : Sphaeropsidales-Sphaerioidaceae-Phaeodidymae.

A ce groupe appartiennent les genres suivants que nous classons par ordre chronologique de création :

- Sporocadus Corda 1837 (15). Périthèces coriaces immergés à superficiels, s'ouvrant en perforant l'épiderme irrégulièrement. Basides simples, continues. Spores terminales, solitaires à septa transversales.
- Diplodia Fries 1849 (16). Périthèces sous-cutaneux érompants, sous-carboneux noirs, avec papille typique, spores ellipsoïdes, ovoïdes à oblongues, uniseptées, sombres. Basides basales, simples, hyalins.
- Botryodiplodia Saccardo 1880 (17). Périthèces accumulés en groupes, érompants, appuyés à leur base sur stroma membraneux-carboneux, souvent avec une papille. Spores oblongues à ovoïdes, uniseptées, fuligineuses.
- Diplodiella Karsten 1884 (18). Périthèces superficiels, souvent lignicoles, avec une papille, globuleux, noirs, glabres, subcarbonacés. Spores ellipsoïdes à oblongues, uniseptées, colorées.
- Chaetodiplodia Karsten 1884 (19). Périthèces velus ou poilus, érompants, sous-superficiels, avec une papille globuleuse, noirs, membraneux-carbonacés. Spores oblongues, uniseptées, colorées.
- Hendersonina Berk., Sacc. 1884 (20). Périthèces érompants, sous-superficiels, glabres. Basides ramifiées, conidies de deux types : Bicellulaires brunes et unicellulaires hyalines.
- Macrodiplodia Saccardo 1884 (20). Périthèces recouverts, corticoles, grands massarioïdes, percés à leur sommet. Spores oblongues, uniseptées, fuligineuses, recouvertes par une masse muqueuse hyaline et obtuse. Pycnides placées près du genre Massaria.
- Lasiodiplodia Ellis et Everhart 1886 (Bot. Gas. v. 21, p. 92) (10). Pycnides groupées sur un stroma lâche, portant des poils longs, qui dépassent l'épiderme, en forme d'un lasius, voir page 27. Spores bicellulaires brunes.
- Microdiplodia Allescher 1901 (21). Pycnides sous-cutanées, puis érompantes, typiquement ramicoles, membraneuses à subcoriaces, globuleuses à pressées, munies d'une ostiole. Spores ovoïdes à oblongues, petites atteignant jusqu'à 15 μ de long, olivacées à brunes.
- Rhynchodiplodia Briosi et Farneti 1904 (Atti Ist. bot. di Pavia, p. 30). Périthèces garnis d'un bec, portant des poils. Spores oblongues, allongées, unicellulaires, brunchâtain. C'est une Chaetodipl. avec un bec.
- Diplodiopsis P. Hennings 1904 (22). Stromas superficiels, soutenus de leur base, souscarbonacés, globuleux. Pycnides immergées. Spores oblongues uniseptées fuligineuses, noirâtres.
- Pellionella Saccardo 1906 (23). Pycnides sous-superficielles, sous-carbonacées, prolongées par un long bec. Spores uniseptées, fuligineuses. C'est une Diplodiella avec un bec.
- Chaetoconis F. E. Clements 1909 (24). C'est une Kellermania Phaeodidyma. Pycnides poilues, sous-cutanées, spores uniseptées, fuligineuses.

- Didymosporiella Trav. et Migliardi 1911 (Flora micol. prov. Venezia, p. 14). Pycnides sous-épidermiques, nichées à peine érompantes, pressées, astomes. Réceptacle membraneux, plus faible à la partie inférieure, ou des pycnides presque incomplètes apparaissent. Spores didymes, fuligineuses, avec constriction au niveau de la cloison, avec leur sommet plus ou moins aigu. Sporophores non distincts.
- Steganopycnis Sydow 1916 (25). Pycnides sous-épidermiques aplaties coniques, érompantes, la partie tournée vers l'épiderme clipéiforme (aspect du bouclier), noirâtre, le reste resserré et couvert, percées par une ostiole papilliforme, souples carbonacées, noires, avec la paroi externe opaque, l'interne d'abord hyaline, a des cellules fibreuses d'un brun-clair puis opaques. Sporophores en faisceaux, filiformes, à peine entr'ouverts. Spores à maturité uniseptées, fuligineuses recouvertes d'ornementations muqueuses.
- Placodiplodia Bubak 1916 (Deut. Bot. Ges., v. 34, p. 305). Stroma formé en plis, la moitié supérieure épidermique en forme de couvercle, noir, intérieurement brun, avec des parois irrégulières, divisé en longueur et en travers en loges portant partout des fructifications. Spores cylindriques, brunes, uniseptées, pas de sporophores.
- Syndiplodia Peyronel 1916 (26). Pycnides ramassées en groupes, érompantes, noires, perforantes. Spores ellipsoïdes, ovoïdes à oblongues uniseptées, sombres à fuligineuses moins de 15 μ de long. C'est une *Microdiplodia* composée, une *Botryodiplodia* à spores petites, une *Haplosporella* à spores bicellulaires.
- Stenocarpella Sydow 1917 (27). Pycnides épidermiques hémisphériques, globuleuses à globuleuses aplaties, à paroi inférieure mince réduite à quelques cellules, et paroi supérieure grasse et brun foncé papilliforme. Spores bicellulaires, cylindriques à fusoïdes, irrégulières, colorées. Sporophores cylindriques hyalins, placés dans une masse gélatineuse.
- Diblastopermella Spegazzini 1918 (28). Pycnides biophiles, superficielles, prenant naissance sur un « subiculum » fuligineux formé d'hyphes superficielles, globuleuses, astomes, glabres, noires, membraneuses, parenchymatiques, pleines de spores bicellulaires verdâtres. C'est un stade sporifère avancé du genre Dimerorium.
- Leprieurina Arnaud 1918 (29). Placé par Saccardo parmi les *Phaeodidymae* ce genre montre un pycnostroma analogue à celui d'*Asterostomella*, mais à spores bicellulaires Mycelium aérien sans stigmopodies; mycelium intramatriciel en relation seulement avec l'ascostroma. Pycnides de *Prillieuxina*.
- Paradiplodia Spegazzini 1920-21 (30). C'est une Diplodia dothidéaforme, c'est-à-dire avec un stroma superficiel inné, produisant par places des loges à paroi propres à chacune, et sans ostiole; spores ellipsoïdes biloculaires fuligineuses.
- Pseudodiplodia Spegazzini 1920 (31). Paradiplodia Spegaz.
- Ascochytulina Petrak 1922 (32). Fructifications plus ou moins sphériques d'abord complètement fermées, plus tard plus ou moins souvent largement ouvertes. La paroi des pycnides est assez épaisse, formée d'un tissu parenchymateux brun clair, donnant un clypeus stromatique avec la membrane vers l'épiderme. Spores assez grandes bi-rarement pluricellulaires, d'un brun assez clair ou jaunâtre. Conidiophores absents ou assez courts.

Macrodiplodiopsis Petrak 1922 (32). Sans stroma. Fructifications souvent en petits groupes volumineux, rarement espacées ou complètement isolées, qui poussent dans le parenchyme de l'écorce. Ostiole papilliforme érompante. Membrane de la pycnide épaisse formée de petites cellules parenchymatiques différenciées en deux sortes : stroma externe foncé, et interne légèrement coloré, ou presque hyalin. Spores grandes, ellipsoïdes à oblongues, ou ovoïdes pluricellulaires à cellules plus ou moins égales et bien visibles, avec un mucus hyalin abondant. Sporophores courts, simples, filiformes.

Phaeostagonosporopsis Woronich. 1925 (33). Pycnides à paroi pseudo-parenchymateuse, intermédiaire entre le type pseudo-pycnides de Potebnia et le type conceptacles de Phomopsis. Conidiophores plus ou moins longs. Spores cylindro-fusiformes, arrondies au sommet, rarement courbées ou sigmoïdes, uni- rarement pluri- (1-3) septées. L'un des septa est toujours médian.

Nematodiplodia Sibilia 1927 (34). Toute espèce des *Phaeodidymae* portant des paraphyses entre les sporophores.

Pseudodiplodiella Bender 1934 (35). Paradiplodia Spegaz.

Zernya Petrak 1947 (36). Pycnides séparées ou groupées, globuleuses ostiolées, érompantes, à paroi membrano-parenchymateuse. Spores oblongues, uni-cellulaires ou avec une à trois cloisons d'un brun-noir.

Microbotryodiplodia da Camara 1951 (37). C'est une Botryodiplodia dont les spores mesurent moins de 15 μ de long.

Les clés de détermination de ces divers genres sont en général très incomplètes, confuses et fausses. Parmi les plus récentes signalons celle de Migula 1921 (13), dans Thome's Kryptogamen Flora :

Fructifications libres:

Pycnides intramatricielles, érompantes ou presque superficielles.

Pycnides glabres.

Spores petites sans mucus.

La clé donnée par Clements et Shear 1931 (24) ne comporte que onze genres de *Pheao-didymae*, mais elle est plus complète que celle d'Engler 1900 (38), de Grove 1937 (39) et d'Allescher 1901 (12). C'est enfin à Bender que l'on doit la contribution la plus importante. Il reconnaît dix-huit genres, 1934 (35).

Près de trente genres ont donc été réunis dans les *Sphaeropsidales Phaeodidymae*. Leurs caractères demeurent souvent imprécis, leurs limites confuses, si bien qu'un même champignon peut parfois être décrit sous plusieurs noms. Certains genres peuvent être considérés comme synonymes, leur établissement étant fondé sur des caractères secondaires ou variables. Les caractères essentiels de quelques genres n'ayant pas été suffisamment mis en évidence, il

arrive que des genres voisins sont parfois très éloignés dans la classification, et d'autre part, que des genres proches dans la classification sont en réalité très éloignés par leur caractère.

Il est donc nécessaire de faire la distinction entre les caractères fondamentaux et les caractères secondaires des divers genres pour élaborer une classification rationnelle.

La confusion qui existe pour la différenciation des genres est encore plus accusée quand on aborde les espèces.

La création d'espèces nouvelles dépend souvent de la présence du champignon sur un hôte nouveau, les auteurs n'ayant généralement pas tenu compte de la polyphagie. C'est ainsi que plus de 1 500 espèces ont été décrites parmi les *Phaeodidymae*, alors que leur nombre peut être réduit à quelques centaines. Citons comme exemple, *Diplodia acerina* C. et Mas. qui a été observé sur une centaine d'hôtes différents, et doit porter autant de noms. *Diplodia constricta* Dearn. se rencontre d'après nos recherches sur 75 plantes et a 58 synonymes parmi les *Phaeodidymae*.

Une difficulté supplémentaire vient de ce qu'un même champignon passe par plusieurs stades, ou peut se présenter sous plusieurs aspects et a été décrit sous des noms de genres différents : ex. : Lasiodiplodia Theobromae (Pat.), Crif. et Maubl. a ainsi successivement reçu les noms de Macrophoma vestita Prillieux et Delacrois, Diplodia cacaoicola P. Hennings, Botryo-diplodia theobromae Patouillard et de Lagerheim.

Des espèces proches des *Phaeodidymae* y sont souvent intercalées, les limites du groupe et des genres sont ainsi confondues.

Des Microthyriopsidacées ont été même incorporées aux *Phaeodidymae* comme *Leprieurina* Winteriana Arnaud.

Des Ascomycètes à spores brunes bicellulaires, à asques à paroi différente ont parfois été confondus avec des *Diplodia : Parodiella paraguayensis* a été décrit par ex. comme *Diplodiopsis tarapotensis* P. Henn.

Une révision d'ensemble de ce groupe s'impose, comme le signalent plusieurs auteurs tels que Tisdale (40, 41), Eddins (42, 43, 44, 45), Shear (46, 47, 48 et 49) et surtout Stevens (50-62).

Nous nous proposons de définir clairement les limites à accorder à chaque genre et de mettre en valeur les caractères qui nous semblent les plus importants; étudiant le cycle évolutif d'espèces caractéristiques, leur comportement parasitaire ou saprophytique, nous nous efforcerons d'établir des liens entre les genres, pour dégager les grandes lignes de la systématique de ce groupe.

Les synonymies des espèces seront ensuite envisagées par l'inoculation des souches en cultures sur des plantes différentes et comparaison des fructifications.

Liste des abréviations utilisées :

```
= Botryodiplodia.
                                                       Pl.
                                                                     = Planche.
Botryod.
Car. sp.
              = Caractères spécifiques.
                                                       Placod.
                                                                     = Placodiplodia.
Chaetod.
              = Chaetodiplodia.
                                                       Paraph.
                                                                     = Paraphyse.
              = Diplodia.
                                                                     = Rétréci.
                                                       Rétr.
                                                       Rhynchod.
Granulod.
              = Granulodiplodia.
                                                                     = Rhynchodiplodia.
              = Heimiodiplodia.
Heimiod.
                                                       Schizod.
                                                                     Schizodiplodia.
              = Lasiodiplodia.
                                                                     = Spore.
Lasiod.
                                                       Sp.
              = Macrodiplodia.
                                                       Spph.
                                                                     = Sporophore.
Macrod.
Metad.
              = Metadiplodia.
                                                       Striod.
                                                                     = Striodiplodia.
Microbotryod. = Microbotryodiplodia.
                                                       Strionematod. = Strionematodiplodia.
              = Microdiplodia.
                                                       Str.
                                                                     = Stroma.
Microd.
                                                                     = Syndiplodia.
Nematod.
              — Nematodiplodia.
                                                       Synd.
              = Ostiole.
                                                       Synnemad.
                                                                     = Synnemadiplodia.
Ost.
```

BIBLIOGRAPHIE

1. — Fries (E. M.). — Systema Mycologicum, vol. II, 2e part., 1823.

2. — CORDA (A. C. I). — Icones Fungorum, III, p. 23, fig. 64, Praga, 1837.

- 3. Hooker (W. J.). Fungi, The Lond. Journ. of Botany, vol. VI, p. 326, 1847. 4. — Fries (E. M.). — Summa Vegetabilium Scandinaviae. Sectio posterior, p. 259-572, 1849.
- 5. Leveillé (J. H.). Fragments mycologiques. Ann. Sci. Nat., vol. III, fasc. 9, p. 258, 1948.
- 6. Berkeley (M. J.). Introduction to Cryptogamic Botany. London, 1857.

7. — Kickx (J.). — Flore Cryptogamique des Flandres, 1867.

8. — Fuckel (L.). — Fungi Rhenani. Cent. 18. Hedwigia, vol. VI, p. 174-176, 1867.

9. — SACCARDO (P. A.). — Michelia. Commentarium Mycologicum, vol. 1, 1877.

10. — SACCARDO (P. A.). — Sylloge Fungorum: vol. III, p. 329-380, 1884; vol. 1-4, p. 325-329 et p. 440-441, 1886; vol. X, p. 275-295, 1892; vol. XI, p. 518-522, 1895; vol. XII, divers pages, 1897; vol. XIII, p. diverses, 1898; vol. XIV, p. 927-942, 1899; vol. XV, p. 123-125, 1901; vol. XVI, p. 915-924, 1902; vol. XVIII, p. 319-335, 1906; vol. XXII, p. 989-1012, 1913; vol. XXV, p. 274-318, 1931.

11. — LINDAU (G.). — Fungi Imperfecti, in Engler, A. und K. Prantl., Die Naturlichen Pflanzenfamilien, Teil I, Abteilung I, p. 347-517, fig. 183-263, 1899-1900.

- 12. Allescher (A.). Rabenhorst Kryptogamen Flora. Die Pilze. Abteilung VII, 1072 p., Leipzig, 1903.
- 13. MIGULA (W.). Thome's Kryptogamen Flora. Band III, Pilze, Teil 4, Fungi Imperfecti. Berlin, 1921.

14. — CLEMENTS (F. E.) et SCHEAR (C. L.). — Genera of Fungi, 1931.

15. — CORDA (A. C. I.). — Icones Fungorum III, p. 23, fig. 64; II, p. 25; Syst. II, p. 312, 1837.

16. — Fries (E. M.). — Summa Vegetabilium Scandinaviae, p. 259-572, 1849.

- 17. SACCARDO (P. A.). Michelia. Commentarium Mycologicum, vol. 2, 1880. 18. Karsten (P. A.). Fragmenta mycologica, XVI. Hedwigia, vol. XXIII, p. 61-63, 1884.
- 19. KARTEN (P. A.). Fragmenta mycologica, XVIII. Hedwigia, vol. XXIII, p. 86-88, 1884.
- 20. SACARDO (P. A.). Sylloge Fungorum, vol. III, p. 329-330, 1884. 21. Allescher (A.). (Voir N° 12, p. 78.)
- 22. HENNINGS (P.). Einige neue Pilze aus Japan. Hedwigia, vol. XLIII, p. 140-146, 1904.
- 23. SACCARDO (P. A.). Sylloge Fungorum, vol. XVIII, p. 319-335, 1906.

24. — CLEMENTS (F. E.) et SCHEAR (G. L.). — (Voir No 14.)

- 25. Sydow (H.). Mycotheca germanica, fasc. XXVII, XXVIII, No 1301-1400, Annales Mycologici, vol. XIV, p. 243-247, 1916.
- 26. Peyronel (B.). Primo elence di funghi : (di val St. Martino o valle della germanasca). Mem. R. Acad. Sci. Torino, Ser. II, vol. LXVI, No 10, p. 1-58, 1916.
- 27. Sydow (H. et P.). Beitrag zur Kenntnis der Pilzflora der Philippinen-Inseln. Annales Mycologici, vol. XV, p. 165-268, 1917.
- 28. Spegazzini (G.). Notas micologicas. Physis, vol. IV, p. 281-295, 18-19.
- 29. Arnaud (G.). Les Asterinées. Ann. Ecole Nat. Agric. Montpellier, vol. XVI, 1918.
- 30. Spegazzini (G.). Sobre algunas enfermedades y hongros que afectan las plantas de Agrios en el Paraguay. An. Soc. Cien. Argent., vol. XC, p. 155-189, 1921.
- 31. Spegazzini (G.). Sobre algunas enfermedades y hongros. Anales de la Sociedad Científica Argentina, vol. XL, p. 183-184, 1920.
- 32. Petrak (F.). Beiträge zur Kenntnis der Pilzflora der Südlichen Alpenländer und Norditaliens. Ann. Mycol., vol. XX, p. 126-159, 1922.
- 33. Woronichin (N. N.). Phaeostagonosporopsis Zeae (Schw.) Wor. a new parasite of Maize in Transcaucasia. La défense des plantes, Léningrad, II, fasc. 6, p. 331-334, 1935.
- 34. Sibilia (C.). Osservazioni su un fungo parasita di un Orchidea. Boll. R. Staz. Pat. Veg. N. S., vol. VII, fasc. 4, p. 412-435, 8 fig., 1927.
- 35. Bender (H. B.). The Fungi Imperfecti: Order Sphaeropsidales with keys and references for the genera, 52 p., North Woodury, Conn. 1934.

- 36. Petrak (F.). Zernya Petr. n. gen., Eine neue Gattung der Phaeosporen Sphaeropsodeen aus Brasilien. Sydowia, vol. V, fasc. I, p. 277-279, 1947.
- 37. DA CAMARA (E. S.). Mycetes Aliquot Lysitaniae; Agronomia Lusitanica, vol. XIII, p. 185-212, fig. 3, 1951.
- 38. Engler (A.). Die Natürlichen Pfanzenfamilien; vol. II, p. 370, 1900.
- 39. GROVE. British stem and leaf fungi (Coleomycetes); vol. II, p. 24-70, Cambridge, 1937.
- 40. TISDALE (W. B.). Plant pathology. Rep. Fla. Agric. Exper. Sta., 1933-1934, p. 70-80, 2 figs. 1935.
- 41. TISDALE (W. B.). et WEST (E.). Certain studies of Citrus fruits in storage; Fla. Exper. Sta. Ann. Rep., p. 77, 1934.
- 42. Eddins (A. H.). Dry rot of corn caused by *Diplodia frumenti* and three morphologicaly related species. *Phytopathology*, vol. XX, p. 139, 1930.
- 43. Eddins (A. H.). Dry rot of corn caused by *Diplodia macrospora* Earle; *Phytopathology*, vol. XX, p. 439-448, 1930.
- 44. Eddins (A. H.). A new Diplodia ear rot of corn; Phytopathology, vol. XX, p. 733-742, 1930.
- 45. Eddins (A. H.) et Voorhees (R. K.). *Physalospora* on corn and its taxonomic and host relationship; *Phytopathology*, vol. XXIII, p. 63-72, fig. 2, 1933.
- 46. Shear (C. L.). Life histories of Tryblidiella species; Mycologia, vol. XXV, p. 274-285, 1933.
- 47. Shear (C. L.) et Stevens (N. E.). Studies of the Schweinitz collections of fungi; II. Mycologia, vol. IX, p. 337, 1917.
- 48. Shear (C. L.) et Stevens (N. E.). Sphaeria Zeae (Diplodia Zeae) and confused species; Mycologia, vol. XXVII, p. 467-477, fig. 2, 1935.
- 49. SHEAR (C. L.), STEVENS (N. E.) et TILLER (R. J.). Endothia parasitica and related species; Bull. U. S. Dep. Agric. No 6, 1917.
- 50. Stevens (N. E.). The life history and relationships of *Diplodia gossypina*; *Mycologia*, vol. XVII, fasc. 5, p. 191-201, 1 pl., 1925.
- 51. Stevens (N. E.). Two species of *Physalospora* on *Citrus* and other hosts; *Mycologia*, vol. XVIII, fasc. 5, p. 206-217, 1926.
- 52. Stevens (N. E.). Life history and synonymy of *Physalospora Glandicola*; *Mycologia*, vol. XXV, p. 504-508, 1933.
- 53. Stevens (N. E.). Two Apple Black Rot Fungi; Mycologia, vol. XXV, p. 536-548, 1933.
- 54. Stevens (N. E.). Two species of *Physalospora* in England; *Mycologia*, vol. XXVIII, p. 330-336, 1936.
- 55. Stevens (N. E.). A note on the temperature relation of the fungi; *Mycologia*, vol. XXVIII, p. 510-513, 1936.
- 56. Stevens (N. E.). Host relations in species of *Diplodia* and similar genera; *Mycologia*, vol. XXXII, p. 69-73, 1941.
- 57. STEVENS (N. E.). Distribution of Diplodia Zeae and D. macrospora in the U. S. A.; Transactions III. Acad. Sci., vol. XXXVI, fasc. 2, p. 107-108, 1943.
- 58. Stevens (N. E.) et Celino (M. S.). Two diseases caused by *Dilpodia*; *Philipp. Agric.*, vol. XX, fasc. 6, p. 370-373, 2 fig., 1931.
- 59. Stevens (N. E.) et Chapman (R. A.). Growth of *Diplodia macrospora* in media containing pure biotin; *Phytopathology*, vol. XXXII, fasc. 2, p. 184, 1942.
- 60. Stevens (N. E.) et Shear (C. L.). Botryosphaeria and Physalospora in the Hawaijan Islands; Mycologia, vol. XXI, p. 313-320, fig. 1, 1929.
- 61. Stevens (N. E.) et Wilcox (M. S.). The Citrus stem-end rot "Diplodia", its life history and relation to Sphaeropsis malorum; Phytopathology, vol. XV, fasc. 6, p. 332-340, 1 pl., 1925.
- 62. STEVENS (N. E.) et Wilson (W. E.). A biotin-like substance produced by Diplodia Zeae; Science, N. S., vol. XCIII, p. 458-459, 1941.

CHAPITRE II

MATÉRIEL ÉTUDIÉ - TECHNIQUES

Nous avons étudié un très grand nombre de *Sphaeropsidales Phaeodidymae*, soit par examen direct sur des échantillons que nous avons récoltés nous-même ou qui nous ont été confiés, soit par observation des cultures pures à partir de nos isolements ou par repiquage de cultures d'origines variées.

Examen direct de nos récoltes.

— La plupart des Sphaeropsidales sont lignicoles. C'est donc surtout des rameaux languissants, des brindilles sèches que nous avons ramassés tant dans des jardins ou des parcs que dans diverses forêts des environs de Paris, du Jura, de Bretagne, de Gascogne ou des Pyrénées. Nous avons examiné au microscope les pycnides soit par écrasement, soit mieux après avoir effectué des coupes. Les préparations ont été montées au lactophénol d'Amman ou au bleu coton C4B. Près de deux mille préparations durables, montées dans la glycérine gélatinée, ont été réalisées.

Examen d'échantillons d'herbiers.

— Outre nos récoltes et les échantillons qui nous ont aimablement été communiqués (*) nous avons examiné :

400 échantillons de l'herbier du Muséum National d'Histoire Naturelle de Paris,

500 échantillons de l'herbier du Royal Botanical Garden,

150 échantillons de l'herbier du Commonwealth Mycological Institute,

200 échantillons de l'herbier de l'Université d'Upsala,

100 échantillons de l'herbier du Jardin Botanique de Bruxelles,

150 échantillons de l'herbier du Jardin Botanique de Madrid,

250 échantillons des collections de l'Institut National Agronomique,

150 échantillons de la Station Centrale de Pathologie Végétale de Versailles,

50 échantillons de l'École Nationale d'Agriculture de Grignon.

La plupart des espèces types de Allescher, Berkmann, Brunaud, Cooke, Desmazières, de Notaris, Earle, Ellis, Fragoso, Fries, Fuckel, Harkness, Hennings, Hollos, Kickx, Léveillé, Montagne, Passerini, Roumeguere, Saccardo, Spegazzni, Sydow, Tassi, Westendorf, etc., ont été examinées.

^(*) Nous remercions ici les Directeurs des Laboratoires, Stations et Instituts qui ont mis à notre disposition leurs herbiers et leurs laboratoires de recherches au cours des divers stages que nous avons effectués :

Le Professeur Roger Heim, Directeur du Muséum National d'Histoire Naturelle, Paris.

M. G. Viennot-Bourgin, Professeur à l'Institut National Agronomique de Paris. M. Bisby, du Commonwealth Mycological Institute London.

M. Limasset, Directeur de la Station Centrale de Pathologie Végétale de Versailles.

M. Guyot, Professeur à l'École Supérieure d'Agriculture de Grignon.

M. Urries, Directeur du Laboratoire de Cryptogamie du Jardin Botanique de Madrid.

M. Steyaert, du Laboratoire de Cryptogamie de Bruxelles.

M. le Directeur et M. Dennis, du Jardin Botanique de Kew.

M. le Directeur du Musée Botanique de l'Université de Upsala.

Mise en culture.

— Les isolements doivent être effectués à partir de pycnides ou de spores encore vivantes, ce qui n'est pas le cas des champignons prélevés sur rameaux tombés à terre; la plupart sont vétustes et envahis par les insectes ou les moisissures. Ce sont des pycnides prélevées sur rameaux encore attachés à l'arbre mais déjà languissants qui nous ont permis d'effectuer de nombreux isolements. Le printemps et l'automne sont les meilleures époques de l'année pour faire ces prélèvements avec le plus de chance d'avoir des spores dont l'état de maturité soit convenable pour permettre la germination. Nous prélevons une pycnide et la transportons sur un milieu assez dur gélosé à 3 %. Après plusieurs passages successifs à travers la masse du milieu, la pycnide se débarrasse des contaminations, les spores sont recueillies à l'aide d'une micropipette et déposées sur un milieu nutritif. L'addition au milieu stérile de jus de carotte ou d'orange à 1/1000 filtré à la bougie Chamberland a activé, dans nos essais, la germination.

Espèces en culture.

- Nous avons mis en culture les espèces suivantes: D. asclepiadea sub sp. Periplocae (sur Periploca graeca), D. Bresalolae Tassi (sur Styrax americana), D. Calycanthi Speg. (sur Calyc. floridus), D. Chimonanthi sacc. (sur Chim. praecox), D. circinans B et Br. (sur Yucca filamentosa), D. circinans var. diffusa B. (sur Yucca filament.), D. Evonymi West. (sur Ev. europaeus), D. Griffoni Sacc. et Tassi, D. malorum Fuck., et D. maura Cke et Ell. (sur Pirus malus), D. melaena Lév., D. tephrospora Lév. et Diplodiella Ulmae Speg. (sur Ulmus campestris), D. pseudodiplodia Fuck. (sur Pirus malus), D. profusa De Not. et D. vulgaris Lév. (sur Robinia pseudacacia), D. ramulicola Desm. (sur Evon. europaeus), D. Styracis Tassi (sur Styrax americana), D. Tamaricina Sacc. (sur Tamaris odessa), D. Yuccae West, ou Speg. (sur Yucca filamentosa), Botryod. Fraxini Sacc. (sur Frax. excelsior). Ces espèces ont été récoltées dans le jardin botanique de l'École d'Agriculture de Grignon.
 - D. Genistae tinctoriae Frag. (sur Gen. tinct.) récoltée à Miramont (Hautes-Pyrénées).

Espèces d'Afrique Équatoriale Française: Lasiod. Theobromae Gr. et Maub. dans des galeries de Xyloborus (sur Theobr. cacao), (sur Coffea sp. souches nº 6019, 6044 et 6045 coll. H. Jacques-Félix, sur Ilomba souche nº 841, sur Garcinia Mangostana souche nº 886, sur Manioc utilissima souche nº 882), Microd. Agave Allesch. (sur Agave sisalana coll. Saccas.), D. Zeae Lév. (sur Zea Mays souche nº 890), D. sp. (sur Carica papaya souche nº 892 coll. R. Heim).

Espèces reçues en culture par d'autres Laboratoires :

- 1. Mycothèque du M. N. H.N Paris : Lasiod. Theobromae Gr. et Maubl. (souches nº 371 et 371 bis), D. sp. (souche nº 881).
- 2. Commonw. Mycol. Institute: Lasiod. Theobromae Gr. et Maubl. (souche nº 36355), D. natalensis Evans (souche nº 17463).
- 3. Forest Research Labor. Princes Risborough Aylesbury: D. natalensis Evans (souche no 885), D. Thujae (souche no 5120), D. sp. souches no 8570 (sur Spondias Mombin), 8580 et 8663 (sur Gonystylus sp.), 8612 (sur Cola cordifolia), 8614 (sur Croton sp.), 8646 (sur Cedrela sp.), 8662 (sur Celtis sp.) 8667 (sur Fagus de Japon).

- 4. Centraal bureau voor Schimmelculturs de Baarn: Botryod. ulmicola souche nº 744, Botryod. hypodermia souche nº 745, Dothideod. Agropyri souche nº 746, Chaetod. anceps souche nº 748, D. Zeae Lév. souche nº 743, D. natalensis Evans souche nº 741, D. Gajani Raychaudhuri souche nº 996, D. frumenti E. et Ev. souche nº 997, D. Warburgiana Reichert souche nº 998.
- 5. Institut National Agronomique de Paris : D. pseudodipl. v. Voglinoi Arnaud souche nº 884.
 - 6. École Nationale d'Agriculture de Grignon : Lasiod. Theobromae nº 34, CZB.

A titre de comparaison, nous avons également mis en culture d'autres Sphaeropsidales soit Hyalosporae, soit Phaeosporae : Macrophomina Phaseoli (Maub.) Ashby souche nº 39699 du Comm. Mycol. Inst., Phomopsis citri Faw. souche de la Mycothèque du M. N. H. N. de Paris, Sphaeropsis malorum Peck souches nº 842 et nº 843, Stat. Path. Vég., Bordeaux.

Une espèce de *Tryblidiella* et une espèce de *Pleospora* ont été mises en culture pour essayer d'obtenir le passage des formes parfaites aux formes imparfaites.

Milieux de culture.

— Une grande variété de milieux de culture naturels ou synthétiques ont été utilisés.

A. MILIEUX NATURELS. — Nous avons placé divers fragments de racines, tiges, feuilles de végétaux variés en tubes de Roux ou en tubes à essai dont le fond est garni de coton hydrophile imbibé d'eau. Dans quelques cas, nous avons utilisé de petits flacons Erlenmeyer avec du coton hydrophile. Des graines on été déposées en boîtes de Petri. Ces divers milieux végétaux ont été stérilisés à deux reprises pendant 20 à 30' à 130°. Des fruits tels que bananes, oranges, citrons, tomates, etc. ont été disposés sous cloches dans des assiettes.

Nous avons ainsi cultivé diverses *Phaeodidymae* sur des plantes de la plupart des 560 genres de la liste B de la partie écologique *Mémoires de la Soc. Bot. Fr.* 1954.

D'autres milieux naturels ont été préparés : milieu à la farine d'avoine (farine 50 gr., sel marin 5 gr.), milieu au moût de maïs (milieu de Dodge), milieu de Lutz, milieu au maltea gélosé (maltea Moser 10, 15, 20, 30 gr. par litre). Ce milieu renferme tous les éléments actifs et nutritifs de l'orge germée et maltée, maltoses, diastases, phosphates naturels, lécithines, peptones, albuminates).

B. MILIEUX SYNTHÉTIQUES. — Nous avons utilisé des milieux essentiellement minéraux additionnés de sucres comme : milieu de Brown (glucose), milieu de Czapek (glucose ou maltose), milieu de Leonian (lévulose), milieu de Kauffman (maltose), ainsi que des milieux essentiellement organiques comme : milieu de Sabouraud (peptone 10 gr. et glucose massé à 0, 5, 10, 15, 20, 40, 60, 80, 100 et 120 gr. par litre).

Conservation des espèces.

A) CONSERVATION EN HERBIER. — La plupart des Phaeodidymae demeurant sans modification pendant plusieurs années, leur conservation à l'état sec n'offre aucune difficulté, seule une plasmolyse des spores a généralement lieu; un simple chauffage dans le lactophénol

avant l'examen microscopique suffit à redonner aux spores leur aspect primitif. Il arrive parfois qu'en herbier le champignon continue à vivre; en présence d'humidité, les spores germent et si on examine l'échantillon quelques années plus tard, il est méconnaissable. Nous recommandons de ne mettre en herbier que des échantillons complètement desséchés sur la plaque chauffante et traités par une poudre anticryptogamique. Pour éviter la destruction des specimens par les insectes on peut adjoindre un insecticide à la poudre anticryptogamique; c'est ainsi que nous préconisons le mélange Cérésan (Cl. Hg. C₂ H₅) plus D. D. T. ou le Borbak D. (Phényl-cyanure de mercure C-N-Hg-C₆-H₅) et le Dupont 1452 (dérivé mercurique du sulfure d'éthylopara toluène).

B) CONSERVATION EN CULTURE. — Le milieu de Maltea à 2 % et les fragments des plantes-hôtes conviennent bien pour la conservation des souches. Pour protéger les cultures de l'invasion par des acariens nous avons obturé nos tubes, à l'aide d'une feuille de papier à cigarette (Riz la Croix) non gommée collée par une solution de 30 % de sulfate de cuivre appliquée sur le bord du tube. Nous avons également conservé nos souches en culture sous huile minérale. Une couche de 4 cm. d'huile est déposée sur le milieu quand la colonie fongique est déjà bien développée. Le champignon mène ainsi une vie ralentie et les repiquages peuvent être beaucoup plus espacés.

Technique d'étude cytologique.

Nous avons essayé diverses techniques usuelles de fixation et de coloration (*).

- A) DIVERS COLORANTS VITAUX ONT ÉTÉ UTILISÉS. Pour le système vacuolaire : bleu de méthylène, bleu de crésyl, rouge neutre. Pour le chondriome : le violet de crésyl, le violet de dahlia et le vert Janus (coloration post-vitale).
- B) FIXATION. Parmi les fixateurs nous avons retenu : a) le mélange picroformol de Bouin-Maire; b) le liquide de Nawaschin; c) le liquide de Helly et le liquide de Regaud. Après la fixation, le lavage bien soigné, la déshydratation complète et le passage au xylol, nous avons préparé les blocs de paraffine et nous avons effectué des coupes au microtome. Nous avons utilisé une colle pour le ruban, soit à base d'albumine cristallisée, soit à base de gélatine.
- C) COLORATION. Elle était effectuée après déparaffinage des coupes par trois méthodes différentes selon le fixateur utilisé : a) au violet de Gentiane (fix. Nawaschin); b) à l'hématoxyline ferrique (fix. Bouin ou Regaud) et c) par la méthode de Feulgen «nucléate» (fix. Helly).

Nous ne donnons pas ici les formules des fixateurs et des divers réactifs, ni les détails des manipulations assez compliquées et souvent délicates de la fixation, déshydratation, coloration, mordançage, régression, lavages répétés, l'obtention du ruban, etc..., ces méthodes étant classiques et bien connues. Nous nous permettons seulement de signaler que le réactif de Schiff préparé suivant la méthode indiquée par Lison (1936) donne de bons résultats. Une

^(*) Nous exprimons nos remerciements à Mme P. Heim et à M. le Professeur Eichhorn qui ont bien voulu nous initier à ces diverses techniques.

surcoloration des coupes colorées en rouge, par une solution aqueuse de vert lumière à 1 %, permet d'approfondir cette teinte et, en même temps, de mettre en évidence le cytoplasme et les nucléoles en vert.

D) MONTAGE. OBSERVATION. — Le montage se fait toujours au baume de Canada. Pour l'étude cytologique, nous nous sommes servis de l'immersion à l'huile de cèdre. Les dessins ont été faits à l'aide d'une chambre claire.

CHAPITRE III

MORPHOLOGIE

1. Mycélium.

Chez les Sphaeropsidales Phaeodidymae, les filaments mycéliens sont cloisonnés et ramifiés. On peut distinguer des filaments superficiels et des filaments intramatriciels; dans ces derniers les cloisons sont nombreuses, denses, les cellules irrégulières ou prismatiques, d'un brun foncé, leur diamètre atteint 10-12 μ . Le mycélium superficiel est de même souvent articulé, presque moniliforme, mais les cellules qui le forment sont globuleuses ou sphériques, régulières, riches en globules lipidiques, en chaînes. En culture le mycélium ne présente jamais les articulations des hyphes qui poussent dans les tissus de l'hôte. Les hyphes aériennes superficielles ou profondes sur milieu nutritif sont moins cloisonnées, plus longues et plus larges. Elles progressent souvent par groupes et forment des amas visibles à l'œil nu, d'un brun foncé. Le mycélium des espèces que nous avons classées parmi les Microdiplodia, est en général mince, toujours moniliforme quand il est superficiel, d'un brun clair, moins abondant et pénétrant difficilement dans l'hôte, tandis que son extension en surface est grande (Pl. 1).

Le mycélium des espèces du genre *Diplodia* ne se présente pas en amas, mais tend à former quelques agglomérations dans les tissus, là où le bois est décomposé. En culture ces champignons donnent des filaments grêles à cloisons espacées (Pl. 1), sans cellules renflées, ce qui prouve que les filaments articulés se forment seulement quand le mycélium est gêné dans son développement (Pl. 1).

Chez Lasiod. Theobromae, les ramifications sont toujours plus nombreuses, les hyphes aériennes plus développées en culture ainsi que sur hôte, tandis que chez d'autres espèces le mycélium est très peu développé. Le mycélium des Phaeodidymae ne diffère nullement de celui des Phaeosporae. L'épaisseur des hyphes, le mode du cloisonnement varient selon les facteurs externes. Les ramifications en culture présentent toujours un angle de 30° sur l'hyphe principale (Pl. 1). Chez les Microdiplodia les cellules constituant les hyphes superficielles deviennent sphériques et les filaments prennent l'aspect de chaînes (Pl. 1). Chez les Botryodiplodia ces chaînes sont formées d'articles très irréguliers polygonaux, souvent aussi intramatriciels (Pl. 1). Les cloisons semblent présenter une perforation qui n'est cependant pas toujours aisément visible (Pl. 1), surtout chez les hyphes âgées où la couleur brune de la membrane ne permet pas un examen facile. La paroi du mycélium, mince chez les jeunes hyphes, devient assez épaisse, jusqu'à 1 \mu d'épaisseur. Ex. : D. Evonymi, D. Crataegi, etc. Peu colorée, d'un brun clair ou fuligineux chez le mycélium superficiel et les hyphes aériennes, cette paroi se colore intensément chez les hyphes intramatricielles. Le mycélium en voie de bourgeonnement terminal est sans exception hyalin, avant la différenciation des hyphes.

Le commencement du virage coloré de la membrane, précoce dans le cas du milieu de culture sucré, tardif dans un milieu pauvre et dans l'hôte, se manifeste en même temps avec son épaississement progressif.

Chez plusieurs espèces, nous avons rencontré dans le mycélium intramatriciel, des exsudations de pigments (provenant de l'utilisation de milieu riche en matières organiques),

qui donnent un aspect échinulé à ces hyphes. Cet aspect est très rare sur l'hôte (Pl. 6). Cependant Lasiodiplodia Theobromae présente souvent cet aspect sur fruits mûrs (bananes, agrumes, etc...). D'autres champignons diffusent le pigment dans le milieu nutritif qui prend une teinte brune, bleu-noir, rougeâtre, etc..., selon l'espèce. Ex. : Microd. Agave, rose pâle; D. Zeae, rose-brun ou brun rougeâtre; Botryod. Ulmicola et B. Hypodermia, brun très léger; D. Warburgiana, D. Chimonanthi, brun; D. Asclepiadea, D. Fraxini, D. Tamaricis et D. Evonymi Wert., brun-noir, etc...

Les anastomoses, chez les Phaeodidymae, sont rares (Pl. 1); nous en avons observé en culture près de l'endroit où la pycnide va se former, mais presque jamais sur les hyphes nutritives intramatricielles. De même sur l'hôte, les anastomoses sont fréquentes avant les fructifications; elles précèdent la formation du stroma ou des pycnides, tandis qu'elles sont rares chez les hyphes parcourant les tissus vasculaires et les parenchymes. Les filaments aériens présentent parfois des anastomoses comme point de départ d'hyphes secondaires. Ex. : Lasiod. Theobromae (prolongement des seta) (Pl. 9). Le cas des cellules à protoplasme condensé est très commun chez les hyphes des Phaeodidymae (Pl. 1). Ces cellules restent très longtemps remplies de cytoplasme tandis que les autres sont plasmolysées et vides; si le mycélium reprend de la vitalité les cellules gonflées émettent des filaments secondaires. Ex.: D. Evonymi, D. Tamaricis, Botryod. Fraxini, Microd. Agave, etc... Chez D. Zeae Lév., et D. Maydis Berk., le mycélium est d'un jaune pâle et ne présente jamais les caractères d'une Phaeodidymae; intramatriciel ou épidermique, il montre des hyphes étroites et à paroi mince, non pigmentées, rarement moniliformes, à cloisons espacées même quand il a des difficultés à se développer. Seules les pycnides réfugiées dans l'épaisseur du chaume sont noires et ressemblent à celles des Phaeodidymae. Étant donné les différences cytologiques, biologiques et morphologiques du mycélium, en raison de la ressemblance des pycnides, nous considérons ces deux espèces comme synonymes et nous préconisons à la partie systématique leur classement à côté des Phaeodidymae.

2. Les Fructifications.

Dans leurs classifications des *Sphaeropsidales Phaeodidymae* suivies par la plupart des auteurs actuels, V. Höhnel et Diedicke se fondent sur les caractères suivants pour distinguer les divers genres de ce groupe:

Forme et dimensions de la pycnide, nombre des loges, position de la pycnide par rapport à son support (superficielle, érumpante, enfoncée), nombre des pycnides groupées dans le même stroma, disposition des pycnides dans ce stroma, présence ou absence de gouttelettes noires dans les spores, rétrécissement de la spore au niveau de la cloison, dimensions des spores, organe de plante attaquée. Au sein des divers genres, seul l'hôte permet, en général, la distinction entre les espèces.

Nous avons mis en évidence le fait que ces caractères sont susceptibles de varier dans une même espèce. Ils ne peuvent donc être pris en considération pour servir de base de classification.

Il n'a pas été tenu compte de quelques caractères qui nous semblent stables et peuvent, mieux que les précédents, être utilisés comme fondement de la classification; tel est le cas des particularités suivantes : la présence ou l'absence des paraphyses entre les spores, le déve-

loppement éventuel de stylospores, l'existence d'une paroi propre aux pycnides, la morphologie du tissu sporifère, l'ornementation sporale, etc...

Certains caractères, dont la valeur a été discutée, nous semblent cependant importants : Présence d'une ostiole, existence d'un stroma, zone mucilagineuse autour des spores, etc...

Nous nous proposons d'examiner les divers caractères anatomiques, afin d'en rechercher la valeur respective pour la systématique du groupe.

I. PYCNIDES

En 1867, J. Kickx (7) établit la différence entre les réceptacles portant des spores endothèques, et les fructifications des *Sphaeropsidales*. Il est le premier qui utilise le mot « Pycnide » par opposition au mot périthèce. Il reconnaît qu'il s'agit d'organes reproducteurs supplémentaires, d'une structure plus simple que le périthèce, renfermant des spores pédicellées ou subsessiles. Il reconnaît encore que la pycnide est un conceptable entier, tandis que la « sphacélie » est une pycnide dépourvue d'enveloppe conceptaculaire.

Le mot pycnide provient du grec $(\pi u \varkappa v \delta \varsigma)$ pycnos = épais et on explique ainsi la formation du conceptacle à paroi dure, mais Kickx ne parle pas des cellules des assises de la paroi.

Dans la nature les pycnides se présentent sous des formes extrêmement variées. Nous envisagerons successivement les divers cas possibles.

A. PYCNIDES SÉPARÉES.

FORME.

Les pycnides séparées, sans stroma, sont sphériques-aplaties (Pl. 2): ex. D. herbarum Lév., D. hedericola S., D. Fissa Durr. et Mont., D. heteroclita Durr. et Mont., etc. ou piriformes-aplaties (Pl. 2): ex. Rhynchod. citri Br. et Farn., Botryod. pyrenophora Saw., etc. Dans le premier cas elles sont munies d'une ostiole mamelliforme peu distincte, dans le second, l'ostiole se trouve au sommet du col. La longueur du col varie aussi avec l'âge de la pycnide: court chez les Diplodia et Microdiplodia, il est très allongé chez les Pellionella (Pl. 2). Il comporte une ou deux assises cellulaires extérieures fortement colorées et une ou deux intérieures hyalines. Très rarement, le tissu sporifère s'étend jusqu'à l'ostiole.

La forme de la pycnide ne peut être prise comme caractéristique d'une espèce, elle varie souvent selon l'hôte, l'organe et le tissu envahi, ainsi que divers facteurs extérieurs : nutrition, état hygrométrique, présence des hyperparasites, etc... Déformée dans le cas d'un tissu dur (bois, chaume d'une céréale) (Pl. 5), elle est régulière sur le zeste des agrumes (Pl. 14), l'épiderme des bananes, l'écorce des tiges et les milieux de cultures synthétiques.

Les mêmes souches nous ont donné en culture sur diverses plantes des pycnides bien formées et régulières (Pl. 2), en même temps que d'autres déformées (Pl. 10) : ex. D. Evonymi, D. Tamaricis. Le mode de formation et d'évolution de la pycnide (chapitre VI) peut avoir une influence sur sa forme. La pycnide érumpante ovoïde, sphérique, est toujours bien formée, tandis que celle qui demeure intramatricielle est en général aplatie, allongée, déformée. La présence de deux ostioles, ainsi que d'autres anomalies peuvent amener des modifications de la forme (Pl. 4 et Pl. 10).

DISPOSITION.

Dans la nature, on peut trouver jusqu'à 50 pycnides par cm². Ex.: D. Cytisi Auers., D. microsporella. En culture elles sont plus nombreuses. Ex.: D. matalensis en produit 100 et D. voglinoi 200. Sur l'écorce les pycnides sont plus nombreuses que sur le bois ou les feuilles, sur ces dernières elles apparaissent sous forme de petites ponctuations noires, visibles à l'œil nu sur les taches nécrosées (Pl. 18).

LIEU DE FORMATION.

- a) Feuilles: la pycnide peut se former dans le tissu palissadique et le tissu lacuneux. Souvent les deux tissus sont fortement détruits et les ostioles se présentent tant sur la face supérieure que sur la face intérieure. Ex. : D. hedericola, D. foliicola, etc. Dans d'autres cas c'est le tissu lacuneux qui se détruit le premier. Ex. : D. microsporella. L'épiderme de la face supérieure déjà sèche, éclate sous la pression de l'ostiole.
- b) Ecorce: l'assise subérophellodermique est le tissu préféré par les Phaeodidymae. Le liège peut être détruit complètement, mais souvent ses cellules sont déformées, comprimées, et se séparent du phelloderme; ce dernier est détruit plus facilement et disparaît complètement quand la fructification se produit (Pl. 2). Les fibres péricycliques, le liber primaire ainsi que les cônes libériens secondaires sont toujours attaqués et la pycnide peut aussi s'y installer. Ex.: D. Loranthi, D. siliquastri, D. maculata, D. inquinans, D. mamilana, D. inconspicua. Un second lieu d'élection pour la formation de la pycnide est le cambium. L'assise génératrice libéro-ligneuse est très souvent envahie, et la pycnide se forme sur le bois secondaire de la dernière année. Dans quelques cas le bois aussi est envahi et les pycnides peuvent s'y développer. Ex.: D. xylogena (Pl. 16).

COULEUR:

Les pycnides ont extérieurement une couleur assez foncée. Cette coloration dépend du pigment du mycélium. Elle commence à se présenter assez nettement dans les hyphes qui collaborent à la formation de la pycnide. Toutes les cellules de la zone externe de la pycnide sont toujours colorées. Leur teinte dépend du genre. Brun olivacé pour les Microdiplodia (Pl. 17) ex.: Microd. Alni, Microd. Alpataci, Microd. Antirrhini, Microd. frangulae, Microd. laurina, Microd. perpusila, Microd. Platani, Microd. sparti, Microd. subtecta, Microd. visci, etc. Elle est brun foncé chez les Diplodia (Pl. 14): ex. D. cylindrospora, D. albo-zonata, D. virginiana, D. cyparissa, etc., olivacé foncé: ex. D. ailanthina, D. Marsdeniae, D. spiraeae Thum. D. Harioti, ou noires: ex. D. Rosmarini, D. Aloysiae, D. Fairmani et la plupart des Botryodiplodia (Pl. 15).

La coloration foncée et le desséchement de la membrane amènent à la formation d'une paroi dure et noire, qui résiste à toutes les difficultés climatiques, pressions mécaniques, et protège le contenu du receptacle. Dans le cas où les assises externes de la paroi sont vivantes, la coloration de leurs cellules est très faible, les globules lipidiques étant encore dispersés dans la masse protoplasmique. Ex. : la base des pycnides hémisphériques jeunes. La couleur de la pycnide peut être considérée comme caractère valable des espèces.

Paroi:

La paroi de la pycnide est constituée par un nombre varié d'assises cellulaires. Une paroi très mince peut être formée d'une assise externe de cellules mortes, vides, dures, à membrane plus ou moins épaisse, d'une assise interne de cellules incolores aplaties, et d'un tissu sporifère réduit à une ou deux assises étalées sur la base de la pycnide (Pl. 3): ex. *Microd. lichenicola*, *M. leucalenes*, *M. minuta*, *M. anograe*, etc. Dans d'autres cas les trois tissus constituant la paroi peuvent être assez volumineux et distincts:

- a) Zone externe. Près de l'ostiole la paroi comporte une ou deux assises (Pl. 3), vers le col elle est plus épaisse (Pl. 2). Le reste de la moitié supérieure de la paroi est composé de deux à six rarement 10 assises de cellules dures, hexagonales, selon l'espèce (Pl. 3). La partie basale a une paroi bien différenciée dès le début de sa formation, avec des filaments nombreux assurant la nutrition de la pycnide (Pl. 2). Fréquemment un véritable subiculum est formé par des assises superposées des cellules extérieures : ex. D. natalensis (Pl. 14).
- b) Zone interne. Les cellules qui constituent la zone interne de la paroi de la pycnide sont toujours hyalines, à membrane mince, plutôt allongées, pressées sur la zone externe. Près de l'ostiole la zone interne est réduite à une seule assise qui plus tard se colore et fait partie de la paroi externe (Pl. 3); chez les *Pellionella* elle est composée, près du col, de plusieurs assises (Pl. 3) et contribue à déterminer sa consistance. A la base elle comporte un nombre d'assises déterminé pour chaque espèce. Dans les pycnides mûres la membrane des cellules de la paroi interne se colore en brun-jaune.
- c) Tissu sporifère. C'est la partie de la surface interne de la paroi qui porte les pycnospores. Elle se compose de cellules végétatives qui naissent à la base de la pycnide en face des hyphes nourricières. Les cellules constituant la paroi sporifère se multiplient très rapidement et peuvent se diviser toutes les deux heures, de sorte qu'un tissu pseudoparenchymateux peut se former assez facilement : ex. Lasiod. Theobromae, D. Voglinoi, Microd. Agave, etc. Ce tissu se compose de trois à quelques dizaines d'assises de cellules turgescentes, hyalines, laissant parfois des méats entre elles (Pl. 7). C'est à la surface de ce tissu sporifère que les sporophores sont placés soit comme de simples protubérances apicales des cellules végétatives peu visibles (Pl. 7), ex.: Microd. centrophila, M. maculata, M. Osmanthi, M. brachyspora, M. melaena, M. minor, M. perpusila, D. clavispora, D. melaspora, D. Trichini, etc., soit comme de vrais conidiophores assez évolués (Pl. 7, 12), ex: D. maculata 7-8 \mu, D. curta 14 \mu, Botryod. juglandicola 11-14 \mu, ou même très longs, ex. : Botryod. longipes 120-130 µ. Le tissu sporifère peut être limité à la base de la pycnide avec ou sans formation volumineuse au centre, ex. : la plupart des Microdiplodia; il recouvre parfois la totalité de la surface intérieure de la paroi jusqu'au col, ex. : Lasiod. Theobromae. L'épaisseur et l'extension de ce tissu varient selon les espèces. La paroi de la pycnide présente des formations secondaires qui tendent à diviser la pycnide en plusieurs loges. Tantôt de « piliers » de cellules polyédriques non sporifères réunissant la base et les parois (Pl. 18), tantôt des simples prolongations du tissu sporifère, donnent à l'intérieur de la pycnide un aspect de dentelles devenant parfois de vraies parois interpycnidiales (Pl. 4).

OSTIOLE.

Dans la pycnide très jeune, on trouve seulement l'ébauche d'une ostiole. La pycnide mûre possède au contraire à son sommet, et dans la plupart des espèces, une formation bien organisée, constituée de cellules différenciées selon leur place, en forme d'une papille infundibuliforme. Une assise de cellules foncées forme le point apical de cette pupille qui, à l'état mûr, devient très dure. L'ostiole est presque toujours dolioliforme, ex.: D. papillosa, D. Deodarae, D. ivicola, D. genistarum, D. consors, D. nerii, D. Kerriae, etc. ou tronconique, ex.:

D. pustulosa, D. Rubi, D. Vulgaris, D. Castanae, D. Persicae, etc. (Pl. 3); sa forme n'est définitive qu'au moment de la libération des spores. Son diamètre ne varie guère dans le genre : 15 à 30 μ chez les Diplodia, 40-60 μ chez les Macrodiplodia. Diam. extrêmes : 100-130 μ chez Metad. Eucalypti et 15-18 μ chez Microd. Lecanorae. Deux spores peuvent en général sortir en même temps de l'ostiole. De tels cas ont été observés chez D. tenuis et D. millegrana (30 μ); D. Diatrype et D. aucubae (45 μ); D. oospora et D. sapinea (60 μ).

FENTE.

Dans le cas où une ostiole n'assure pas la libération des spores, ou si elle est complètement absente, le sommet de la pycnide mûre présente une fente simple ou astéroïde (Pl. 17). Parfois elle est péricyclique, de sorte qu'une calotte de la pycnide se sépare au moment de la libération des spores. Ex.: (Pl. 17) D. herbarum avec ses formes compressa, Conyzae, Dianthi, Lactucae, Menthae, prasiicola, et Trifolii, D. baccharidicola, D. calycanthi, D. Camphorae, D. Chrysanthemi, D. Hellebori, D. medicaginis, D. Paulowniae, D. sedicola. Nous croyons tous ces noms synonymes, les caractères micrométriques et anatomiques étant semblables. Nous avons réuni d'autre part tous les Phaeodidymae sans ostiole, dans le genre Schizodiplodia dont Didymosporis et Didymosporiella doivent être considérés comme synonymes, la rupture de la pycnide étant la règle. D. Epilobii, D. Leptodactyli, D. leptospora, D. resurgens, et les formes Narrubii et Centaurae de D. herbarum, sont aussi des espèces classées dans ce genre.

Poils.

Chez les *Phaeodidymae* les poils se présentent sous des formes variées; les uns à peine différenciés du mycélium aérien, ex. : *Chaetod. arachnoidea*, *Chaetod. Anthurii*, d'autres nettement différents du mycélium, rigides, ex. : *Chaetod. clavulispora*, *lecardiniana*, avec de nombreuses formes intermédiaires, les poils caractérisent les espèces du genre *Chaetodiplodia*. Chez *Rhynchodiplodia* ces poils se trouvent localisés autour de l'ostiole, tandis que chez *Lasiodiplodia* et *Lasiodiplodiella* ils englobent les fructifications.

Nous avons désigné les divers aspects de poils comme suit :

- 1. Poils en Lasius: Ce sont des hyphes mycéliennes aériennes, sans différenciation remarquable, dont la membrane est plus foncée et plus dure. De 100 à 500 μ de longueur, ils se présentent en masse considérable et forment un pseudostroma qu'on a nommé Lasius dans lequel les pycnides se forment (Pl. 9). Toujours séparés les uns des autres, ces poils sont ramifiés ou anastomosés, mais ils ne donnent jamais un vrai stroma à cellules polygonales, ex. : (Pl. 8) Chaetod. Arachides, Chaetod. Coffeae, Botryod. crebra, Chaetod. grisea, Botryod. Manihotis, Lasiod. nigra, Chaetod. sobraliae, Chaetod. Vanillae, D. rapax, etc... toutes ces espèces sont des simples synonymes de Lasiod. Theobromae (voir chap. VII, D).
- 2. Poils fulcres: il s'agit d'hyphes mycéliennes de grand calibre, longues, qui prennent naissance sur la moitié supérieure de la paroi externe, ramifiées ou anastomosées reliant ainsi une pycnide à l'autre. Ils sont analogues à ceux des Erysiphaceae, mais sans extrémité circinée: ex. Chaetod. arachnoidea, Anthurii (Pl. 8).
- 3. Poils raides: courts ou longs. Ils naissent sur la surface de la pycnide et peuvent la couvrir totalement; leur surface peut être granulée, ex: Chaetod. anceps, ou lisse ex.: Chaetod. clavulispora, hirta, Caesalpiniae (Pl. 8); simples chez Chaetod. anceps, tiliacea, velata, seaphorthiae, ils sont cloisonnés chez Chaetod. Lecardiniana.

Quand ils naissent sur la paroi, les poils sortent des cellules de la paroi externe par une protubérance souvent visible (Pl. 8). Leur nombre par pycnide varie selon les espèces; une centaine de poils rigides se trouvent chez *Chaetod. caulicola*. Il peut être très grand pour les espèces à poils souples. Légèrement plus grand à leur base, leur diamètre diminue jusqu'à leur extrémité.

Leur membrane est très épaisse, et pourvue de cloisons très apparentes, de plus en plus espacées vers l'extrémité, ex. : Chaetod. tiliacea, Chaetod. anceps. Il paraît que le rôle des poils, en général protecteur, dépend aussi de leur forme, ainsi que de l'espèce. Ils peuvent avoir un rôle nourricier quand ils sont en lasius chez Lasiodiplodia. La forme et les caractères micrométriques des poils sont des caractères valables pour la distinction des genres et des espèces.

TAILLE.

C'est un caractère sur lequel se fonde actuellement la systématique des *Phaeodidymae*. Les auteurs ont cru que les dimensions des pycnides étaient stables pour une espèce. Nous avons pu constater qu'un même champignon, ex.: Lasiod. Theobromae, peut former des pycnides dont les dimensions varient de 100 à 300 μ . D'autre part dans une pycnide languissante de D. hederae nous avons observé la formation d'une autre pycnide, du même champignon, occupant un petit espace de la cavité. Cependant les dimensions extrêmes des pycnides peuvent être prises en considération, elles sont plus ou moins stables pour les espèces, mais pas pour les genres ex.: Microd. Bryoniae (50 à 150 μ), D. Lecanorae (60 à 120 μ), D. xanthoxyli (70 à 100 μ), Microd. Rutae (80 à 120 μ), Microd. strelitziae (90 à 100 μ), D. Eucalypti (175 à 300 μ), D. symphoricarpi (200 à 280 μ), D. tamaricina (180 à 330 μ), D. Evonymi (200 à 350 μ), D. subseriata (350 à 500 μ), D. sipolisiae (500 à 1000 μ), D. calecutiana (700 à 1000 μ), D. macro-pyrena (1000 à 1500 μ), Bo. ostiolata (1000 à 1500 μ) (dimensions sur l'hôte naturel) (Pl. 5).

B. PYCNIDES RÉUNIES DANS UN STROMA COMMUN

1. Le stroma.

La présence ou l'absence d'un stroma est généralement considérée comme étant un caractère essentiel dans la systématique de plusieurs groupes de Champignons. L'importance de cet élément et son rôle chez les Phaeodidymae sont démontrés à la partie phylogénétique et systématique (chap. 6 et 7). Il se présente sous plusieurs formes. Fuckel (8), Lindaw (14), Sydow (25, 27), Theissen et Winter, lui accordent une importance exagérée. Ils pensent que le nombre des loges est un caractère de l'espèce, dépendant du stroma : ex. : D. triloculata. Nous avons pu constater que ni les dimensions des pycnides formées dans un stroma, ni leur nombre, ne sont fixés au sein d'une espèce, ex, : Lasiod. Theobromae, Botryod. Fraxini. La distinction de Berkeley (6), Cesati, Fries (1, 16), Leveillé (5), Nitschke, de Notaris, Pearsoon, Tulasne et V. Honnel et d'autres, entre le stroma dont les loges sporifères sont sans paroi propre et celui dont les parois sont différenciées doit être conservée, mais des cas intermédiaires sont aussi à considérer. Les dénominations de Tulasne: str. fructiculoso, repando-pulvinato, effuso, placentiformi ne nous semblent pas caractéristiques. Brefeld, de Bary, Ellis et Everhart, Gæbel et Tavel, se sont préoccupés du rôle du stroma mais n'ont pas résolu le problème. BACCARINI, DE JACZEWSKI, PEARsoon et Traverso utilisent les termes : Protostroma, réceptacle complexe des Champignons

composés, mais ce sont là des distinctions non valables de même que le terme *Poikiloderma* pour désigner le stroma rudimentaire.

Pour les *Phaeodidymae* nous proposons la définition suivante du stroma : c'est le résultat de l'agglomération d'hyphes parallèles ou à disposition irrégulière, en masses prosenchymateuses ou synenchymateuses, sans croûte superficielle (avec une croûte, c'est un sclérote), disposées à la surface de l'hôte ou intramatricielles. Nous distinguons l'endo et l'ectrostroma, selon la structure méristématique (hyphes développées verticalement) ou secondaire (mésenchyme parenchymateux d'un haplostroma).

TAILLE.

Certains auteurs anciens ont considéré que les dimensions d'un stroma étaient toujours les mêmes pour un Champignon donné. Pour nous, un stroma, qui porte des pycnides, peut avoir des dimensions variées pour une même souche, mais l'aspect qu'il présente reste toujours presque le même. Saccardo donne une valeur exagérée aux dimensions du stroma; exemples de dimensions mesurées chez des Champignons stromatiques : Botryod. calamina 1 à 2 mm, B. Nerii 1 à 2 mm, B. Diospyri 1 à 2 mm., B. Rhois 1 à 1,5 mm, B. Hederae 2 à 5 mm, B. avellanaria 2 à 3 mm, B. curta 0,5 à 1 mm, B. Ingae 0,5 à 2 mm, B. Maranthae 2 à 7 mm.

COULEUR.

Le stroma est extérieurement d'un brun foncé virant au noir, les cellules internes sont hyalines. Les stromas âgés sont entièrement bruns.

Valeur systématique du Stroma.

Sydow en 1926-1928 (voir partie écologique) pense que tous les *Phaeodidymae* possèdent à un certain moment de leur formation des pycnides incluses dans un stroma. Il croit aussi un stroma toujours présent à l'origine des fructifications obtenues en culture. Nous avons constaté que le stroma n'était présent que chez quelques espèces seulement, et il est un des caractères les plus importants, surtout quand il précède la formation des pycnides. Pour mettre en évidence la valeur systématique du stroma chez les *Phaeodidymae* il faut chercher des pycnides groupées dans un tissu largement envahi par les hyphes mycéliennes, la présence d'une seule pycnide n'étant pas suffisante pour montrer sa valeur. Un Champignon qui, dans la nature, présentait un stroma en possédait aussi en culture. Dans certains cas, la présence du stroma en culture ne se manifeste qu'après la formation des pycnides secondaires. Cette pré- ou post-formation du stroma par rapport à la première pycnide est toujours un caractère systématique valable d'une espèce. La préformation du stroma facilite la classification d'une *Phaeodidymae*, le cas contraire obligeant à un examen prolongé de 4-6 mois.

C'est sur le caractère de la présence ou de l'absence du stroma, de sa pré- ou postformation, par rapport aux pycnides, que nous avons fondé en partie la systématique des Phaeodidymae. Chez ces champignons stromatiques, le stroma se forme donc bien avant l'apparition des pycnides, dans l'écorce, et pousse à sa surface libre, dans des fentes et des cavités des tissus, comme une masse compacte et dure, ou bien après les pycnides constituant une enveloppe ou un subiculum de ces dernières. Les stromas du premier cas caractérisent les genres Botryodiplodia, Syndiplodia, Paradiplodia, Placodiplodia, ceux du dernier cas le genre Metadiplodia.

VARIATIONS DU STROMA.

Plusieurs facteurs interviennent pour modifier la forme du stroma. Nous distinguons : a) la texture du support : un tissu dur envahi (bois, vaisseaux), rend souvent difficile l'extension du Champignon, le stroma est alors considérablement limité; b) l'âge du Champignon. Le stroma devient avec le temps de plus en plus volumineux surtout avec des fructifications en culture; c) l'organe envahi de la plante. Les feuilles par exemple ne permettent qu'une formation limitée du stroma. Sur milieu nutritif, les caractères des souches en cultures ont aussi une valeur importante, le stroma ayant besoin, pour se former, de substances de réserves considérables. Sur fruits nous avons obtenu des stromas assez développés, de diamètre plusieurs fois égal à celui reconnu pour le même champignon récolté dans la nature (Pl. 19). La disposition linéaire du stroma sur l'écorce dépend de la struture de la plante, des fentes de l'épiderme, ainsi que de la présence d'un stroma plus âgé qui facilite les formations secondaires; ce n'est donc pas un caractère valable pour définir une espèce. C'est ainsi que nous ne considérons pas D. seriata Lév. comme une espèce valable, Leveillé s'étant seulement fondé sur le mode particulier de la formation des pycnides en série, sur l'échantillon récolté; ce champignon est synonyme de D. spursa, D. atra, D. inquinans, D. eructans, etc. Par contre plusieurs cas de formation linéaire de pycnides suivant la structure de l'écorce, sont connus, ex. : D. Bignoniae, D. ephedricola, D. Henriquesii, D. interrogativa, D. pinnarum, D. spartii, etc.

2. Les pycnides elles-mêmes.

Les pycnides se formant dans un stroma, se présentent presque toujours en groupes; leur forme, taille, mode de formation, structure, diffèrent beaucoup de ceux des pycnides libres. Les caractères essentiels ont été jusqu'alors mal observés, et la systématique fondée sur des caractères secondaires est confuse.

FORME.

La forme de la pycnide immergée dans un stroma dépend surtout du rapprochement des loges sporifères et de la structure du stroma. Dans le cas où plusieurs pycnides sont formées dans un stroma, la masse entière est occupée par les loges, ex.: Botryod. insitiva, Botryod. spiraeae, Botryod. ingae, ces espèces dépourvues d'ostiole sont d'ailleurs transférées dans le genre Placodiplodia. Les parois intermédiaires deviennent minces et la forme des pycnides souvent polygonale, la partie de la paroi de la pycnide située vers la paroi externe du stroma reste toutefois arrondie. Quand une seule pycnide occupe le stroma, cas rare, sa forme, est à peu près ovoïde ou sphérique, ex.: D. conigena, D. Rosae, D. conspersa, D. inquinans, D. punctata, etc.

DISPOSITIONS.

Les pycnides naissant dans un stroma sont disposées l'une près de l'autre selon l'un des ordres suivants :

a) Disposition en ligne. — C'est le cas d'un stroma allongé et étroit dans lequel les pycnides sont disposées en une ligne. Cette présentation considérée comme caractère valable spécifique est due au hasard, à la dureté de l'écorce, le stroma formant selon le support, une crevasse étroite ou allongée. Elle n'est donc pas un caractère valable même pour une couche donnée.

- b) Disposition en plaque (Pl. 20). C'est le cas d'un stroma aplati qui porte des pycnides situées dans toute sa masse, l'une près de l'autre, sur le même niveau. Nous distinguons le stroma à formation lâche et à pycnides séparables, ex. : Botryodiplodia; celui dont les pycnides se forment aux dépens des cellules parenchymateuses stromatiques, ex. : Syndiplodia, Paradiplodia. La disposition en plaque présente quelquefois des modifications intéressantes : chez Botryod. valsoides les ostioles à long col, bien différenciées, émergent à la surface. Chez Microbotryod. minor les ostioles saillantes sont à long col. Ces cols parfois fasciculés perforent l'épiderme, etc. Dans d'autres cas, les fentes dues à la rupture de la surface du stroma arrivent à morceler le stroma, les pycnides en plaque émettant ainsi leurs spores en même temps, ex. : Botryod. ficina, B. Spiraeae.
- c) Disposition superposée. C'est le cas d'un stroma bien développé, à dimensions assez considérables dans lequel les pycnides se trouvent plutôt serrées les unes contre les autres, disposées en plusieurs étages depuis la base jusqu'au sommet du stroma. Une coupe faite dans n'importe quel sens, montre toujours plusieurs loges sporifères dont l'état de maturité dépend de leur distance de la base, et de leur situation par rapport à la périphérie du stroma (Pl. 19), ex. : Botryod. Ingae.

Pour déterminer la disposition des pycnides, il faut chercher des stromas bien mûrs, dont les pycnides situées à la périphérie sont déjà vides. On peut ainsi examiner s'il s'agit d'une formation en plaque uniforme, ou d'une formation superposée. Ces caractères n'ayant pas été pris en considération jusqu'ici, les *Phaeodidymae* stromatiques étaient groupés dans les *Botryodiplodia*, qu'il s'agisse d'un vrai ou pseudo-stroma, et des pycnides séparables ou non, ostiolées ou astomes. La distinction, par certains auteurs, du stroma en lignes, a d'ailleurs rendu assez délicate la nomenclature.

LIEU DE FORMATION.

On croyait jusqu'à présent que le stroma ne se formait jamais sur les feuilles et qu'il n'était qu'un caractère des parasites du bois et des fruits. On a donc différencié les *Phaeodidymae* en carpophiles, xylophiles et phyllophiles (ou fructicoles, lignicoles et foliicoles), ex.: *D. carpogena*, *D. carpophila*, *D. lignicola*, *D. rhizophila*, *D. rhizogena*, *D. anthophila*, *Diplodiella fructicola*, *Diplodiella lignicola*, *Bortryod. carpophila*, *Microd. fructigena*, etc. Nous avons pu au cours de nos recherches, isoler plusieurs *Phaeodidymae* qui parasitaient tous les organes d'une plante depuis les racines jusqu'aux feuilles. Nous avons constaté qu'il n'existe pas, par ex.: pour *D. Castaneae*, une forme *corticola*, une autre *radicicola*, *foliorum*, *carpophila*, etc., mais la même souche peut envahir toutes les parties de l'hôte, ces formes étant de simples synonymes. Nous avons isolé chez les agrumes *Lasiod. Theobromae* qui s'installe aussi bien sur le bouquet des fleurs, sur les rameaux, le tronc ainsi que le zeste des fruits. Le même Champignon détruit en quelques semaines des tomates à la fois la plante, les fruits et les fleurs.

Feuilles (Pl. 20). — Sur la feuille on trouve parfois seulement les ébauches d'un stroma, un subiculum, et ce n'est que dans le cas d'une feuille charnue, telle que celle de l'agave, que le développement peut être complet. Seul un œil exercé peut déceler la présence d'un stroma réduit, dans une feuille. Le tissu palissadique étant moins envahi; c'est dans le tissu lacuneux qu'il faut plutôt chercher le stroma, ou à la surface même de la feuille.

Écorce. — C'est particulièrement sur l'écorce que le stroma atteint son développement complet, propre à l'espèce. Les souches dépourvues de ce caractère forment les pycnides librement, ex. : D. natalensis, D. voglinoi, Microd. Agave, Microd. microsporella, etc. Les pycnides formées dans un stroma croissant dans l'écorce sont parfois serrées. Ex. : Botryod. anceps, Botryod. juglandicola, Botryod. compressa, D. Fraxini, etc. Mais leur développement n'est pas gêné, l'écorce étant rejetée sous la pression du stroma en formation. Ex. : B. varians, B. melliae, B. sydowiana, etc. (Pl. 19 et 20).

Bois. Fruits. — Sur le bois le stroma se présente à la surface et couvre à peine les pycnides. Il donne l'apparence de la forme Diplodiella avec bases des fructifications confluantes. Sur le péricarpe ligneux, le stroma est aussi réduit. Quant aux pycnides elles sont mal disposées et serrées les unes contre les autres. Les fruits à péricarpe mou, offrent aux Phaeodidymae un milieu bien favorable. Nous avons noté de nombreuses variations de fructifications selon les espèces. Ex.: Lasiod. Theobromae donne des fructifications plutôt simples sur fruits du caféier, tandis qu'il en forme de très complexes sur les bananes. Botryod. Juglandicola donne des formes simples sur fruits assez développés, tandis qu'il en présente d'autres beaucoup plus complexes sur les fruits jeunes. Les pycnides formées dans un stroma sont en général plus petites que celles qui sont libres, ex.: Botryod. calamina 180-200 μ, Botryod. Rhoina 180-200 μ, Botryod. Meliae 150-200 μ, Botryod. Chamaeropsis 280-300 μ, Botryod. curta 200-250 μ, Botryod. anceps 300-400 μ, Botryod. pyrenophora 400 μ, Botryod. minor 500 μ, Botryod. Tanariae 500 μ, Botryod. Crataegi 408-500 μ, Botryod. Chamaedorae 350-400 μ, Botryod. sphaerioides 500-600 μ, Botryod. digitata 700-800 × 150 — 175 μ, Botryod. spiraeae 250-100 μ.

PAROI.

La paroi des pycnides formées dans un stroma n'a pas jusqu'alors été suffisamment prise en considération pour la systématique. Elle nous paraît pourtant être un caractère des plus importants car elle se présente assez différemment selon les divers genres et c'est un caractère toujours stable pour une même espèce. Nous distinguons les espèces dont les pycnides ont une paroi propre de celles dont les pycnides ont une paroi non différenciée du stroma. D'autre part une paroi commune à plusieurs pycnides voisines ne doit pas être confondue avec des parois séparées. Ainsi nous avons rassemblé d'une part, chez Syndiplodia et Placodiplodia (Pl. 19, 20) les espèces à paroi des pycnides non différenciées, ex.: Botryod. Gleditschiae, Botryod. hypoxyloidea, Botryod. aterrina, Botryod. Nerii, Botryod. Mangae, etc. et d'autre part chez Botryodiplodia (Pl. 15, 19), Microbotr., et Paradiplodia, les espèces à paroi propre.

Zone externe: a) Zone externe propre à chaque pycnide, différenciée du stroma; elle est constituée de cellules provenant du stroma, qui deviennent de plus en plus grandes, et qui prennent une couleur assez foncée; cette taille et cette couleur donnent finalement à la loge la forme d'une véritable pycnide. Du stroma il ne reste à la fin que quelques cellules à la base. C'est notamment le cas chez Botryod. juglandicola, Botryod. Meliae, Botryod. hypodermia, D. valsoides, D. compressa, etc. b) Zone externe différenciée du stroma, mais commune à deux pycnides. Dans ce cas les pycnides développées dans le stroma ne se séparent pas à maturité. La différenciation des cellules s'opère de la même façon que dans le cas des parois propres à chaque pycnide, mais la zone comporte des assises de cellules incolores ainsi que du tissu sporifère de deux côtés. Ce caractère est constant et se présente avant la maturité des spores. Ex.: Placodiplodia copelandi, Botryod. atro-violacea, Botryod. chamaeropsis, Botryod. insitiva, Botryod.

saginata. c) Zone externe non différenciée commune : la maturation du stroma entourant les loges sporifères se fait uniformément de sorte qu'on trouve au début de la formation des pycnides une paroi indistincte à cellules hyalines dont la couleur est modifiée selon le degré de maturation. Il n'y a pas de zones distinctes ni de parois limitées autour des loges, ex. : Botryod. ingae, Botryod. Tanaria, Botryod. ficina, Placod. parinarii. Le nombre des assises de la zone externe dépend de l'espèce, ex. : Botryod. ostiolata : 3-5, Botryod. valsoides : 5-20, D. varii-spora: 5-7, D. macrosperma: 10-15, Botryod. atroviolacea: 10-18, Botryod. ficina: 15-25, etc.

Zone interne de la paroi. Elle est constituée de 2 à 5, rarement jusqu'à 10 assises de cellules polyédriques ou allongées, hyalines, turgescentes, à membrane mince, ex. : Botryod. Gledit-sshiae: 3-5, D. hypoxyloides: 3-5, D. loculata: 3-8. Elle ne diffère donc pas de celle des pycnides libres. Nous avons noté qu'elle tend à former parfois des îlots. Ex. : Botryod. insitiva, Botryod. tamaria, Botryod. meliae, Botryod. Saccardiniana.

Tissu sporifère. Le revêtement intérieur par le tissu sporifère de la surface des loges d'un stroma, est toujours complet par opposition à celui des pycnides libres. Les pycnospores naissent donc tout autour, le long de la paroi interne des loges. Le tissu sporifère assez développé au début de la formation de la pycnide se réduit au fur et à mesure qu'elle s'accroît, et arrive à se réduire à quelques assises de cellules, quand la pycnide atteint sa forme définitive. Ces cellules allongées forment un nombre d'assises déterminé pour une espèce. Ex. : Botryod. anceps: 3-10 (25 à la base), Botryod. hypodermia: 5-8 (12 à la base), Botryod. varians: 3-10, Botryod. compressa: 3-4, Botryod. scabrosa: 7-12, Botryod. congesta: 8-12, Botryod. pyrenophora: 8-12, etc.

La libération des spores, assurée par les ostioles, chez les *Botryo* – et *Syn-diplodia* ou les fentes, chez les *Para* – et les *Placodiplodia*, donne au stroma la forme définitive, noire, pleine de trous, souvent abris pour les œufs des petits insectes.

OSTIOLE.

Elle se présente souvent comme un petit cratère punctiforme à la surface du stroma, mettant en communication l'intérieur de la loge, avec le milieu externe. Formée de quelques couches de cellules colorées, ex. : Botryod. varians, Botryod. minor, elle forme parfois de longs cols séparés, ex. : Botryod. meliae, Botryod. acerina, ou fasciculés, ex. : Botryod. ostiolata, Botryod. valsoides, etc. Des ostioles très petites : M. paupercula, ou atypiques : D. diatrype, ou encore très grandes : D. elaeagnella déterminant aussi parfois quelques espèces.

FENTE.

Des fentes à la surface du stroma se présentent souvent dans toutes les directions (Pl. 20). L'aspect quelquefois astéroïde ou polygonal des fentes a fourni jadis le caractère distinctif de quelques espèces; il n'est pas valable, les ruptures de la surface étant toujours irrégulières; les fentes sont provoquées par le desséchement des parties externes du stroma, et par les éléments de néoformation des pycnides; elles se produisent donc toujours où la paroi est la plus mince. Parfois les fentes se présentent, indépendamment de la forme dustroma, près des loges mûres, en le déchirant complètement. Nous avons notamment observé ce phénomène chez Botryod. Pritzeliana, D. Arecae, Diplodiopsis microspora, Botryod. saginata, Botryod. tanaria, etc.

C. FORMES INTERMÉDIAIRES

1. Pycnides pluriloculaires.

On trouve parfois des pycnides séparées, couvertes d'un stroma, volumineux ou réduit à quelques couches de cellules, qui portent plusieurs loges communiquant avec la loge centrale portant l'ostiole. Nous avons suivi l'évolution de telles pycnides et nous avons constaté qu'elle est due à une post-formation stromatique sans valeur systématique réelle (Pl. 4). Ces loges formées par le tissu sporifère dans la grande cavité pycnidiale arrivent rarement à la diviser complètement. A maturité le tissu sporifère disparaît et la forme dentelée de la paroi interne n'existe plus, les loges se détruisant, et la cavité centrale regagne les dimensions de la pycnide. On peut facilement reconnaître cette origine de pycnide, car les parois communes des loges formées par le tissu sporifère restent toujours incolores. Un diaphragme évanescent est parfois visible avant la destruction complète du tissu sporifère. Les pycnides pluriloculaires deviennent donc des pycnides séparées à maturité, par destruction du tissu sporifère formant les parois des loges. Nous avons remarqué ce phénomène chez plusieurs espèces. Ex.: Lasiod. Theobromae, D. Tamaricis, D. Evonymi, etc.

2. Pycnides plurilobulaires.

La base de ces pycnides est presque toujours dans un stroma ou subiculum. Cette forme diffère des pycnides pluriloculaires du fait que, non seulement le tissu sporifère prend part à la formation des loges secondaires, mais aussi le tissu de la zone interne, au moins dans la partie supérieure de la pycnide (Pl. 18). Il résulte ainsi une formation dont la partie inférieure est uniloculaire ou à peine divisée, mais dont la partie supérieure est profondément divisée en lobes, chacun d'eux possédant une ostiole. Les protubérances formant les lobes sont dues à la participation de la zone externe qui assure aussi la formation des ostioles. L'émission des spores est possible aussi de tous les côtés de la fructification. Une telle pycnide âgée, montre les restes persistants, colorés, des îlots du tissu parenchymateux, à la surface irrégulière de la paroi interne. La présence des lobes sporifères dans une pycnide composée est constante et peut coexister avec les pycnides demi-enfoncées dans un stroma, la présence d'une ostiole pour chaque lobe étant aussi la règle. Ex. : Botryod. anceps, Botryod. avellanaria, Botryod. Eucleae, Botryod. malorum, D. indica, D. acerina, D. juglandicola, etc.

3. Pycnides groupées séparables.

Les pycnides se présentent très fréquemment groupées chez les *Phaeodidymae*. Jusqu'à présent on a réuni sous le nom de *Botryodiplodia* des fuctifications portant des pycnides groupées avec ou sans stroma, avec ou sans paroi commune. Des préfixes tels que *syn-para-placo*, etc. ont également été utilisés, mais ils ne caractérisent que quelques espèces. Il nous semble que des espèces à pycnides groupées sans qu'un stroma les unisse, ayant chacune leurs parois propres, doivent être réunies dans un même genre. Saccardo a mis dans le genre *Botryodi-plodia* des champignons stromatiques ou à pycnides simplement groupées. Nous avons séparé les *Phaedidymae* présentant un vrai stroma sur lequel les pycnides apparaissent de ceux qui

en sont complètement dépourvus. Il nous reste les espèces qui présentent des pycnides groupées réunies ultérieurement par des hyphes lâches formant parfois un stroma peu évolué à la base des fructifications. Ces espèces sont groupées dans le genre Metadiplodia. Le nombre des pycnides jadis considéré comme caractère spécifique n'est pas fixe, dépendant de facteurs extérieurs, qui interviennent pour le réduire. L'hôte, la quantité de substances nutritives, le développement du mycélium, l'espace de tissu envahi, les matières de réserve de la souche, ainsi que le Champignon lui-même déterminent le nombre des pycnides à la fois groupées, théoriquement indéfini. On en trouve par exemple chez Botryod. Pruni: 4 à 5, Botryod. compacta: 8 à 12, Botryod. Ribis: 5 à 15, Botryod. austriaca: 10 à 18, etc. Par contre chez les espèces à pycnides séparées nous trouvons rarement 2 ou 4 pycnides quelle que soit la possibilité du substratum et de la souche en matières de réserve. Ex.: D. solitaria, D. natalensis, D. voglinoi. Ce caractère différencie aussi Lasiod. Theobromae et D. natalensis et rapproche beaucoup ce dernier de D. frumenti.

Mode d'apparition des pycnides groupées. Une première pycnide se présente sur la partie la plus évoluée de la colonie fongique. Peu après la formation de la pycnide primaire, d'autres se forment en cercle tout autour d'elle. La colonie augmente en même temps qu'une troisième formation concentrique apparaît à la limite extérieure de la précédente. Des formations concentriques à la pycnide centrale peuvent ainsi se succéder à mesure que le tissu envahi peut procurer les éléments nécessaires à leur croissance. Divers facteurs interviennent souvent pour modifier ou inhiber ces formations : manque d'espace, destruction complète du support, pression du tissu, hyperparasites, etc... et on trouve ainsi, pour la même souche, un nombre variable de pycnides groupées chez le même tissu ou encore sur différents hôtes. Nous avons par exemple noté les nombres suivants des pycnides groupées pour D. Evonymi: Evonymus europaeus 15, Periploca graeca 8, Platanus sp. 12-13, Fraxinus excelsior 6-12, Styrax americana 12-18, etc... L'apparition des pycnides secondaires peut exceptionnellement être presque simultanée à celle de la pycnide centrale, ex. : D. pseudodiplodia, D. voglinoi, D. melaena, D. samararum, D. Hederae, etc., mais ce caractère n'étant pas constant n'a pas une valeur systématique. Dans la plupart des cas les générations se succèdent et les pycnides extérieures sont les plus jeunes, celles du centre étant déjà détruites ou disparues. Ex. : D. acerina, D. humuli, D. juglandina, D. moricola, D. profusa, D. rosarum, D. tamaricina, D. Taxi, D. Tini. L'apparition simultanée ou successive des pycnides peut amener des confusions entre les genres Diplodia et Metadiplodia, seulement dans le cas d'une réapparition saisonnière des fructifications et non d'une poussée continue du champignon.

La forme « botrys » doit à notre avis être considérée comme appartenant seulement à des fructifications des espèces dont les pycnides apparaissent simultanément sur une base stromatique. Ex. : Botryod. aromatica, Botryod. pallida, Botryod. hypodermia, Botryod. Dilleniae, Botryod. compressa, Botryod. Fraxini, Botryod. confluens, etc... Le genre Metadiplodia doit contenir au contraire les espèces à pycnides groupées formées par étapes à intervalles variés, rarement simultanément formées, sans stroma, ou avec quelques hyphes basales. Ex. : D. Buxi, D. inquinans, D. Mori, D. Pruni, D. saponariae, D. Siliquastri, D. Clematidis, D. horticola, D. tecta, D. ramulicola, etc. La formation des pycnides en groupes doit être considérée toutefois comme caractère valable, constant pour les espèces qu'il caractérise, bien qu'elle puisse être parfois tardive, due à un développement saprophytique, la seconde année de l'invasion (Pl. 16). La constatation d'une fructification faite par étapes est toujours facile par un examen de l'état de

maturité de diverses pycnides du même groupe; la maturité au même degré chez toutes les pycnides, montre une poussée simultanée, par contre une maturité complète de la pycnide centrale, et l'état jeune des pycnides de la périphérie avec les stades intermédiaires dans les pycnides situées dans cet intervalle montre une formation successive mais contenue : cas des Metadiplodia.

La disparition de la pycnide centrale, dont quelques vestiges seulement peuvent se retrouver, à côté de pycnides jeunes montre des générations éloignées entre elles dans le temps : cas de quelques *Diplodia*. C'est ainsi que nous avons trouvé des affinités entre les pycnides groupées et nous en avons tiré des conclusions aboutissant à la classification des espèces.

Les espèces classées dans le genre Metadiplodia doivent, en outre, avoir des pycnides groupées, qui peuvent se toucher, être quelquefois déformées ou comprimées les unes contre les autres, avec ou sans points de jonction. Aucun stroma ne doit intervenir pour assurer la formation de ces pycnides rassemblées. Un simple amas d'hyphes formant un pseudo-stroma peut toutefois subsister entre les bases des pycnides, mais aucune déformation des parois, d'ostiole ou d'autres parties ne doit être inspirée par ce stroma. La paroi externe, interne, le tissu sporifère, l'ostiole sont formés chez les pycnides groupées, comme chez les pycnides libres, avec toutes les modalités possibles; rarement les points de jonction entre deux pycnides sont grands, même dans le cas concernant leur état individuel. Ex : D. sarmentorum; D. macrostoma, D. visci, D. Artocarpi, etc... Des facteurs mécaniques : vaisseaux, mycélium intramatriciel, tissu envahi peuvent aussi empêcher la séparation des pycnides groupées; ex : D. libera, D. radicicola, D. Thujae, etc. (Pl. 4).

4. Pycnides groupées non séparables.

Ici, aucun stroma ne renferme les pycnides : elles sont libres avec leur paroi propre, à la moitié supérieure du réceptacle; une ostiole assure pour chaque pycnide la dispersion des spores; la moitié inférieure d'une pycnide est en jonction avec celle d'une autre pycnide, de sorte que leur ensemble se montre inséparable. Les parois basales communes détruisent les pycnides à la séparation. Ce caractère nous paraît d'une valeur systématique limitée bien qu'il soit parfois fréquent chez : D. mutila, D. Rosae, D. Aesculi, D. crataegi, D. inocarpi, B. mali, B. Pomi, etc.; il s'agit en tout cas des pycnides groupées sans stroma. Au point de vue anatomique, la partie commune de la paroi est constituée seulement par la zone interne et le tissu sporifère, sans intervention de la zone externe; cette dernière se contente d'assurer l'accolement entre les pycnides (Pl. 5).

5. Le cas du genre Lasiodiplodia.

Les pycnides groupées peuvent être quelquefois liées entre elles par des filaments mycéliens aériens. Ces hyphes se trouvent souvent entre la surface externe de la pycnide et l'écorce environnante, mais dans certains cas elles prennent de l'extension et une densité élevée, arrivant ainsi à entourer les pycnides. Des pycnides secondaires se forment parfois sur des ramifications de ces hyphes qui constituent alors un véritable feutrage à la surface de l'hôte, ou du milieu de la culture. L'ensemble de la fructification ainsi réalisée donne d'abord l'idée d'un stroma, mais des coupes minces à travers les fructifications montrent les hyphes enchevêtrées, parfois collées les unes contre les autres, d'un brun foncé, qui sortant du substratum donnent naissance à des pycnides à paroi propre. Selon l'hôte, sa richesse en matières organiques, et la dureté du substratum, la forme du feutrage formé par les hyphes du Champignon peut varier; il en résulte une synonymie abondante, d'après le polymorphisme des Champignons de ce genre; ex. : Lasiod. Theobromae (Pl. 9).

6. Anomalie des pycnides.

Plusieurs anomalies peuvent être rencontrées dans les pycnides des *Phaeodidymae* (Pl. 5). C'est ainsi que l'ostiole peut quelquesois montrer un très grand porc de 80-180µ atteignant la plus grande partie de la face supérieure de la pycnide. Nous avons ainsi observé une pycnide de *D. Evonymi* (Pl. 5). Au contraire un ostiole à orifice très étroit ne permettant pas la sortie des spores a été rencontré chez *D. Calycanthi* et *D. Styracis*. Chez *Microd. microsporella* une pycnide portait deux ostioles situés l'un près de l'autre, indépendants et non revêtus du tissu sporisère à leur surface interne (Pl. 5).

2. SPORES

Le nom des *Phaeodidymae*, relatif au cloisonnement et à la couleur, montre clairement qu'il s'applique à des Champignons possédant des spores brunes, bicellulaires à l'état mûr. Dans quelques cas la coloration brune des spores, indice de leur maturité, ne se manifeste qu'après leur sortie de la pycnide.

TAILLE.

Les spores mûres ont des dimensions assez variables non seulement chez les espèces d'un même genre mais aussi chez les diverses souches d'une même espèce, dans les pycnides de la même souche, et même on remarque de notables différences entre les spores d'une même pycnide. Sans doute certains auteurs ont-ils exagéré ces variations, tel Stevens (50-62) qui indique comme dimensions extrêmes des spores de D. mutila 20-50µ, faisant certainement confusion avec diverses espèces. Voici à titre d'exemple les tailles notées chez quelques-unes. D. Warburgiana 4-10 × 3-4\mu, Microd. Rutae 6-10 × 2,5-3\mu, Microd. Frangulae 8-12 × 3-4\mu, Microd. Oenotherae 11-13 \times 4,5-6 μ , Botryod. minor 10-12 \times 4-5 μ , Chaetod. caulina 12-15 \times 5-6 μ , D. spiraeae 14-20 \times 8 μ , D. tephrostoma 18-25 \times 8-10 μ , Diplodiella tonkinensis 24-28 \times 16 μ , D. ditior 25-50 \times 10-12 μ , D. longispora 30-35 \times 7 μ , Botryod. Carpinea 28-35 \times 13-18 μ , D. pytiophila 35-40 × 16-18μ, D. ligustricola 60-70 × 25-30μ, Macrod. Curryi 65-77 × 14-10μ. Par contre nous avons parfois constaté que la plupart de celles d'une même pycnide, quelquefois celles d'une même espèce avaient des dimensions très stables. Ex. : Microd. Ferrugineae 3×1,5µ, Diplodiella oospora 7,6 \times 6 μ , Botryod. Chamaeorpsis 9 \times 4 μ , D. brachyspora 9 \times 7 μ , D. radicina 30-12 μ , D. megalocarpa 37 × 12 μ , Macrod. Ulmi 64 × 24 μ . Comme exemple de variation de la taille des spores dans la même pycnide nous citerons : D. heterospora à spores de deux types, les unes de 18-26 × 9-10µ, les autres 22-36 × 14-20µ; Botryod. compressa f. Toxicodendri à spores de 15 \times 6-7 μ et de 21 \times 7-8 μ D. variispora à spores de 10-14 \times 10 μ et de 12-15 imes 5-8 μ , etc. Dans d'autres Champignons la taille des spores dépend de l'hôte. Chez D. Natalensis les spores varient comme suit : sur Citrus limonum 16-25 × 10-14\mu, Ficus carica $20-28 \times 10-14\mu$, Citrus sinensis 21-26 (32) $\times 10-13\mu$, Ceratonia siliqua $19-28 \times 10-12\mu$,

Prunus sp. 21-30 × 9-12μ. Chez Lasiod. Theobromae nous avons constaté que les spores observées sur tiges, feuilles et fruits d'une centaine de plantes différentes, n'avaient pas de grandes variations de taille. Les dimensions des spores ont donc des limites propres pour chaque espèce, les longueurs extrêmes atteignant très rarement le double. Ex. : D. natalensis 16-32 μ. Nous avons observé que les dimensions fixes rares pour les Phaeodidymae à grandes spores sont fréquentes chez les Microdiplodia.

Comme caractère d'espèce, la taille des spores est donc assez valable, en tenant compte des dimensions extrêmes sur les différents hôtes; remarquons d'ailleurs qu'en culture les *Phaeodidymae* produisent des spores à dimensions moins variées que dans la nature.

Bien que la taille des spores puisse être un bon caractère spécifique, elle ne doit pas constituer le seul argument de distinction entre les genres. La création du genre Microdiplodia n'a pas de valeur systématique. Il y a d'ailleurs plusieurs espèces dont les spores mesurent entre 12 et 18µ, et dont les moyennes sont entre 14,5 et 15,5µ de longueur. Citons par ex. : D. Adenocarpi 14-16 \times 6-7,5 μ , D. Akerbiae 13-20 \times 10 μ , D. Betae 13-20 \times 4-7 μ , D. Bumeliae 14-18 \times 6-8 μ , D. Catechu 13-19 \times 8-10 μ , D. Cathartocarpi 13-25 \times 5 μ , D. Caryotae 14-16 × 6μ, D. Citharexyli 13-16 × 7-8μ, D. Citri 12-18 × 6-9μ, D. cocoina 11-18 × 7-9μ, D. coryphae 14-17 \times 10 μ , Botryod. digitata 13-17 \times 6-8 μ , B. Diospyri 10-20 \times 8-10 μ , B. Eucleae 14-22 \times 7-11 μ , D. hypoxyloides 12-16 \times 4-5,5 μ , Microd. Miyakei 10-16 \times 4-5 μ , Microd. Noaeae 13-17 \times 6-9 μ , D. Oenocarpi 14-22 \times 9-12 μ , D. papillosa 12-15 \times 6-7 μ , D. polygonicola 14-16 \times 8-97, D. pterophila 10-16 \times 2 μ , D. spinulosa 14-18 \times 8- 11 μ , D. Tamaricis 11-16 \times 5 μ , D. Uvulariae 12-20 \times 6-7 μ , D. Vaccini 12-18 \times 7-9 μ , D. Viciae 14-16 \times 5-6 μ , etc. Toutes ces espèces étant à la limite entre les genres Diplodia et Microdiplodia ne pourraient donc être classées d'après la seule longueur de spores, tandis que l'examen microscopique des pycnides avec tous les détails anatomiques de leurs fructifications facilite leurs distinctions. Nous avons insisté pour mettre en évidence d'autres caractères que les dimensions sporales, qui justifieraient la distinction de ces deux genres. La structure membraneuse de la paroi de la pycnide chez les Microdiplodia est un critère beaucoup plus valable pour les formes intermédiaires, que les dimensions des spores. La taille des spores dépend aussi de leur stade de maturité; les jeunes, portées sur les sporophores, sont plus petites. Les spores adultes, septées, colorées sont parfois un peu moins grandes que celles unicellulaires, hyalines, détachées du sporophore. Seules les spores mûres doivent compter pour indiquer les dimensions réelles des spores d'une espèce.

Pour la systématique des espèces nous avons remarqué que le rapport de la longueur à la largeur était un indice important restant toujours invariable chez la même espèce même à des dimensions sporales assez variées. Ex.: D. longispora 4,5, D. Juniperi 2, D. megalospora 3, D. phyllodiorum 1,3, Diplodiella oospora 1,2, etc...

FORME.

Les spores des *Phaedidymae* sont toujours unicellulaires ovoïdes ou elliptiques, à l'état jeune. Cette forme se détermine au moment où la spore atteint ses dimensions définitives, peu avant son détachement du sporophore. La forme d'une spore âgée, bicellulaire, brune, peut être au contraire assez variée (Pl. 9). Nous avons noté les formes suivantes : ellipsoides : D. Aurantii, D. Vineae, D. ampelina, D. Cassinopsidis, D. Rhoina, D. maura, ellipsoides à ovales : D. hesperidica; ovoïdes-ellipsoides : D. pterocarpi; allongées-ellipsoides : D. Sarothamni,

oblongues-ellipsoides: D. megalospora; cylindriques-ellipsoides: D. argentina; cylindriques-oblongues: D. illicicola; oblongues: D. staphyleae, D. clandestina, D. Frangulae, D. Farnesiana, D. Rosae, D. Pruni, D. Opuntiae: oblongues-ellipsoides: D. pustulosa, D. Bacchi, D. elaeophila; ovales-oblongues D. Sorbi; ovoïdes à ellipsoides-oblongues D. Siliquastri, D. seriata; ovoïdes-elliptiques à oblongues: D. viticola; ellipsoides à ovoïdes: D. radiciperda; ellipsoides à piriformes: D. subsolitaria; piriformes: D. piriformis; fusoïdes: D. ascochytula; cunéiformes: D. clavispora; sigmoïdes: D. Zeae.

Dans une pycnide on peut trouver un grand pourcentage de spores de formes variées, les formes indiquées plus haut ne se présentant que sur 50 % de spores. Chez *D. interrogativa* les spores sont tantôt elliptiques, tantôt arrondies, tantôt ovoïdes. Chez *D. populina* elles sont oblongues ou ovoïdes, chez *Lasiod. Theobromae* elles sont allongées, ovoïdes, elliptiques ou parfois piriformes.

La forme de la spore dépend beaucoup de la présence de la cloison, qui provoque quelquefois un rétrécissement au niveau de son insertion sur la membrane externe. Ce rétrécissement des spores a été considéré comme un caractère spécifique, des espèces ayant été créées en tenant compte de la présence de ce rétrécissement : Ex. : D. constrictula.

Nous avons pu constater que le rétrécissement des spores au niveau de la cloison n'était pas toujours un caractère valable de l'espèce et que l'état de turgescence ou de plasmolyse ainsi que l'âge de la spore déterminaient parfois la présence de ce rétrécissement. Néanmoins, ce caractère peut être stable chez quelques espèces devenant alors un caractère secondaire de détermination. Voici à titre indicatif quelques espèces : a) à spores nettement rétrécies : D. Amorphae, D. Chimonanthi, D. cupressina, D. extensa, D. inquinans, D. instructans, D. Juglandis, D. Lata, D. mammillana, D. Nerii, D. Punicae, D. rosarum, D. Roumegueri. D. tamaricina; b) à spores légèrement rétrécies : D. Buxella, D. carpini, D. cerasorum, D. ditior, D. Jasmini, D. laurina, D. Ligustri, D. Lilacis, D. Maclurae, D. Mori, D. Percicae, D. sambucina; c) à spores non rétrécies : D. ampelina, D. fulvella, D. Eleagni; D. hedericola, D. hesperidica, D. interrogativa, D. Molleriana, D. Pittospori, D. rhoina, D. Tini, D. Zeae.

En culture, la plupart des spores portent un rétrécissement à maturité. Dans la nature on trouve souvent des spores mélangées, rétrécies ou non, dans la même pycnide : Ex. : D. Australiae, D. Buxi, D. Imperialis, D. Myringae. Le rétrécissement des spores pendant leur turgescence révèle parfois la présence d'une tunique interne dont il détermine l'épaisseur.

MEMBRANE.

L'épaisseur de la membrane sporale des *Phaeodidymae* est un caractère générique beaucoup plus que spécifique. Mince dans la plupart des cas chez les *Microdiplodia*, elle est plus épaisse chez les *Botryodiplodia*.

Nous distinguons trois couches successives constituant la membrane des spores (Pl. 3) : une externe ou primaire l'exospore, une lame secondaire la mésospore, et la couche la plus interne l'endospore. Ces trois couches n'ont pas la même épaisseur.

Exospore: de très faible épaisseur, incolore, elle couvre complètement la membrane chez les spores lisses et granulées, tandis qu'elle ne se trouve que sur les parties colorées des membranes ornementées; beaucoup plus visible chez la jeune spore encore incolore, elle présente moins de refringence que la mésospore. Chez la spore en germination, l'exospore est visible au niveau de la sortie du tube germinatif.

Mésospore: Lame assez épaisse; incolore mais très réfringente dans la jeune spore elle donne l'aspect de gel à la membrane des cellules des plantes supérieures. L'évolution de la mésospore pendant la maturation de la spore se fait assez différemment chez les diverses espèces. Chez Lasiod. Theobromae la mésospore reste longtemps incolore; mais c'est seulement sur les spores détachées que la mésospore commence à se différencier. Elle prend une coloration de plus en plus foncée en même temps qu'elle se déchire en rubans de sorte que l'ensemble présente l'aspect des fentes longitudinales. Chez Microd. Agave ces fentes de la mésospore sont très grandes, plus rapprochées entre elles, la mésospore ayant un aspect plissé. Chez D. natalensis et D. Frumenti, au contraire, les fentes sont moins visibles, la mésospore se déchirant peu. Chez d'autres espèces la mésopore présente des îlots foncés par place, la membrane devenant granulée, ex. : D. granulosa, D. abnormis, D. megalospora, D. stangeriae, etc. Pour la plupart des *Phaeodidymae* la mésospore est uniformément colorée ce qui donne à la membrane un aspect lisse. Toutes ces différences de la mésospore sont strictement propres à chaque espèce et nous considérons qu'elles doivent être retenues comme caractère de premier ordre pour la systématique. Remarquons que la striation et le caractère granuleux ou lisse de la membrane de la spore n'a pas fait jusqu'ici l'objet d'une étude, les spores avec ou sans ornementations sporales étant mises indifféremment dans le même genre. Nous avons classé les espèces à spores ornementées chez les Strionemadiplodia, Lasiodiplodia, Granulodiplodia et Striodiplodia.

Endospore: plus épaisse que l'exospore, mais beaucoup plus mince que la mésospore, elle reste toujours incolore, et continue. Souple mais résistante, elle ne permet pas le contact entre le cytoplasme et l'atmosphère; imperméable à l'air, elle peut se gonfler facilement dans l'eau. C'est sur cette couche que la mésospore repose, collée dans le cas des membranes lisses ou pliée dans le cas des membranes striées. A maturité l'endospore se rétrécit en une couche très mince.

Sous l'endospore nous avons constaté que le cytoplasme n'était pas libre, une membrane cytoplasmique enveloppe l'ensemble du contenu de chaque cellule de la spore. Cette membrane propre au cytoplasme ne fait pas partie de la membrane sporale, mais elle se présente particulièrement au moment de la germination, ainsi que dans le cas de la destruction accidentelle de la membrane sporale.

Pores germinatifs. Chez les Phaeodidymae il n'y a pas d'endroits fixes dans la membrane pour la sortie du tube germinatif. Elle ne présente aucun pore.

COULEUR DE LA MEMBRANE.

La couleur de la membrane est celle de la spore, le contenu étant toujours incolore (Pl. 2), à part les gouttelettes qui ne modifient pas cependant la couleur de la membrane de la spore.

Bien que la couleur de la membrane sporale soit fixe pour une espèce, elle dépend beaucoup de l'état de maturité de la spore. Nous avons distingué des spores mûres ayant les colorations suivantes: brun fuligineux: D. Aurantii; fuligineux opaque: D. hesperidica, D. atrata;
fuligineux pâle: D. Sophorae; fuligineux: D. subtecta, D. Aesculi, D. viticola, D. ramulicola,
D. ilicicola, D. spurca, D. padi; brun: D. extensa, D. ampelina, D. rhoina; olivacé fuligineux:
D. ulicis, D. rubicola, D. Cydoniae; olivacé sombre: D. nigricans; olivacé clair: D. ascochytulina,
chocolat foncé: D. piriformis; châtain sombre: D. spiraeae, D. vineae; presque noir: D. Aca-

ciae, D. Lonicerae; noir sale: D. Coryli, D. melaena. Bien que la couleur change et qu'on puisse avoir une gamme variée de spores moins foncées à plus foncées dans la population d'une même pycnide, ou entre quelques pycnides de la même souche, pour le même degré de maturité, la couleur des spores est à notre avis un des caractères principaux de l'espèce. Pour quelques Phaeodidymae c'est un caractère indicatif, tandis que pour d'autres il est très important. La couleur olivacée clair de D. ascochytula permet de reconnaître facilement cette espèce.

Pour la distinction des genres la couleur ne peut être prise en considération, toutes les teintes d'un brun clair au brun noir pouvant être rencontrées dans le même genre.

La couleur de la spore mûre peut varier entre le jaune pâle et le brun clair, et présenter plusieurs tons ce qui rend difficile de placer certaines espèces à la limite des Hyalodidymae et Phaeodidymae. Dans la partie systématique (chap. VII) nous donnons la liste des 14 espèces des Phaeodidymae reclassées parmi les Hyalodidymae; l'intensité de coloration des spores n'atteignant pas la limite adoptée pour les Phaeodidymae, d'un olivacé foncé ou brun clair. Ex.: D. deformis, D. Dianthi, D. truncata; etc... Par contre, nous retenons parmi les Phaeodidymae: D. ascochytula et Ascochyta ribesia, car leurs spores deviennent d'un brun clair à maturité. Des confusions sont souvent possibles avec les spécimens dont les spores restent longtemps très claires ou hyalines ex.: Botryod. aesculina, D. ailanthi, D. Akebiae, D. arengocarpa, Botryod Chamaedorae, D. congesta, D. caespitosa, Botryod. Forsythiae, Botryod. quercicola, Botryod. pyrenophora, D. scabrosa, etc.

CLOISON.

Elle se présente soit avant la coloration de la membrane (passage par le stade *Hyalo-didymae*), soit après cette coloration (passage par le stade *phaeosporae*). Le dernier cas étant le plus ordinaire, la cloison peut être présentée encore plus tard à la maturité, après le détachement du sporophore, ou même après la libération des spores, de la pycnide. Ex.: D. Pinea, D. conigena, D. sapinea, etc. (voir partie cytologique chap. V). La cloison se compose de trois couches: une mésospore colorée, revêtue par une endospore de chaque côté, ces endospores sont incolores, faisant chacune suite à l'endospore de la membrane sporale. La mésospore de la cloison a aussi une formation analogue à celle de la membrane, mais elle ne porte jamais d'ornementation.

Nous notons ici le cas de quelques *Sphaeropsidales* dont les spores brunes présentent une bande hyaline au niveau de la cloison médiane. Plusieurs espèces sont décrites comme appartenant aux *Phaeodidymae*, mais nous avons constaté que ces formations présentent les caractères des fructifications des genres *Capnodiastrum*, *Asterostomella*, etc. Il existe cependant une espèce à réceptacle de la forme des *Placodiplodia* qui présente une seule strie en anneau au niveau de la cloison médiane rappelant les *Leptostromatacene*: *Placod. parinarii* nov. sp. (Pl. 20). Bien que la cloison soit, en général, médiane chez les *Phaeodidymae* nous avons constaté chez quelques espèces des spores à cellules inégales. Montrant ce déplacement de la cloison vers l'une des extrémités de la spore on trouve : a) des spores à cellules globuleuses, inégales, nettement rétrécies au niveau de la cloison, dont la cellule basale est jusqu'à quatre fois plus petite que la cellule apicale; ex. : *Botryo. heterospora*, *B. compressa f. Toxicodendri*; b) des spores à cellules inégales, non rétrécies au niveau de la cloison, les deux cellules ayant la même largeur, et montrant un simple déplacement de la cloison; c) des spores à cellules inégales, non rétrécies : ex. : *D. variispora*, cuneiformes, ex. : *Chaetod. clavulispora* Speg.

Les cellules inégales des spores bicellulaires des *Leptostromataceae* peuvent présenter parfois des analogies avec les *Phaeodidymae*, ex. : le genre *Leprieurina* rapproché par Saccardo des *Diplodia*, mais la structure de la pycnide sépare facilement les deux groupes.

De cet exposé sur l'anatomie et la structure des spores des *Phaeodidymae* il résulte qu'il faut chercher ou attendre le vieillissement des pycnides avant de se prononcer sur le nom des *Sphaeropsidales*, et ne pas se contenter des fructifications jeunes (Pl. 2). Une cicatrice de la membrane de la spore au point d'adhérence avec le sporophore, déformation rappelant la base d'une assiette, reste parfois pour toujours à la spore.

Cet épaississement, en forme d'anneau, n'est pas visible quand le détachement est prématuré, la membrane encore souple, enlevant toute trace de cicatrice pendant sa coloration (Pl. 3).

On trouve souvent, surtout chez les vieilles pycnides, des spores dont la membrane est déformée. Ces anomalies consistent en un pli qui se produit dans l'une ou les deux cellules suivant le degré de plasmolyse. Dans d'autres cas, l'une des deux cellules reste atrophiée, sa membrane se déformant considérablement. Rarement on peut trouver des lacunes ou des fentes à la membrane (Pl. 10).

CONTENU DE LA SPORE.

Dans la jeune spore le contenu remplit uniformément la cavité; chez la spore âgée il forme une sorte de boule d'un brun noir. On a donné le nom des gouttelettes à ces concentrations protoplasmiques. Les auteurs ont pris en considération la présence ou l'absence des gouttelettes pour la détermination de quelques espèces. Nous tenons à dire que c'est un phénomène purement physique dépendant de l'âge des spores et de leur état de vie. Des espèces décrites avec des gouttelettes comme : D. pustulosa, D. viticola, D. staphyles, D. Wistariae, D. Hederae; D. cytosporioides, D. Quercus, etc. n'en présentant pas à un état moins avancé, avant leur dessèchement.

3. AUTRES FORMATIONS

A. SPOROPHORES.

La zone sporifère de la paroi pycnidiale émet des sporophores courts ou longs, qui prennent naissance isolément l'un près de l'autre et tapissent la surface bombée de la paroi.

FORME ET DIMENSIONS (Pl. 7).

Au début de leur formation, les sporophores sont cylindriques et mamelliformes, unicellulaires, hyalins. Rarement pluricellulaires ils ne sont jamais bifurqués. Dès leur formation ils présentent un renflement apical qui donne la spore terminale. L'allongement du sporophore se produit par la partie terminale en même temps que le renflement apical apparaît. La membrane du sporophore, mince au début, permet toute modification et orientation, due à la pression des spores environnantes. L'élongation se fait aux dépens des éléments protoplasmiques qui s'ajoutent à la périphérie. La taille et la forme du sporophore dépendent de l'espèce. Nous avons distingué des sporophores en forme : de tronc de cône, de papille, de mamelle, de bâtonnet, ou de filament; ils sont pour la plupart isolés, rarement fasciculés, ex. : Botryod. Ingae, Botryod. Pritzeliana. Les dimensions des sporo-

phores peuvent varier dans des limites très larges selon l'espèce. Ex. : D. Perseana $3 \times 2 \mu$, D. jasminicola $5-6 \times 4 \mu$, D. Daturae $5-6 \times 2.5 \mu$, D. crebra $8-10 \times 5 \mu$, D. Loranthi $10 \times 3 \mu$, Botryod. Batatae $10-16 \times 3 \mu$, D. corchori $10-20 \times 4 \mu$, D. Rhamni $12-15 \times 1.5 \mu$, D. paraphysaria $28-30 \times 14-15 \mu$, Chaetod. Arachidis $40 \times 2 \mu$. Chez d'autres espèces les sporophores ne sont pas visibles : ex. : D. albotecta, D. anthophila, Microd. Capsici, Microd. Coryli, Microd. Heningsii, D. ureniana, etc. Notons encore l'espèce : Botryod. longipes qui a des sporophores mesurant $120-130 \times 3.5-4 \mu$. Dans la partie systématique nous désignons comme courts les sporophores de 7 à 12μ ; très courts ceux de $4-7 \mu$; moyens ceux de $12-15 \mu$.

Les dimensions de sporophores varient aussi dans la même pycnide. Pour 100 sporophores mesurés chez *Lasiod. Theobromae* les dimensions étaient les suivantes : 40 à $8 \times 3 \mu$, 20 à 10 \times 3 μ , 20 à 15 \times 4 μ et 20 à dimensions extrêmes de 5 ou 25 μ de long.

La longueur des sporophores dépend aussi des dimensions de la pycnide. Chez D. natalensis nous avons constaté que dans des pycnides bien formées et volumineuses les sporophores mesurent de 2 à 5 μ de plus que chez les autres. L'amélioration des conditions de nutrition ne paraît pas modifier les dimensions des sporophores. Nous considérons donc que la présence ou l'absence du sporophore est un caractère valable pour les espèces, mais les dimensions peuvent varier sensiblement pour la même espèce.

COULEUR.

Chez les *Phaeodidymae* les sporophores restent toujours hyalins, un peu jaunâtres à maturité; ils ne prennent jamais la couleur brune de la spore, cette couleur étant réservée aux organes de conservation. Quand les spores sont détachées, les sporophores semblent dégénérer, la constitution de leur membrane étant souple et mince. Ils avortent dès que la spore terminale tombe dans la cavité de la pycnide, assurant ainsi la place pour la formation d'autres sporophores. Dans les pycnides mûres on ne trouve plus de traces des sporophores.

B. PARAPHYSES.

Les paraphyses sont des filaments mycéliens qui naissent à côté des sporophores aux dépens de la zone sporifère de la paroi de la pycnide. Ces paraphyses sont analogues à celles des Ascomycètes. Les auteurs n'ont pas donné à la présence de cet élément la valeur systématique que nous croyons qu'il mérite (Pl. 9, 11).

FORME.

Chez tous les *Phaeodidymae* pourvus de paraphyses, ce sont des filaments hyalins, remplis de protoplasme, qui se trouvent entre les spores. Cylindriques, allongées lisses ou rugueuses, elles sont plus longues que les spores. Elles se forment très rapidement en même temps que les sporophores et sont toujours présentes avec leurs dimensions définitives avant la formation de la spore. Une protubérance mycélienne peut se différencier, selon la masse cytoplasmique et le nombre des noyaux qui passent soit en un sporophore soit en une paraphyse par développement progressif.

DIMENSIONS.

Elles varient même chez la même espèce, mais elles ont un caractère spécifique. Ex. : D. Arthrophylli $25-28 \times 8 \mu$, D. Mangiferae $35 \times 2 \mu$, D. diacanthina $40-60 \times 2-4 \mu$,

D. Yerbae 40-50 \times 1-2 μ , D. filigera 50-60 \times 2 μ , D. paraphysaria 90-100 \times 8-3 μ . Un cas spécial est présenté par les paraphyses ramifiées, très rares pour les *Phaeodidymae*. Ce cas permet de reconnaître les espèces D. paraphysata et D. zeylanica à paraphyses hyalines, bien développées, possédant des ramifications; parfois elles sont simplement bifurquées. Comme ce caractère anatomique est lié avec d'autres caractères biologiques nous avons placé ces deux espèces dans un autre genre. Des anastomoses peuvent rarement se manifester entre les paraphyses, au début de leur formation. Ex. : Lasiod. Theobromae. Ce caractère n'a pas de valeur systématique.

C. CHLAMYDOSPORES.

Nous considérons que chez les *Phaeodidymae* il n'existe pas de vraies chlamydospores (Pl. 1). De simples cellules du mycélium à protoplasme condensé, à membrane un peu plus épaisse que normalement, restent gonflées tandis que les autres cellules du filament perdent leur vitalité et se plasmolysent. Ces cellules à protoplasme condensé émettent des filaments à l'extérieur, ou dans les filaments vides du Champignon. Ces pseudo-chlamydospores se forment aussi en culture sur milieu très sucré et à plus de 40 % de gélose, par le mycélium intramatriciel. Ces formations secondaires du mycélium provenant d'une articulation répétée des hyphes n'ont pas de valeur systématique; des renflements mycéliens suivis d'un épaississement de la membrane arrivent à conserver dans ces ampoules la vitalité du Champignon pour longtemps : ex. : *D. Phaenicum*, *D. natalensis*, etc.

CHAPITRE IV

GÉNÉTIQUE

1. Formes et souches.

La variabilité des caractères des *Phaeodidymae* explique la raison de la multiplicité des « formes » des « souches » que nous avons rencontrées.

Pour Lasiodiplodia Theobromae nous avons reconnu que les souches nº 371, 359, 885 et 6045 présentaient la même virulence accentuée : elles attaquent fortement les plantes, mais ne donnent pas souvent de fructifications. Par contre, les souches nº 841, 822, 886, 6019 et 6044 sont moins pathogènes et forment en général des pycnides très facilement, dès le cinquième jour du repiquage. Après quelque quinze générations sur milieu de culture sucré, pauvre, la souche 36355 semble avoir perdu la possibilité de fructifier.

Le passage sur différents milieux successifs fortifie souvent la souche mais il peut provoquer des variations physiologiques qui semblent devenir héréditaires comme par exemple le changement de dimensions des spores chez D. Natalensis P. Evans, l'accentuation du pigment diffusé par D. ramulicola Desm., etc.

Dans la partie systématique de ce travail nous avons noté les « formes morphologiques », les « formes physiologiques » que nous croyons avoir constatées chez les espèces des *Phaeodidymae* mais nous n'avons pas mentionné les souches, cette distinction n'ayant été résolue que pour quelques espèces seulement.

L'isolement des spores des divers *Phaeodidymae* nous a fourni un grand nombre de cultures monospores. La pycnide est transportée sur un milieu fortement gélosé dans une boîte de Petri. Plusieurs passages à travers la masse du milieu la débarrassent de contaminations superficielles. Écrasée ensuite à la surface de la gélose, elle émet les spores que nous recueillons une à une à l'aide d'une micropipette dont l'extrémité effilée a un diamètre légèrement supérieur à celui de la spore. Nous déposons les spores ainsi prélevées sur le milieu nutritif stérile additionné de jus de carotte ou de jus d'orange frais qui en stimule la germination.

Les cultures ainsi obtenues donnent des pycnides, comme celles confrontées par deux, ou comme les isolements à partir du mycélium.

2. Formes parfaites.

Nous n'avons jamais pu obtenir la forme parfaite d'une *Phaeodidymae*, ni en culture ni sur rameau ou autres parties des hôtes. Est-ce seulement dans la nature que ce phénomène se réalise?

Nous étions prêts à croire que, comme dans le laboratoire, les fragments utilisés ne diffèrent pas de ceux sur lesquels les *Phaeodidymae* poussent dans la nature, la forme parfaite de ces champignons aurait au moins pu se former sur des fruits frais. Nous avons cherché l'influence sur les cultures de la lumière du jour ou de la lumière artificielle, à des températures variées, mais jamais aucune forme parfaite n'est apparue.

Nous pensons donc que les Ascomycètes au voisinage desquels les *Phaeodidymae* ont été trouvées dans la nature, ne constituent pas la forme parfaite de ces dernières, les deux champignons poussant côte à côte sans que la présence de l'un gêne l'autre, et sans avoir aucune parenté.

Pour nous les *Phaeodidymae* ont perdu la possibilité de reconstituer leur cycle sexuel, l'haplophase étant actuellement la règle pour toute leur vie. La possibilité de fructifier et de se propager très facilement par les spores enfermées dans les pycnides, leur vie saprophytique, permettent d'émettre cette hypothèse.

Nous donnons cependant quelques exemples de *Phaeodidymae*, auxquelles les auteurs ont cru pouvoir rapporter une forme parfaite mais sans qu'aucune culture ou croisement puisse confirmer cette supposition.

D. Carpini Sacc. forme parfaite: Cucurbitaria Carpini Sacc. D. coryli Fuck. : Otthia Coryli Fuck. D. crataegi West.: Otthia Crataegi Fuck. Macrod. Curreyi Sacc. et Roum.: Massariella Curreyi Sacc. D. dulcamarae Fuck. : Cucurbitaria dulcamerae. D. frangulae Fuck.: Karstenula rhodostoma Speg. D. frangulae Fuck.: Massaria rhodostoma Tul. D. frangulae Fuck.: Cucurbitaria Rhami Fuck. D. Faginea (Fr.) Sacc. : Massaria macrospora. D. Juglandis Fr.: Cucurbitaria Juglandis D. melaena Lév.: Cucurbitaria nacosa Fuck. Microd. microsporella Allesch.: Cucurbitaria protracta. D. Mori West.: Cucurbitaria moricola Sacc.

D. Mori West.:

D. populina Fuck.:

D. Quercus Fuck.:

D. Ribis Sacc.:

D. Rubi Fr.:

Cucurbitaria moricola Sacc.

Otthia populina Fuck.

Otthia Quercus Fuck.

Cucurbitaria Ribis Niessl.

Didymosphaeria diplospora Reh.

D. Salicina Lév.: Cucurbitaria salicina Fuck.

Macrod. Ulmi Sacc.: Massaria Ulmi Fuck.

Saccardo voit en *D. incrustans* la forme imparfaite de *Thyridaria incrustans* Sacc. Wehmeyer étudiant le genre *Thyridaria* pense en effet que diverses espèces de ce genre ont leurs formes imparfaites parmi les *Phaeodidymae*, mais il n'accepte pas la correspondance de *Thyrid. incrustans* à *D. incrustans*.

Bancroft aussi a décrit *Thyridaria tarda* comme forme parfaite de *Lasiod. Theobromae*, ce que Tunstall confirme en examinant des échantillons de Théier aux Indes, tandis que l'étude de Bancrift a porté sur des Cacaoyers.

Shear croit avoir obtenu en culture une forme pycnidiale proche de Lasiod. Theobromae, à partir du matériel de Théier qu'il appelle Tryblidiella Leprieuri (Mont.) Sacc. Mundkur, au contraire, indique à propos des travaux de Tunsdall, que Thyridaria tarda n'existe pas aux Indes.

En raison de ces hésitations concernant la forme parfaite de Lasiod. Theobromae, nous avons mis en culture des ascospores de Tryblidiella venant de Côte d'Ivoire et avons toujours

obtenu une colonie très bien formée. Malgré des essais de plus de deux ans, il n'a jamais donné une Phaeodidymae, à plus forte raison le Lasiod. Theobromae.

Shear, dans son article « Life histories of Tryblidiella species », indique que des cultures pures de simples ascospores de Trybl. Rufila (Speg.) Sacc. à partir de Rhus, lui ont donné des pycnides et pycnospores du genre Diplodia. Du matériel semblable provenant d'autres plantes comme un Melia de l'Alabama ainsi que Tryblidiella Hysterina (Dufs.) Sacc. sur Ilex Vomitoria a donné en culture des pycnospores ressemblant à Diplodia Alni mais Shear n'a jamais obtenu la forme parfaite en partant d'une culture de Phaeodidymae; il est possible que ses échantillons n'étaient pas purs, ou que les spores de Tryblidiella sectionnées en deux parties uniseptées étaient en mélange avec des spores des Phaeodidymae.

CHAPITRE V

CYTOLOGIE

I. Évolution du système vacuolaire.

En raison du peu de différence de réfringence existant entre le suc vacuolaire et le protoplasme, l'étude du système vacuolaire sur le vivant, sans aucune coloration, est difficile. Nous avons pu distinguer le système vacuolaire et suivre son évolution en utilisant le colorant presque spécifique des vacuoles, le rouge neutre; quelquefois, nous nous sommes également servi de bleu de crésyl ou de bleu de méthylène.

a) Filaments mycéliens (Pl. 11).

Aux extrémités des filaments nous avons aperçu de petites vacuoles souvent rangées en chaînette à la suite les unes des autres et qui se fusionnent pour former de grandes vacuoles. Loin des extrémités des filaments, le système vacuolaire apparaît sous forme de larges canalisations qui s'anastomosent en un réseau possédant des renflements aux points de jonction. Dans les parties plus âgées, les vacuoles occupent la plus grande partie des filaments, ce qu'on peut voir avant que la paroi n'ait pris une coloration trop intense, le cytoplasme étant alors réduit à une mince couche pariétale. Chez les hyphes à cellules gonflées, chlamydospores en chaîne, etc., le cytoplasme disparaît, remplacé par le canal vacuolaire; à cet âge il est difficile d'examiner l'intérieur des hyphes car leur membrane devient brun foncé. C'est sur des sections de mycélium, obtenues par des coupes minces, que nous avons pu chercher le contenu de ces hyphes. Dans les vieilles cellules, la masse des inclusions lipidiques, occupant souvent la place des vacuoles, il est difficile d'évaluer l'extension du système vacuolaire. Lorsque le canal vacuolaire est définitivement constitué par la coalescence des vacuoles, le suc vacuolaire devient une substance de plus en plus étendue, pâle et ne se colore plus que d'une manière faible; c'est aussi le cas des cellules de la zone interne des pycnides. Plus tard, après la fructification d'une Phaeodidymae (et la destruction de l'hôte), le contenu des hyphes âgées est sec. Le suc vacuolaire a disparu et la vacuole est devenue un simple sac, plein d'air. Chez plusieurs espèces (D. Frumenti, D. Zeae, D. Asclepiadea, D. Tamaricis, D. Evonymi, Botryod. Fraxini, etc...) où quelques cellules isolées dans la chaîne des cellules vides conservent longtemps leur vitalité, nous observons des vacuoles de petite taille. On observe le même aspect dans le tissu sporifère de la pycnide, après la libération des spores.

Quand nous traitons les filaments vivants, des souches en culture, par une solution très diluée de rouge neutre, nous pouvons, au début, mettre en évidence dans les vacuoles quelques corpuscules plus intensément colorés que le suc dans lequel ils baignent, mais ces vacuoles se décolorent plus tard comme si le colorant avait été transformé en leucodérivé. Nous avons obtenu de belles colorations du vacuome de plusieurs *Phaeodidymae*, par des solutions de rouge neutre assez concentrées, la paroi de la vacuole étant toujours intensément colorée. Dans ce dernier cas, les hyphes meurent vite; la coloration rouge foncé, diffusant dans les filaments,

on ne peut plus examiner le système vacuolaire. Les bleus de Crésyl et de méthylène nous ont donné, dans des jeunes hyphes, des colorations rouges violacées assez nettes : chez Microd. Agave, Lasiod. Theobromae, D. natalensis et Pseudod. Voglinoi.

Observations sur le matériel fixé : Bien qu'il soit aisé d'obtenir l'image négative du système vacuolaire, après traitement par les liquides de Fleming, de Regaud et de Helly, le système vacuolaire apparaît sous forme de vacuoles ou de canalisations toujours incolores et les images sont peu visibles. L'aspect du vacuome des *Phaeodidymae* ne diffère pas dans les espèces que nous avons examinées. Seul *D. Zeae* montre un retard en ce qui concerne la présence des vacuoles et l'évolution du système vacuolaire.

b) Paroi de la pycnide (Pl. 11).

L'évolution du système vacuolaire dans les cellules de la paroi de la pycnide est intermédiaire entre celle des hyphes et celle des spores. Dans tous les cas examinés nous n'avons pas rencontré de grandes vacuoles centrales au début. Elles se présentent beaucoup plus tard après la différenciation de la cellule. Cette dernière détermine une évolution spéciale des vacuoles. Chez les cellules de la zone externe les vacuoles occupent bientôt le volume de la cellule et les globules lipidiques deviennent nombreux. Plus tard, le liquide vacuolaire disparaît, et le cytoplasme se réduit à quelques minces travées.

Dans les cellules de la zone interne, l'évolution du système vacuolaire est proche de celle des spores (voir plus loin). Elle est plus tardive. Les cellules noircissent et s'ajoutent à la zone externe. La transformation de la cavité cellulaire en une grande vacuole ne se manifeste qu'après le détachement des spores ou pendant leur maturation. Nous avons cependant observé des cellules à une seule grande vacuole, chez quelques *Phaeodidymae* stromatiques comme : *Botryod. ulmicola*, *Botryod. Fraxini*, ainsi que chez *D. Evonymi*.

c) Spores (Pl. 12).

Dans les cellules du tissu sporifère les vacuoles sont relativement grosses et très aqueuses; ensuite, pendant la phase préparatoire à la formation des spores, en même temps que le sporophore grandit, l'appareil vacuolaire diminue de volume au profit du cytoplasme, qui s'hydrate. Cette diminution est accompagnée par une dislocation, c'est-à-dire un morcellement en très petites vacuoles arrondies. Ces petites vacuoles sont quel-quefois complètement réfractaires à la coloration. C'est avec le cytoplasme actif que ces vacuoles passent dans le sporophore. Chez toutes les espèces examinées nous avons trouvé la même évolution dans le tissu sporifère.

Au moment de la formation des spores, par gonflement apical du sporophore, deux grandes vacuoles se forment dans la masse protoplasmique de la spore; l'une apicale, l'autre basale. Nous avons remarqué chez Lasiod. Theobromae la formation d'autres vacuoles, mais cela nous paraît être l'exception. Les vacuoles primitives de la spore sont optiquement vides, colorées par le rouge neutre. Bientôt le nombre des vacuoles augmente, le système vacuolaire se fragmente en plusieurs petits éléments, donnant place à une intense activité protoplasmique. Le résultat de cette activité protoplasmique est l'agrandissement de la spore. Dès que celle-ci atteint ses dimensions presque définitives (attachée ou détachée du sporophore selon l'espèce), un renversement des phases se produit; l'activité protoplasmique se réduit, l'élaboration des diverses substances commence par le chondriome et les vacuoles reprennent

du volume. La fragmentation du système vacuolaire vire ainsi à la formation d'un grand nombre de vacuoles dispersées dans la masse protoplasmique de la spore. Chez les espèces fructicoles, en culture, D. natalensis, D. Frumenti, Lasiod. Theobromae, toutes ces phases sont très visibles, tandis que chez les espèces plutôt lignicoles, D. Styracis, D. Asclepiadea, D. Tamaricis, D. Evonymi, Botryod. Fraxini, etc... on peut les suivre difficilement.

Dans les spores déjà âgées, où la membrane commence à se colorer, les excrétions cytoplasmiques, qui remplissent les vacuoles, occupent la plus grande partie de la spore. Les vacuoles aqueuses, séparées par de larges travées de cytoplasme homogène sont pleines d'un suc vacuolaire, riche en colloïdes métachromatiques qui floculent souvent sous forme de globules métachromatiques sphériques ou fusiformes. Dans les vieilles spores, les inclusions vacuolaires se concentrent et peuvent donner des précipitations cristalloïdes au centre des vacuoles, tandis que le cytoplasme, fortement déshydraté, entre à l'état de vie ralentie. Les cellules sont alors souvent dépourvues de leur contenu et se dessèchent. Cependant une goutte d'eau suffit à les regonfler, et leur hydratation est le point de départ de la germination de la spore, avec recommencement des phases renversées.

2. Évolution du système lipidique.

Nous avons mis en évidence les formations lipidiques à l'aide de l'acide osmique qui les colore en noir. Les réactions microchimiques permettent de les différencier des chondriosomes. Dans les préparations fixées et colorées selon la technique mitochondriale, les granulations lipidiques ne se conservent pas. La coloration par le Soudan 111, permet de suivre l'évolution des globules lipidiques. On peut les distinguer par leur masse plus considérable que celle du chondriome, leur lenteur de déplacement dans le courant cytoplasmique et surtout par leur réfringence plus forte ou brillante plus marquée. Chez les *Phaeodidymae*, les globules lipidiques sont abondamment répandus.

a) Filaments mycéliens (Pl. 6).

La lipogénèse est la synthèse biochimique des acides gras et des graisses neutres; elle est constante en aérobiose, ce qui est le cas des *Phaeodidymae*. On peut forcer artificiellement la lipogénèse chez ces champignons en culture. Il nous semble qu'elle tend à augmenter dans l'ordre : maltose, saccharose, glucose, lorsque la tension en oxygène est importante. (Nous avons expérimenté dans ce sens avec *Lasiod. Theobromae*, *D. Evonymi*, *Botryod. Fraxini*, *D. natalensis* et *Pseudodipl. Voglinoi*, sur milieux à différentes concentrations de divers sucres, à l'air ou sous des huiles minérales).

Les lipides se présentent dans les hyphes sous trois formes au cours de la vie cellulaire : chez la cellule très jeune, on trouve peu de globules graisseux et pas d'enclaves. La formation des lipides en quantité est cependant certaine, mais elles paraissent, à ce premier stade, exclusivement liées à la structure cellulaire.

Dans les cellules plus âgées, nous trouvons des globules lipidiques multiples, réfringents, brassés dans le cytoplasme en pleine activité. Souvent ces corps gras ont une localisation dans certaines cellules des hyphes intramatricielles. Ils sont élaborés par le cytoplasme jeune, des cellules de la partie apicale des filaments; on les rencontre donc partout dans les hyphes mais surtout dans celles destinées à nourrir les pycnides. Chez les hyphes intramatricielles

du milieu de culture, elles sont moins abondantes que chez les hyphes parcourant les tissus de l'hôte, pour la même souche. Ex. : Lasiod. Theobromae sur bananes, D. Natalensis sur oranges, etc...

Dans les cellules âgées, ces globules graisseux tendent à confluer en enclaves lipidiques, et la capacité des *Phaeodidymae* à élaborer ces corps aboutit à un système lipidique dense, formé de corpuscules plus grands.

On observe des amas de corps lipidiques dans les hyphes près des pycnides. Ces amas confluant en enclaves dans les cellules mortes, ne peuvent être considérés comme substances de réserve.

A l'exclusion de D. Zeae, toutes les autres Phaeodidymae, présentent, dans les hyphes âgées une coloration de la membrane, qui possède des gouttelettes réfringentes. Dans certains cas, il y a même une exsudation de cette substance fortement colorée sous l'influence de l'atmosphère. Ex. : D. Evonymi, Pseudod. Voglinoi, Microd. Agave.

Nous avons constaté que la lipogénèse augmente avec la concentration en glucides, dans le milieu, et son intensité varie suivant les sucres employés (leur assimilabilité, etc...), mais l'existence d'un élément lipidique minimum et irréductible est lié à la structure cellulaire. C'est ainsi que chez Lasiod. Theobromae on trouve toujours, aux extrémités des hyphes, au moins deux globules lipidiques par cellule, quelle que puisse être la différenciation future du filament. Nous avons à peine abordé le problème du pouvoir lipoformateur des diverses souches et nous ne nous sommes pas suffisamment occupés ni de l'action des différents glucides, alcools, éléments minéraux, etc... ni de l'influence de l'oxygène et de la réaction du milieu, pour en tirer des conclusions. Nous avons noté cependant que le maximum de globules lipidiques se forme pour Lasiod. Theobromae sur milieu nutritif à 5% de maltea, mais les conditions de développement ne sont plus les meilleures pour le mycélium. Pour D. Evonymi, Botryod. Fraxini, Microd. Agave, c'était le milieu de Sabouraud à 5% de glucose qui permettait l'élaboration du plus grand nombre d'inclusions lipidiques.

Il nous paraît que les globules lipidiques, rares dans les hyphes enfoncées dans les tissus de l'hôte, loin de l'endroit où les fructifications se forment, abondants dans les hyphes du voisinage de la pycnide, cheminent toujours vers ces dernières.

b) Paroi de la pycnide (Pl. 11).

La concentration des globules lipidiques dans les cellules constituant la paroi externe des pycnides est très grande dès le début de la formation de ces dernières. La plus grande partie de la cavité cellulaire est pleine de corps qui commencent à s'enclaver, et arrivent à donner un seul globule qui occupe la moitié de la cavité cellulaire. Dès que la cellule est morte le globule lipidique s'accolle à la membrane et tapisse sa face interne uniformément. L'oxydation de la substance lipidique semble provoquer le durcissement de cette substance, et déterminer la solidité de la paroi de la pycnide. Ce phénomène paraît assez net pendant la formation des fructifications des : Lasiod. Theobromae, D. Asclepiadea, D. Evonymi, Botryod. Fraxini et Sphaeropsis malorum; il est moins net chez D. natalensis et Microd. Agave.

Les lipides sont aussi abondants dans les cellules du tissu sporifère, mais ils se présentent toujours en très petits globules dans la masse protoplasmique active. Leur comportement est analogue à celui des cellules jeunes des hyphes, mais leurs guttules y sont plus nombreuses et passent dans les spores directement par les sporophores. On les rencontre aussi dans

les paraphyses (Pl. 11). Les cellules de la zone interne de la pycnide se vident de leur contenu lipidique au profit des spores.

c) Spores.

Dans les très jeunes spores, au moment où elles se forment, le système lipidique n'est pas encore différencié du cytoplasme émulsoïde (Pl. 12). Les globules lipidiques commencent à apparaître dans les spores pendant le retour du cytoplasme à l'état quiescent. On peut donc envisager que les premières traces de lipides existent même au moment de la formation des spores, enfermées dans le chondriome donnant au cytoplasme son aspect réfringent. Cet aspect commun des spores jeunes des *Phaeodidymae* est bien net dans les spores grandes et surtout chez les espèces appartenant aux genres : *Chaetodiplodia*, *Diplodia*, *Botryo-diplodia*, et les espèces à paraphyses (Pl. 12 et 14). Plus tard, au fur et à mesure que la spore mûrit, les globules augmentent de volume et peuvent prendre des dimensions considérables. Aprés maturation des spores, ces globules s'enclavent chez plusieurs espèces, donnant à la spore âgée et colorée des gouttelettes d'un brun foncé. Ex. : *D. Pustulosa*, *D. viticola*, *D. Hederae*, etc...

3. Le cytoplasme.

Comme le cytoplasme est une substance en évolution chimique constante, dont les constituants se démolissent et se renouvellent continuellement, nous devons l'examiner successivement dans les hyphes, la paroi de la pycnide et les spores. (Pl. 11, 12 et 14).

Dans les cellules jeunes de l'extrémité des hyphes, le cytoplasme est homogène et optiquement vide. A mesure que le filament grandit et que d'autres cellules se forment à la partie apicale, le cytoplasme perd son homogénéité; il se charge de globules lipidiques et de vacuoles. Ce phénomène est surtout visible chez les espèces à croissance rapide comme Lasiod. Theobromae, D. Natalensis, D. Frumenti, Microd. Agave, mais il est aussi net chez d'autres espèces à croissance plutôt lente, comme D. Evonymi, B. Fraxini, etc...

Dans les cellules plus âgées, le cytoplasme tend à garder un aspect plus ou moins quiescent, mais la plus grande partie de la cavité cellulaire étant occupée par l'appareil vacuolaire, il se forme une mince couche autour du noyau. Dans les cellules assurant le transport des substances élaborées, destinées à nourrir la pycnide, le courant cytoplasmique est très actif de sorte que le mouvement des globules lipidiques peut être suivi chez certaines souches : ex. : Lasiod. Theobromae, D. Natalensis.

Dans les cellules de la paroi externe des pycnides le cytoplasme disparaît très tôt. A la base de la pycnide des canaux formés de cellules hyalines, turgescentes, traversent ce tissu mort où elles forment un *subiculum* basal. C'est seulement dans ces cellules que nous avons toujours trouvé un cytoplasme abondant.

Dans les cellules de la paroi interne de la pycnide, l'évolution du cytoplasme est semblable à celle des hyphes, mais il disparaît bientôt et des phénomènes analogues à ceux de la paroi externe se réalisent. Dans les cellules du tissu sporifère, au contraire, le cytoplasme est abondant; il possède une homogénéité et une réfringence qui s'accentue au fur et à mesure qu'il passe dans le sporophore. Pourtant des traînées cytoplasmiques, peu différenciées, peuvent être observées dans ces cellules indépendamment de l'espèce. Nous pensons que ce cytoplasme, dont les vacuoles ont subi un fort morcellement, devient fluide peu avant son passage dans la spore, ce qui s'explique par son état d'hydratation.

Dans les très jeunes spores, le cytoplasme, assez homogène et réfringent, augmente de volume et devient granuleux par suite de la fragmentation de deux vacuoles aqueuses. Cet aspect commun chez la plupart des *Phaeodidymae* est bien visible chez *D. Natalensis*, *D. Evonymi*, *D. Frumenti*, *Botryod. Fraxini*, *Lasiod. Theobromae*, etc...

Dans les cellules ellipsoïdales, dont la paroi est formée, on observe le fusionnement des vacuoles aux dépens du cytoplasme. Finalement la quantité cytoplasmique de la spore devient la même pour une espèce donnée. La déshydratation du cytoplasme et l'augmentation de volume des systèmes lipidique et vacuolaire, continue même après la coloration de la membrane. Le stade final est différent chez les diverses Phaeodidymae: granuleux chez les Diplodia et Botryodiplodia, ex.: D. Evonymi, D. Tamarici, D. Chimonanthi, D. Asclepiadea, Botryod. Fraxini, B. Ulmicola, B. Hypodermia, Lasiod. Theobromae, etc... Il est plus fluide chez les Microdiplodia et les Microbotryodiplodia, ex.: M. Agave. Dans certains cas, le cytoplasme reste longtemps granuleux et la membrane ne se colore pas. Ex.: Botryod. Fraxini. Dans d'autres cas l'évolution des systèmes, lipidique et vacuolaire, aux dépens du cytoplasme, commence dès la formation des spores, ex.: Pseudod. Voglinoi.

Nous avons constaté que l'élaboration de ces secrétions par le cytoplasme, suit toujours sa division en deux masses, plus ou moins égales, qui finalement se séparent par la cloison médiane de la spore. Cette division cellulaire se produit après les dernières divisions nucléaires, et en même temps que la formation des globules lipidiques et des grandes vacuoles. La tunique externe peut être déjà colorée ou non. Ce phénomène est facile à suivre chez Lasiod. Theobromae et Microd. Agave.

Dans les spores âgées, de grandes vacuoles confluant, et des lipides formant parfois une gouttelette, laissent au cytoplasme une couche mince à la partie périphérique. L'état de déshydratation correspond, d'une part à la maturité du cytoplasme et précède la germination, et d'autre part à la coloration de la membrane. Ces deux phénomènes ne coïncident pas toujours. Une maturité précoce, sans coloration, caractérise l'espèce Lasiod. Theobromae, tandis qu'une coloration est indispensable pour la maturation des spores de Microd. Agave.

Le chondriome n'offre pas de particularité chez les *Phaeodidymae*. Négatif au Feulgen, il se colore post-vitalement par le vert Janus. Ses éléments, chondriocontes et mitochondries, se transmettent d'organe à organe pendant la division cellulaire, qu'il s'agisse de la formation des spores, d'un prolongement du mycélium, ou d'une paraphyse.

4. Le noyau.

Dans la cellule apicale d'une jeune hyphe mycélienne, le noyau se trouve presque toujours vers l'extrémité et est assez difficilement visible chez toutes les *Phaeodidymae*. Dans les cellules âgées, on le voit très rarement, ainsi que dans la paroi encore hyaline des pycnides, C'est surtout pendant la formation et l'évolution des spores que le noyau présente un intérêt particulier (Pl. 12).

Dans les cellules-mères du tissu sporifère, on trouve facilement les noyaux, au moment qui précède la formation des spores. Plusieurs noyaux semblent passer en même temps avec la masse cytoplasmique, pour former la spore. Après ce passage, au fur et à mesure que le cytoplasme devient granuleux, et que le système vacuolaire se fragmente, des divisions somatiques répétées des noyaux se réalisent dans la jeune spore. Ainsi au moment de l'évolution complète du cytoplasme (dimensions finales de la spore) le nombre des noyaux est établi.

Chez les *Microdiplodia* le nombre des noyaux est de 4 à 10 par cellule, selon les dimensions des spores et l'espèce.

Chez Lasiod. Theobromae nous avons trouvé 28 à 34 noyaux par spore jeune avant la division cellulaire.

Il nous paraît vraisemblable que la division cellulaire a lieu après l'évolution de la masse cytoplasmique et dès que l'économie de la spore (composition des secrétions, vacuoles, etc.) est établie.

La présence de plusieurs noyaux par cellule, dans la spore, explique le phénomène de la germination immédiate par plusieurs tubes germinatifs, ainsi que l'apparition d'un grand nombre de noyaux dans ce premier filament.

Les noyaux des spores des espèces examinées ont un diamètre de 1,25 à 1,75 μ selon la souche.

Le noyau au repos est du type euchromocentrique. Nous pensons que sa structure est homogène. Un examen attentif décèle des corps discrets, ovoïdes, bloqués près de la membrane. Ces prochromosomes sont au nombre de 4 à 5 par noyau chez Lasiod. Theobromae, Microd. Agave, Pseudod. Voglinoi, D. natalensis. Les euchromocentres sont très petits, ce qui rend leur étude extrêmement difficile.

La méthode de Feulgen permet de les mettre en évidence. On attaque la nucléoprotéine en hydrolysant par l'HCl normal, à 60°C pendant deux minutes. On plonge ensuite dans le réactif de Feulgen (coloration 2-3 heures dans le réactif de Schiff après lavage), et la fuchsine colore alors tout ce qui est à la base de nucléo-protéine, en rouge, sur fond vert.

Pendant les mitoses de ces noyaux, nous pensons que les chromocentres se gonflent et se prolongent dans l'enchylène. La chromatine condensée donne des chromosomes qui, à la fin de la prophase, prennent la forme de bâtonnets minuscules.

Une plaque équatoriale (vue polaire), ou une ligne chromatique (vue latérale), précède le clivage métaphasique. Le cheminement vers les pôles et la mise du noyau au repos terminent ce phénomène de la division nucléaire commun à toutes les *Phaeodidymae*.

CHAPITRE VI

BIOLOGIE

A. — CARACTÈRES BIOLOGIQUES SUR L'HÔTE

Les *Phaeodidymae* poussant sur les hôtes naturels ou sur d'autres plantes qu'ils peuvent attaquer, présentent les caractères biologiques suivants :

MYCÉLIUM. Il peut infecter les différents organes de l'hôte.

FEUILLES.

L'hyphe mycélienne, provenant de la germination d'une spore, au début à peine visible et unicellulaire, devient pluricellulaire et se ramifie en donnant des cordons de forme irrégulière.

Le mycélium, en vieillissant, devient de plus en plus anguleux, avec des ramifications secondaires nombreuses qui se dirigent d'abord vers le parenchyme lacuneux, puis vers le parenchyme palissadique et enfin vers les faisceaux. Ces ramifications donnent de place en place d'autres filaments, dont l'ensemble arrive à toucher la plupart des cellules des deux tissus, ou à y pénétrer. Le réseau filamenteux n'est jamais dense dans la feuille, mais il absorbe tous les éléments nutritifs jusqu'à faire disparaître cellules et contenu. Les hyphes se réunissent enfin là où les pycnides se formeront. La colonie s'étale symétriquement de tous les côtés de la tache d'infection circulaire. Les hyphes mycéliennes côtoient les tissus voisins et des colonies nouvelles se développent, provoquant l'extension successive des taches nécrotiques, dans les feuilles envahies. Les hyphes mycéliennes qui progressent dans la feuille sont gênées par les nervures, mais ne sont pas influencées par les stomates au cours de leur progression. Nous avons observé que le filament qui se dirige vers un faisceau libéro-ligneux, subit assez souvent une déviation et continue sa progression parallèlement à la nervure rencontrée. Les hyphes ne montrent aucune tendance à se développer dans les méats; les cellules ainsi que les dépressions intercellulaires ne font pas obstacle à cette progression. Des hyphes secondaires, issues du mycélium assez âgé par bourgeonnement latéral, portent des cloisons plus espacées. Les hyphes âgées se trouvent, en général, à l'endroit le plus épuisé du tissu foliaire. Les jeunes hyphes occupent une grande surface; les ramifications secondaires envahissent ensuite la surface parcourue par les filaments primaires. Lorsque deux filaments qui progressent l'un vers l'autre se rencontrent, ils se superposent sans s'anastomoser. Quelquefois un petit aplatissement ou élargissement, détermine un simple changement de direction d'une des deux hyphes. Dans les Microdiplodia et Diplodiella des hyphes isolées peuvent dépasser le niveau des cellules épidermiques et gagner la surface de la feuille. Ce mycélium devenu aérien est destiné à donner des pycnides superficielles. C'est ainsi que les fructifications de Diplodiella Banksiae F. Tassi, sur feuilles de Banksia marginata et Diplodiella Caryotae Rac. sur feuilles de Caryota propinqua (etc.) prennent naissance.

RAMEAUX.

Au début de l'attaque, le mycélium est très vigoureux, il avance rapidement, tangentiellement, jusqu'à pénétrer sous l'assise des cellules de liège péridermique. Il s'étale en longueur plutôt qu'en largeur, dans tous les tissus atteignant parfois les couches profondes du cortex. Ex.: Lasiodiplodia Theobromae et Diplodia phoenicum. Pour la plupart des Phaeodidymae les hyphes tendent à progresser assez profondément dans l'écorce, envahissant le phelloderme et les fibres péricycliques, le liber primaire et secondaire, l'assise libéro-ligneuse et parviennent au bois secondaire. Suivant de préférence les vaisseaux, ou pénétrant dans les membranes cellulaires du sclerenchyme, les hyphes intramatricielles parviennent à progresser dans tous les tissus du rameau envahi, formant çà et là des amas pseudoparenchymateux, centres nouveaux d'extension. Le mycélium progresse en tous sens tendant à épuiser toute cellule traversée, touchée ou emprisonnée entre deux filaments. Les cellules du tissu, d'abord comprimées, puis déformées, enfin désagrégées, finissent souvent par disparaître. Les hyphes profondes sont en relation directe avec les pycnides, mais au début elles progressent individuellement, sans rapport entre elles. Les substances nutritives qu'elles utilisent se concentrent souvent au point d'invasion. La pycnide soutenue par l'abondance des éléments nutritifs élaborés, se forme à cet endroit, entourée d'amas mycéliens disposés en tous sens. L'activité du Champignon diminue sans s'arrêter pendant la période froide, les conditions climatiques n'étant un obstacle à son évolution que chez quelques espèces tropicales. Au contraire, c'est l'inertie réactionnelle des cellules qui permet aux Phaeodidymae d'évoluer, l'activité des plantes-hôtes au printemps étant défavorable aux hémiparasites. Au fur et à mesure que les hyphes progressent en profondeur, leur densité diminue sensiblement. On ne voit finalement que des filaments isolés parcourir le bois. Quand le rameau est dépourvu d'écorce les Phaeodidymae peuvent occuper directement le bois et le détruire partiellement avant que les pycnides soient formées, entre les vaisseaux ou la surface du bois décortiqué. Ex. :

Pycnides sous-épidermiques

Dipl. spurca (Wallr.) Sacc. dans l'écorce.

D. inquinans Mont. Sacc. dans l'écorce.

D. maculata Cke et Hark. Sacc. dans l'écorce.

D. mamilana Fr. Sacc. dans l'écorce.

D. Corni Fr. Sacc. dans l'écorce.

Pycnides superficielles

Diplodiella crustacea Karst. bois de Pinus sp. Diplodiella fibricola Sacc. bois de Populus sp. Diplodiella quercella Sacc. et Penz sur bois de Ouercus.

Diplodiella lignicola Sacc. sur bois de Abies sp. Diplodiella decorticata Sacc. sur bois de Sassa-fras sp.

D'après nos ensemencements, les spores provenant de pycnides superficielles formées sur bois décortiqué peuvent donner, à la génération suivante, des pycnides sous-épidermiques, surtout sur rameaux non décortiqués. La formation des fructifications superficielles de la plupart des *Phaeodidymae* dépend donc de la présence ou non de l'écorce, et c'est pour cette raison que nous considérons le genre *Dioplodiella* comme douteux, quelques espèces seulement ne pouvant former les pycnides qu'à la surface de l'écorce ou du bois. Nous retenons ces quelques espèces dans les vraies *Diplodiella*, leur mycélium n'étant pas capable de détruire les cellules sclérenchymateuses.

CROISSANCE.

Seuls les rameaux épuisés par une fructification exagérée ou envahis par les insectes peuvent être attaqués par les *Phaeodidymae* (ex. : taille profonde de Théier, insectes du bois,

fructification des agrumes). Les galeries des insectes sont toutefois leur meilleure voie de pénétration. Nous avons pratiqué des centaines d'inoculations de *Phaeodidymae* sur rameaux sains; aucune n'a réussi; la sève et la néoformation locale des tissus ont toujours éliminé le Champignon. Sur rameaux demi-secs l'invasion était au contraire totale. Les tissus succombent l'un après l'autre, moëlle comprise.

Sur les Dicotylédones le mycélium constitue des dômes stromatiques sous l'écorce. Dans le suber ou le phelloderme le mycélium est abondant, mais l'assise subérophellodermique et les fibres péricycliques ne sont pas toujours le milieu favorable à son extension. Dans le liber, le mycélium s'étale et progresse facilement, le liber primaire étant souvent le siège des Phaeodidymae. Les cônes libériens secondaires, quand ils existent, sont peu attaqués. Parmi toutes les assises d'un rameau c'est dans le cambium que ces Champignons s'installent de préférence. Le bois secondaire peut être attaqué également, mais les vaisseaux ne se détruisent pas facilement. Dans les tiges des plantes annuelles l'ensemble des tissus de structure primaire peut être complètement envahi, l'épiderme et surtout le parenchyme cortical avec les faisceaux de collenchyme et les fibres de sclerenchyme détruits. Le cylindre central est moins favorable à cette action destructive, mais le péricycle, la moëlle et les rayons médullaires sont souvent envahis. Les faisceaux libéroligneux sont les moins attaqués. Quand la moëlle se résorbe (Ombellifères, Composés, Graminées) les hyphes tapissent la face interne de la tige. Sur les tiges de monocotylédones l'extension du parasite est toujours limitée, malgré le grand nombre d'espèces qui les envahissent (30 sur les Graminées). Chez les Cryptogames vasculaires les Phaeodidymae sont rares (Dipl. equiseti), mais ils parviennent à détruire les plantes. Ils n'ont été signalés qu'une seule fois sur les fougères, alors que les lichens, au contraire, sont souvent attaqués par Microdiplodia, ex. : Microd. Ferruginea Vou. sur Caloplaca ferruginea; Microd. Lichenicola sur Caloplaca sp., Microd. Lecanorae sur Caloplaca haematidis, C. pyracae, Lecanora athella, L. effusa, L. umbrica, L. varia.

Notons enfin que nous avons observé dans les faisceaux libéroligneux, sur l'épiderme silicifié et les fibres sous-épidermiques, de longues hyphes mycéliennes qui épuisent ces tissus. Ceux-ci, serrés et déformés laissent la place aux pycnides. La destruction des tiges est toujours fatale après la pénétration du Champignon.

FRUITS:

Les *Phaeodidymae* attaquent et souvent détruisent complètement les fruits : agrumes (D. natalensis); drupes de Cocos nucifera, de Juglans sp. de Coffea sp.; capsules des Caryophyllaceae, Euphorbiaceae et même des Orchidaceae; siliques des Crucifereae.

Comparaison : entre le mycélium formé dans la nature et le mycélium obtenu en culture sur fragments des plantes (Pl. 1).

L'évolution du mycélium dans la nature est tout à fait comparable à celle qu'on observe au laboratoire. L'extension plus abondante des hyphes à la surface des fragments dans les Erlenmeyer et les tubes de Roux est due à l'humidité, mais la pénétration, la destruction successive des tissus et la formation des cordons mycéliens est analogue à celle qu'on observe dans la nature. On trouve souvent des chlamydospores provenant des hyphes très cloisonnées, surtout chez les *Micro-* et *Botryodiplodia*. Chez d'autres genres la différenciation des cellules mycéliennes en chlamydospores est rare, ex. : *Pellionella*, *Chaetodiplodia*. Comme les tissus des hôtes exercent une certaine action mécanique sur la progression des hyphes, on ne trouve

pas de filaments à ramifications régulières sur fragments inoculés. Dans les tissus, le mycélium progresse irrégulièrement. Les hyphes plus âgées ont un contour polygonal ou arrondi, d'un brun foncé, formées de cellules irrégulières. On trouve toutes les formes intermédiaires entre le mycélium jeune à filaments cylindriques, hyalins, et le mycélium âgé avec cordons de chlamydospores. On passe ainsi des filaments articulés normaux, à d'autres montrant des cloisons secondaires et des formations moniliformes. Le diamètre des cordons mycéliens est en relation avec l'âge des hyphes. Chez les hyphes jeunes il se situe entre 5 et 7μ , et chez les hyphes âgées entre 8 et 12μ . Le diamètre des cellules articulées vieilles varie de $12 \ a$ 17μ , selon les espèces.

Le cas de D. Zeae. Nous avons déjà noté les particularités sporales propres à D. Zeae. Si la forme des spores permet de différencier cette espèce de tous les autres Diplodia, l'étude du mycélium montre qu'il s'agit d'un Champignon bien différent des autres Phaeodidymae. Le mycélium intramatriciel est toujours abondant, d'un jaunâtre pâle; il parcourt les tissus de l'organe attaqué tige, feuille, épis. Semblable aux hyphes subcuticulaires, les filaments aériens toujours rampants à la surface de l'épiderme sont réguliers, d'un diamètre plus petit et tapissent la surface entière de l'organe. Développé sur d'autres plantes (fragments de haricots, de carottes, etc...) le mycélium de D. Zeae est seulement superficiel et ne pénètre jamais dans les tissus.

STROMA

1. Mode de formation.

Les observations faites directement dans les tissus des plantes envahies nous ont permis, par des examens microscopiques successifs, de suivre toute la génèse et l'évolution du stroma. Les hyphes intramatricielles d'une Sphaeropsidaceae ayant envahi une grande partie du substratum, détruisent tous les éléments solubles à l'action des substances toxiques qu'elles secrètent. Les cellules des filaments mycéliens, assez riches en glucides, se gonflent très souvent par place; en général au point de l'invasion du parasite et dans les régions des tissus complètement détruits; c'est là que le mycélium abondant commence à se ramifier, et présente des amas d'hyphes entre lesquelles d'autres viennent s'intercaler formant une masse plus ou moins épaisse et dure. Plusieurs fois à l'intérieur de ce stroma les cellules deviennent polygonales, se divisent et produisent un tissu parenchymateux plus ou moins homogène. Dans le cas d'un stroma lâche, les hyphes gardent leur individualité; il n'y a donc pas formation de cellules polygonales, ni d'un tissu continu. En résumé il semble que les points du mycélium où se forment les stroma sont déterminés par des raisons de nutrition, et non par différenciations sexuelles ou autres. La richesse des milieux de cultures favorise aussi le développement normal du stroma. Selon la valeur nutritive que ces milieux présentent, et les sucres qu'ils contiennent, les stroma subissent des variations parfois sensibles, dans leur forme, dans leurs dimensions, et par suite dans leur structure anatomique. Ainsi nous avons obtenu des macrostroma ou des microstroma.

Nous avons remarqué que la valeur d'un milieu de culture pour une production normale des stroma dépend de la teneur de ce milieu en hydrocarbures directement assimilables. Sur milieu de Sabouraud à différentes concentrations en sucres, la formation des stroma a été

assez représentative, pour le glucose massé et le maltose de 0 à 100 gr. par litre. Les milieux contenant 60-70 °/00 ont donné des stroma grands et sans déformation anatomique importante, et ont présenté des pycnides bien formées avec des spores arrivant à maturité normale.

2. Évolution du stroma.

Nous avons étudié un grand nombre de stroma de provenances très diverses, et nous avons effectué plusieurs ensemencements sur fruits : tomates, bananes, agrumes, graines de blé, d'orge, etc. en vue d'obtenir des stroma bien formés. Parmi les souches que nous avons utilisées, celles de Botryod. Fraxini, et Botryod. circinans nous ont donné de vrais stroma. D. Evonymi n'a formé que des pseudostroma réunissant très lâchement les pycnides groupées. Par ce procédé, nous avons pu suivre l'évolution et le développement du stroma. Le matériel ensemencé a été prélevé à partir de fragments mycéliens provenant de cultures monospores, et de cultures confrontées d'après nos isolements. Dans d'autres cas, ce sont des pycnides entières qui ont été mises en culture et qui ont servi aux ensemencements. Plusieurs jours après les repiquages, le stroma se développe sur ou dans les tissus envahis par le mycélium. Les hyphes abondamment développées au point d'ensemencement forment les ébauches du stroma. Ces ébauches apparaissent 10 à 25 jours après l'inoculation. Le mycélium initial forme, par endroits, quelques agglomérations mycéliennes. Ces agglomérations correspondent à la phase primitive d'un stroma en voie de formation. Le nombre des stroma et leur place sur le milieu nutritif, le fruit ou le rameau inoculé, n'est en relation qu'avec les conditions de nutrition, et de développement de la colonie mycélienne. Dès le début le stroma, en voie de formation, est noir et dur, sans contour défini, entouré dans la plupart des cas d'hyphes en touffes. Des coupes faites à travers les jeunes stromas montrent deux zones, une externe et une interne, dont nous avons parlé dans la partie anatomique (voir anatomie du stroma mûr). Quand le stroma est jeune, la zone externe est limitée, vers la surface, à quelques couches de cellules, tandis que chez le stroma âgé, elle s'étend vers le centre aux dépens de la zone interne, qui est limitée à son tour près des pycnides en formation, pour disparaître complètement chez les pycnides mûres. Les cellules de la zone interne ont des dimensions très variables selon l'espèce. Ex. : Botryod. atra B. et Br. 10-12µ; Botryod. Crataegi Verterg. 15-18μ; Botryod. juglandicola Sacc. 18-20μ; Botryod. compressa Cke. 20-25μ;

L'évolution de la zone interne du stroma par transformation de ces cellules allongées en cellules polygonales analogues à celles de la zone externe, se fait, après la formation des spores, dans les loges sporifères, stromatiques. Le tissu interne du stroma, après avoir contribué à l'évolution de la pycnide, devient dur et noir, au fur et à mesure que le contenu des cellules qui le compose disparaît. Les modifications structurales se produisent donc avant que le stroma acquiert sa forme définitive, et que son évolution soit complète. On observe toujours une structure secondaire, due à la coloration de la zone externe, et la formation précoce des pycnides donne à la surface du stroma un aspect chagriné, irrégulier, avec dépressions souvent accusées. Quand aux hyphes entrelacées lâchement réparties entre la surface du stroma et le tissu de l'hôte, elles deviennent très irrégulières. Leurs éléments se montrent, de taille inégale, à contour arrondi, de consistance dure, à membrane épaisse, double, analogue à celles des cellules du mycélium âgé.

Des coupes faites dans un stroma encore plus âgé, en bon état de conservation sur l'écorce ou sur un milieu de culture, montrent les modifications que subit la zone interne pendant la période de dispersion des spores. Ces modifications comprennent sa transformation en tissu dur et coloré, la présence de déchirures et de fentes assez profondes arrivant à diviser le stroma en plusieurs parties irrégulières : Ex. : D. acinosa Tul., D. macrosperma Desm., Botryod. atro-violacea Henn., etc.

3. Durée de la formation du stroma.

Plusieurs facteurs modifient le temps qui s'écoule entre l'infection, la naissance du stroma et la libération des spores : humidité, température, richesse du milieu, consistance du tissu de l'hôte, vigueur et virulence du parasite. Ce temps varie beaucoup selon que l'infection a lieu au Laboratoire ou dans la nature. Au laboratoire, *Lasiod. Theobromae* donne des stroma en 15 jours, la libération des spores se fait après 35 jours sur bananes, tandis que sur oranges cette espèce donne des stroma en 10 jours et la libération des spores se fait après 35 jours; sur tomates, il donne des stroma en 12 jours, la libération des spores se fait après 35 jours. Sur rameaux, par différentes plantes, le même champignon donne :

Hôtes	Apparition du stroma	Libér. des spores	
Coffea arabica		10-17 jours	35 jours
Cola acuminata		8-15 —	30-35 —
Hevea brasiliensis		I2 - 20 —	30 —
Citrus Aurantium		12-25 —	35-40 —
Manioc palmata		8-14 —	25-30 —
Sacharum officinarum		30 —	20-25 —
Theobromum leucocarpa		7-12 —	20-25 —
Theobromum cacao		7-12 —	20-25 —

Nous avons obtenu, au laboratoire, pour *Botryod. Fraxini* le stroma à des dates indiquées comme suit :

```
sur Corylus maxima. . . .
                           30-50 jours |
                                         sur Forsythia viridissima. .
                                                                     50-60 jours
— Pirus communis . . . .
                           30-40
                                         — Syringa amurensis . . .
                                                                     50-65
— Pirus malus . . . . .
                                         — Evonymus atropurpureus.
                            30-45
                                                                     30-50
 - Ruta graveolens . . . .
                                         — Tilia cordata. . . . .
                                                                     40-60
                           40-43
— Prunus laurocerasus. . .
                                             Jasminum officinale . .
                                                                     40-55
                            35-50
                                             Viburnum Theiferum. .
— Rosa canina . . . . .
                                                                     35-50
                            30-45
   Crataegus oxyac.antha .
                                             Syringa vulgaris. . . .
                            30-50
                                                                     50-85
                                             Evonymus europaeus . .
 — Berberis vulgaris....
                            50-60
                                                                     30-55
                                         — Buxus sempervirens. . .
— Acer monspessulonum. .
                           40-50
```

Dans la nature il est difficile de mesurer le temps, très variable selon les conditions, entre l'inoculation du parasite et la formation du stroma, le degré de vitalité du rameau jouant un grand rôle vis-à-vis de l'extension du parasite.

77	1.		*1*		1			C	. 1		1		
En	culture.	SHIT	milieu	nutritit	le	stroma	se	torme	tres	vite	après	repiquage	:
	. Constant og	DOLL		2200022022		DOL CALLED	~ ~		02 00			- chrd and	

Milieu de culture													Botryod. Evonymi	-	Diplodia Pseudodiplodia	
														-		
Farine d'avo	ine.													15	8	16
Moût de mai	is .													18	8	20
Maltea à 2%														20	9	25
Lutz															15	-
Brown, Czap	ek, l	Leon	ian												15	
Sabouraud à	ι о,	5%	de glucos	e.											15	
	2	%												20	6	20
	5	%												10	3	15
	8	%									٠			10	4	20
	10	%						•						15	4	25

4. Longévité du stroma.

Sur des rameaux, tiges, feuilles et fruits, les stroma sporifères des *Phaeodidymae*, placés à de basses températures, conservent leur vitalité. Des tiges ou fruits attaqués par *Lasiod. Theobromae*, *Microd. Agave*, *D. Zeae*, *D. pseudodiplodia v. voglinoi*, *D. Natalensis*, *D. malorum*, *D. Evonymi*, *D. melaena* et *D. tamaricina* Sacc., placés en frigidaire sont soumises à 0° C. pendant deux mois. Certaines souches (*Lasiod. Theobromae*) n'ont continué à produire des stroma qu'après être sorties de la chambre froide; certaines comme *D. Natalensis* ont poussé très lentement, toutes les autres souches lentement.

A la température du laboratoire tous les Champignons ensemencés sur morceaux de tiges ont donné des spores pendant plus de deux ans. Il est possible qu'un stroma continue à vivre pendant trois ou quatre ans surtout dans le cas où son substratum lui fournira les éléments nutritifs indispensables et l'humidité nécessaire. Des expériences nous ont montré que les stroma pouvaient supporter les hivers les plus rigoureux et les étés les plus secs sans perdre leur viabilité et même parfois leur vitalité.

5. Formation saisonnière des stroma.

Les observations faites dans la nature montrent que la production des stroma sur les organes des plantes commence souvent avant que ces organes soient complètement desséchés et morts. Cette production peut continuer sur les différentes parties tout au long de la saison végétative, sans devenir macroscopiquement visible, comme chez Lasiod. theobromae, ou s'arrêter quand les réactions de la plante éliminent le parasite comme chez Botryod. Fraxini et Botryod. Evonymi. Nous avons constaté, d'autre part, que le stroma peut aussi se former pendant toutes les périodes de l'année (avec ralentissement au printemps), pour la plupart des Phaeodidymae. Nous n'avons donc jamais trouvé de stroma sur les parties bourgeonnantes, après une infection.

PYCNIDES LIBRES

1. Naissance.

Les hyphes mycéliennes abondantes dans le substratum, qu'il soit la zone génératrice de l'écorce, l'écorce elle-même, ou le parenchyme palissadique de la feuille, se multiplient en même temps à leur base et donnent à la fin de simples cellules oblongues, pressées les unes contre les autres. Elles se dirigent aussi vers les assises du tissu de l'hôte pour y prendre leurs substances nutritives. Des lipides, des glucides ainsi que des inclusions minérales remplissent les hyphes et sont déposées, à la fin, dans les cellules mycéliennes groupées. Ces cellules formées vers la surface de l'hôte, dans des cavités du tissu détruit, commencent à se reproduire activement. Ce phénomène a lieu dès que les éléments nutritifs élaborés et transportés par les hyphes, sont en quantité suffisante pour dépasser ce qui est nécessaire pour un simple accroissement de la colonie. C'est donc par cette reproduction massive des cellules serrées, pleines d'éléments nutritifs concentrés, que l'ébauche de la pycnide commence d'apparaître (Pl. 5).

La pycnide naît de la façon suivante : de nouvelles cellules se produisent entre les hyphes par division, et remplissent l'intervalle qui sépare ces dernières. D'autres divisions cellulaires se succèdent très rapidement et on ne peut plus distinguer les hyphes mycéliennes qui avaient contribué à la formation du tissu producteur de la pycnide. On aperçoit seulement une masse sphérique de cellules. Cette masse est constituée au début par un tissu plus ou moins amorphe, compact, de cellules semblables, en voie de division nouvelle, qui plus tard vont se différencier. Ce tissu primordial de la pycnide est commun à tous les *Phaeodidymae*. Il mérite d'être étudié surtout lorsqu'il commence à se différencier en zone externe, interne et tissu sporifère, car les différences qu'il présente alors permettent d'établir les distinctions entre les divers genres. Nous avons poursuivi l'étude de la formation de la pycnide chez divers *Phaeodidymae* et nous avons constaté la rapidité de son évolution et celle du tissu primordial, dans plusieurs cas : chez Lasiod. Theobromae cultivé sur maltea à 2%, le tissu primordial de la pycnide commence à se former dès le second jour après l'ensemencement, et se différencie en zones dans les vingt-quatre heures. Six heures plus tard, les premières spores sont formées à l'extrémité des sporophores. Chez Dipl. natalensis le tissu est formé vers le 10e jour; chez Pseudodiplodia voglinoi le 6e, chez d'autres Phaeodidymae le tissu de l'ébauche de la pycnide apparaît plus tard.

2. Évolution.

Dès leur naissance, les cellules, dont l'ensemble va produire la pycnide, commencent à évoluer, et se différencient selon leur disposition. C'est ainsi que les cellules qui se trouvent à l'extérieur de cette masse, perdent peu à peu leur protoplasme et deviennent d'un brun foncé. Il se forme ainsi une assise extérieure noire, qui pendant longtemps reste la seule assise colorée de la pycnide. Chez quelques espèces à paroi membraneuse mince, cette assise unique assure la formation de la zone externe de la paroi de la pycnide jusqu'à la fin de la libération des spores. C'est le cas de plusieurs Microdiplodia, ex.: Microd. Fraxini Died., Microd. microsporella Allesch, D. paupercula B. et Br., Microd. lichenicola Voueaux, Microd. Psoralea Allesch., D. minuta Ell. et Tracy, etc.

Dans d'autres cas, à la formation de la première assise externe colorée, formée au début de la construction du tissu pycnidial, succède une autre assise, juste à l'intérieur de cette première couche. Chez quelques Diplodia la zone externe des pycnides est formée de deux assises de cellules colorées. D. inconspicua Cke., D. citri P. Henn., D. Rosae B. et C., D. compressa Ell. et Barth., D. inquinans Ell. et Barth., D. punctata Lév.

Dans d'autres cas enfin l'assise externe de cellules colorées formant la paroi noire, peut être multipliée, et sa formation souvent successive; la dernière couche se colore au moment de la libération des dernières spores. Le nombre d'assises colorées dépend aussi de leur localisation: base, ostiole, etc. Ce nombre varie comme suit chez les espèces suivantes: D. pustulosa Lév., D. atrata Lév., D. Castanea Sacc., D. Rubi Fr., 3-6 assises; D. acerina Lév., D. carpini Sacc., D. Coryli Fkl., D. Profusa De Not., 2-5 assises; D. Acaciae Penz. et Sacc., D. Hurae Tassi, D. Lycii Fkl., D. meleana Lév., 5-10 assises; D. Farnesiana Sacc., D. Lantanae Fkl., D. Rhois Sacc., D. Celotiana Sacc., 3-6 assises; D. Buxi Fr., D. Mori West., D. Pruni Fkl., D. Rubis Sacc., D. Cydoniae Sacc., 4-7 assises. Le passage d'une cellule incolore à l'état coloré de la zone externe, montre toujours plusieurs stades intermédiaires. Cette différenciation progressive se fait d'abord par épaississement de la membrane, puis par formation, dans les vacuoles, de globules liquides; peu à peu les constituants vivants de la cellule diminuent, jusqu'à disparition complète, suivie enfin par une coloration forte de la membrane cellulaire. Le rôle protecteur de cette différenciation est évident.

En même temps que les cellules externes du tissu primordial se différencient en membrane, les autres parties de ce tissu continuent à produire des cellules nouvelles. Ainsi les dimensions de la pycnide augmentent. Finalement le centre de ce tissu primordial se creuse et des éléments nouveaux s'ajoutent à la couche externe, ne laissant subsister aucun méat et la paroi devient continue.

Il y a d'autre part différenciation du tissu primordial dans la partie centrale de la pycnide après la formation de la cavité pycnidiale. Les cellules donnent naissance par divisions répétées au tissu sporifère. Ce tissu sporifère entouré par la paroi de la jeune pycnide est constitué par des cellules incolores, turgescentes, dont certaines vont devenir les cellules-mères, les autres assurant la nutrition de celles-ci par osmose. Le tissu sporifère donne, vers la paroi externe, des assises de cellules allongées formant la zone interne de la paroi, tandis que vers le centre il peut former des îlots, des appendices ou même un pseudoparenchyme sporifère, selon les espèces. Ce pseudoparenchyme est parfois abondant dans la partie basale de la pycnide, où les cellules ont une disposition parenchymatique.

Le nombre des assises de la zone interne peut varier selon les espèces: D. calami Niessl., 2 assises; D. minuta Ell. et Tracy, Microd. helicina Unam., 3 assises; D. carpini Sacc., D. Juglandis Fr., D. Taxi Fr., D. Tini Sacc., 3-5 assises; D. atrata Sacc., D. circinans B. et Br., D. Tecomae Pass., 3-10 assises; D. coronillae B. et Br., D. Emeri Sacc., D. Amorphae Sacc., D. Salicina Lév., 3-4 assises; D. Betulae Wert., D. Castanea Sacc., D. Comari Henn., D. Rubi Fr., 5-15 assises.

Comme tissu formant des îlots citons celui de Lasiod. Theobromae, mais nous avons rencontré des formations analogues chez les Phaeodidymae les plus différents. Il ne s'agit pas d'un caractère de valeur systématique. Enfin dans la pycnide âgée le tissu sporifère disparaît au profit de la paroi, qui n'est plus alors qu'un ensemble de cellules séchées, colorées et mortes. Durant l'évolution de la pycnide, la production des spores et la formation des assises de la paroi, la nutrition est assurée par les hyphes qui se prolongent jusqu'à la base de la pycnide. Des canaux constitués de cellules jeunes et vivantes traversent la paroi de la base et assurent le transport des éléments nutritifs, à travers les assises différenciées et mortes de la membrane.

Le mot « Knaüelfrucht » utilisé par Zopf et que Langeron traduit par « pycnides glomérulaires » et appliqué d'abord par Bauke à un *Diplodia* de *Cornus sanguinea*, correspond à peu près à ce mode de formation des pycnides telle que nous venons de le décrire. Nous ne sommes pas d'accord en ce qui concerne la formation du primordium de la pycnide. Le ou les filaments qui, d'après Zopf, s'enroulent en spirale à plusieurs reprises, ne sont que les couches externes de la pycnide, en voie de formation déjà avancée. La pycnide tout au début n'est pas formée, à notre avis, par des filaments entremêlés constituant un glomérule d'abord lâche, puis serré, mais tout simplement par la division successive et répétée des hyphes et par la multiplication des cellules ainsi formées, serrées entre elles et entre les hyphes environnantes.

Dans le cas de pycnides groupées, le tissu primordial se forme par places successivement ou simultanément. C'est un caractère héréditaire qui permet très souvent de distinguer les espèces. C'est en nous basant sur ce caractère que nous avons pu regrouper plusieurs espèces dans le genre Metadiplodia comme: Metad. pustulosa, Metad. acerina, Metad. melaena, Metad. Lantanae, Metad. sambucina, Metad. mutila, etc.

PYCNIDES SE FORMANT DANS UN STROMA

Les pycnides naissant dans un stroma peuvent se former, d'après nos observations, de deux façons différentes : ou bien par une simple transformation des cellules stromatiques en spores, la différenciation de la paroi interne et la présence d'une cavité étant ultérieures, ou par la formation d'une cavité endostromatique assurant la naissance des spores par les sporophores (Pl. 21).

Dans le cas de la formation des spores par transformation des cellules stromatiques, le stroma jeune est constitué par deux tissus différents : le tissu externe qui jouera un rôle protecteur, et dont les cellules sont polygonales, grandes, à membrane dure et colorée, et le tissu central à cellules allongées, parenchymatiques, à membrane mince, dans lequel les pycnides se formeront.

La cellule devenant une spore (voir plus loin; modes de formation des spores), libère une petite cavité du tissu sporifère du stroma. La transformation successive des cellules du tissu interne en spores se fait à un rythme assez intense, si bien qu'une cavité pleine de spores est tout de suite formée dans le tissu parenchymateux du stroma. Peu après le début de la formation des spores, les cellules du tissu sporoproducteur se trouvant entre deux lots sporifères voisins, se vident progressivement de leur contenu. Elles prennent une forme allongée, déprimée et constituent les éléments de la paroi intermédiaire, commune à deux loges sporifères voisines. C'est donc au sein du tissu sporifère qu'apparaissent des cavités sporifères, tandis que le reste de ce tissu se différencie en parois. On peut suivre facilement l'évolution de la paroi interne des loges d'un stroma et étudier ses changements successifs entre deux cavités sporifères. Les cellules destinées à protéger les loges sporifères perdent au début leur

turgescence et constituent une paroi. A mesure que la cavité augmente et que le tissu sporifère se réduit, ces cellules se transforment et se serrent les unes contre les autres. Leur disposition prend l'aspect d'assises superposées. Allongées vers la cavité sporifère, polyédriques vers la limite externe commune à deux loges, ces cellules forment une paroi pycnidiale commune pour les cavités sporifères voisines.

Dans un stroma âgé, on trouve de grandes cavités pleines de spores. Ces cavités sont séparées par des parois communes, formées de quelques assises de cellules colorées, polygonales, comprises entre quelques assises de cellules hyalines et allongées. Le tissu sporifère peut s'étendre tout autour de la cavité sporifère. Toutes ces formations secondaires : paroi colorée, paroi hyaline et spores, résultent de la différenciation du tissu parenchymateux primitif du stroma, qui par places forme des spores, toutes les autres parties devenant des éléments protecteurs. Les pycnides qui se trouvent à la périphérie du stroma, ont en général une paroi externe beaucoup plus épaisse parce qu'elle conflue avec celle du stroma.

La pigmentation de la paroi commune à deux loges sporifères commence beaucoup plus tard que la formation des spores, non pas comme dans le cas des pycnides libres. La paroi reste hyaline jusqu'à la mort des cellules qui la constituent, la disparition du protoplasme étant complète après le détachement des dernières spores. La coloration de la paroi suit l'oxydation des matières qu'elle renferme. Cette pigmentation devient visible après la disparition du tissu sporifère, avant ou en même temps que les spores déjà détachées commencent à se colorer. Ces dernières restent pendant longtemps hyalines, souvent jusqu'au moment de la rupture du stroma (fentes produites par la formation d'autres pycnides, d'autres tissus, ou par le desséchement de la fructification).

Ce mode de formation des pycnides permet d'expliquer plusieurs phénomènes comme : la présence de stroma bien développée sans aucune trace de fructifications ou de loges sporifères; la formation de loges très petites qui présentent seulement quelques spores très jeunes 5 à 10 µ, sans aucune trace d'adhérence; l'apparition de spores formées à côté des parois hyalines ou colorées en brun et en l'absence de cellules mères ou de sporophores; la présence de spores très jeunes ayant déjà leur taille définitive, sans apparition de spores plus petites. Tous ces phénomènes s'expliquent facilement par transformation directe des cellules du tissu sporifère, en spores.

Nous avons rencontré ce mode de formation des pycnides chez D. microspora Sacc., D. hypoxyloidea Cke., Placod. Parinari, D. subtectoides Peck. Chez d'autres espèces, les premières spores se forment de cette façon, les sporophores se présentant plus tard dans la cavité déjà constituée. C'est le cas de D. Agropyri Speg., D. loculata Mont., Botryod. compressa Sacc., Botryod. atra B. et Br., Botryod. saginata Petr., etc. Dans le second cas, la pycnide endostromatique est formée aussi aux dépens du tissu parenchymateux du stroma, mais les spores naissent ultérieurement, après édification de la paroi de la loge. Le stroma, constitué toujours de deux tissus, l'un périphérique et protecteur, l'autre central, destiné à donner les loges, présente, par places, de petites lacunes qui se forment par dépressions successives des cellules environnantes. Bientôt une telle lacune devient ovoïde, les cellules délimitant la cavité se pressant de plus en plus vers les parois. Cette lacune devient une loge et le tissu du stroma se transforme en paroi interne. Au fur et à mesure que le stroma se développe, les loges ainsi formées grossissent et deviennent de véritables cavités pycnidiales. On peut alors distinguer : 1º une paroi différenciée en zone externe et zone interne (la première à cellules polygonales

colorées, la seconde à cellules allongées, hyalines) et 2° un tissu sporifère portant des cellulesmères qui, dès le début de la formation de la cavité, commencent à émettre les spores, par ou sans l'intermédiaire des sporophores, selon l'espèce.

Ce second mode de formation des loges dans le stroma est connu depuis longtemps, mais on n'avait pas constaté la formation presque simultanée des loges et du stroma. Chez les stroma plus âgés la paroi commune entre deux pycnides voisines, peut se séparer en deux, chaque partie suivant l'évolution de la pycnide qu'elle enveloppe. C'est alors le cas des pycnides rarement séparables formées dans un stroma. Ex.: Botryod. Meliae Sacc., Botryod. hypodermia Wr., Botryod. caespitosa Grove, Botryod. Hederae Jaap., Botryod. Ribis Petr., e c. Des cavités peuvent assez fréquemment se former pendant le développement du stroma par déhiscence du tissu stromatique, mais elles n'émettent pas de spores et n'ont pas de paroi. La naissance des spores dans une loge stromatique exerce une influence sur l'orientation des cellules du tissu environnant qui remplit l'espace intermédiaire entre des pycnides. Ces cellules arrivent toujours à se disposer de telle sorte qu'elles forment une paroi pycnidiale. Dépourvues de matières nutritives, elles constituent peu à peu la paroi interne incolore, ou externe, brune, selon leur position. On trouve ainsi, dans le stroma âgé, des parois propres à chaque pycnide-loge, ou des parois communes qui séparent les loges, le tissu parenchymateux ayant disparu.

Dans d'autres cas, les parois propres à chaque pycnide se séparent, le stroma présente alors des pycnides individualisées ostiolées ou non, dont la base seule est enfoncée dans le tissu du stroma. Or, la disparition du tissu parenchymateux indique que le stroma est arrivé à maturation.

A la maturité des pycnides, le degré de régression du stroma et l'aspect qu'il prend alors peuvent varier selon les espèces. Il se présente plusieurs cas intermédiaires.

Cette différenciation du stroma à l'état mûr est un caractère stable. Il nous a permis de grouper plusieurs espèces d'après la forme définitive de leurs fructifications.

C'est ainsi que des pycnides séparables à maturité, bien que formées dans un même stroma caractérisent les genres Paradiplodiella, Botryodiplodia et Microbotryodiplodia, ex.: Botryod. compressa Sacc., Botryod. caespitosa Gr., Botryod. mixta Schw., Botryod. Cerasi Japp., Microbotryod. atra, Microbotryod. subtectoides Peck, Paradiplodiella acinosa, etc...

Dans les genres Syndiplodia et Placodiplodia les fructifications présentent un tissu stromatique sans différenciation des parois, avec des loges sporifères, ex.: D. loculata Mont., B. Nerii Syd., D. hypoxyloidea Cke., Botryod. Gleditschiae Ber., Botryod. Spiraeae Oud., Botryod. Ingae Syd., etc.

Quelques auteurs parlent du développement des pycnides sans expliquer le mode d'apparition des loges stromatiques. D'après Eidam 1877, Bauke 1876, Tavel 1886, Zopf 1890, le massif cellulaire se creuse par écartement des éléments centraux et le pseudoparenchyme se détruit peu à peu au fur et à mesure que les spores se forment aux dépens des cellules du tissu pseudoparenchymateux (Langeron).

Pour le mode d'apparition des pycnides groupées, nous renvoyons à la partie anatomique où leur valeur systématique est discutée en détail.

SPORES

a) Mode de formation.

Les observations faites directement sur les échantillons ne permettent pas souvent de suivre toute la sporogenèse. Les échantillons plutôt secs, les spores plutôt mûres ne livrent jamais leurs modes de formation. C'est donc au laboratoire, après isolement du parasite, ensemencé sur tiges de plantes diverses, ainsi que sur milieu nutritif, que nous avons pour-suivi l'examen de l'évolution des spores.

Nous avons déjà noté, à propos de la formation de la pycnide que les spores se forment suivant trois modes différents : 1° par transformation et libération des cellules du tissu sporifère; 2° par formation directe par les cellules-mères du tissu sporifère; 3° à l'extrémité des sporophores.

1º La transformation des cellules du tissu sporifère en spore se réalise comme suit : une cellule de la partie du tissu central du stroma, destinée à donner naissance à une spore, évolue et arrive à un certain stade de maturité et de teneur en matières organiques et inclusions protoplasmiques. Cette cellule se différencie, d'une part, en ce qui concerne son contenu (voir notions cytologiques) et, d'autre part, extérieurement, elle se libère des cellules environnantes du tissu sporifère et tombe dans la cavité pycnidiale. En même temps que le décollement se produit, la membrane, de plus en plus épaisse et lisse, devient propre à la cellule isolée qui, de cette façon, se transforme en une spore libre dans la cavité sporifère du stroma. Le décollement progressif se poursuit, par la turgescence et l'agrandissement de la spore. Ce mode de formation des spores, qu'on peut observer durant toute la sporogenèse, se présente rarement. Ex. : D. loculata, Botryod. hypoxyloidea, Botryod. sycina, Botryod. Gleditschiae, Botryod. atroviolacea, D. Chamaeropis, etc... Plus fréquemment on trouve le mode de formation des spores seulement au début de la sporogenèse. Plus tard, la cavité présentant un tissu sporifère vers sa paroi interne, permet la formation de sporophores.

2º La naissance de la spore directement par la paroi d'une cellule-mère du tissu sporifère s'effectue de la façon suivante: une protubérance se présente à un endroit quelconque de la cellule-mère qui s'accroît et forme un mamelon. Cette protubérance présente une membrane plus épaisse à la base qu'au sommet. Au moment où le sommet va produire une spore, un gonflement apparaît, qui bientôt devient assez grand. Un courant protoplasmique, se manifestant de la cellule basale vers ce point, assure son agrandissement continu. Sous la pression incessante du cytoplasme, le gonflement de la boule ne permet pas la formation d'une membrane précoce. Cette dernière, souple et mince, se distend sans se déchirer. Des éléments constitutifs viennent s'ajouter à sa partie interne assurant ainsi sa résistance. Le courant cytoplasmique se pressant dans le gonflement de la protubérance parvient à donner, à la fin, les dimensions précises de la spore. La jeune spore ainsi formée, évolue rapidement et devient ovoïde; encore unicellulaire et hyaline, elle porte une membrane épaisse, refringente. La membrane de la protubérance ayant subi la différenciation de ses éléments glucidiques avorte après le passage du protoplasme dans la spore. Une cloison transversale se forme à la base de la spore séparant celle-ci du sporophore. Cette cloison d'abord hyaline, presque invisible, s'épaissit progressivement en même temps que la membrane sporale. Cette évolution simultanée ne permet pas d'observer de cicatrice sur la spore détachée, la cloison devenant une partie homogène de la membrane. Un changement ultérieur des dimensions des spores après la formation de la membrane est parfois possible. Une croissance ultérieure peut être due seulement à une absorption d'eau indispensable à l'élaboration des substances chimiques de la spore mûre.

Le détachement des spores ainsi formées s'effectue sous la pression des autres spores voisines. Dès le détachement, l'avortement de la protubérance est complet. Il est très rare de distinguer, dans des pycnides mûres, les restes de telles protubérances sporifères. Une telle formation des spores est bien visible chez : D. pustulosa Lév., Microd. Frangulae Allesch., D. laurina Cke. et Hark., D. Passeriniana Thüm., D. perpusila Desm., D. Platani Tassi., Microd. subtecta Allesch., Microd. Symphoricarpi Died., D. paupercula B. et Br., Microd. Imperialis Allesch., etc.

3º La naissance de la spore à l'extrémité des filaments (sporophores) est pour les *Phaeodidymae* le mode de formation le plus répandu. Lorsque le sporophore fructifère atteint la longueur déterminée pour l'espèce, il émet une spore. Une goutte graisseuse apparaît tout au début au sommet; parfois on distingue mal cette goutte, car elle forme avec le sporophore une seule cellule allongée. L'extrémité de cette cellule se gonfle, se différencie en spore par le passage continu des matières constitutives, tandis que la partie basale reste inerte, mince, et l'ensemble prend un aspect piriforme allongé. Dans d'autres cas, quand la spore naît à l'extrémité d'un long sporophore, elle est bien distincte dès le début de sa formation, le sporophore étant très mince, ex. : *D. Corchori* Kikx., *D. mamillana* Fr., *D. acerina* Cke. et Mars., *D. atrata* Lév., *D. Castanea* Sacc., *D. heteroclita* Durr. et Mont., *D. Rubi* Berk., *D. vulgaris* Lév., *Macrod. Ulmi* Sacc., etc.

b) Évolution.

Incolore, réfringente, de forme arrondie, entourée par une membrane mince et hyaline, la petite spore en formation prend une coloration légèrement jaune. La membrane se dilate, au fur et à mesure que de nouveaux éléments constitutifs s'ajoutent à sa face interne, lui assurant une épaisseur suffisante. En forme d'ampoule, elle s'agrandit sous la pression interne du cytoplasme. A cet état, elle permet la coloration du contenu de la spore et l'examen de son état cytologique. Au moment du détachement du sporophore, la cloison transversale basale, transparente au début, devient épaisse et tout phénomène osmotique est arrêté. Le détachement précoce ou tardif dépend de l'espèce, mais on trouve des spores mûres attachées et d'autres jeunes détachées, dans une même pycnide. La cicatrice, dans le cas d'un détachement tardif, reste toujours visible sur la spore. Au contraire, après un détachement prématuré, la membrane souple de la spore rend l'extrémité basale lisse et la cicatrice disparaît. La tubérosité sur le sporophore est rarement visible, ce dernier se flétrit et meurt dès la chute de la spore. La pression latérale des spores voisines provoque souvent le détachement, avant la maturation de la spore. Ex.: D. malorum Fke., D. acerina Cke, D. Meliae Fr., Botryod. Fraxini Sacc., Botryod. congesta Sacc., D. scabrosa Wert., Botryod. quercicola Pat., D. Crataegi Fuckl. Le détachement peut au contraire avoir lieu après la coloration et la maturation, ex. : Microd. Agaves Niessl., Macrod. Curreyi Sacc., D. Pinea Desm.

La naissance des spores peut continuer pendant très longtemps dans une pycnide, mais chaque sporophore ne donne qu'une spore terminale.

c) Maturation.

Quel que soit le mode de formation des spores : par transformation directe des cellules du tissu sporifère, par l'intermédiaire d'un sporophore ou d'une simple protubérance mamelliforme, elles se présentent uniformément quand elles ont atteint leur évolution complète. Les spores détachées du sporophore, ou encore portées à son extrémité, mûrissent toujours dans la pycnide. Leur maturation est un phénomène durable; elle est due à des simples changements histochimiques d'ordre cytologique (voir chap. IV). Au point de vue biologique ce phénomène présente un grand intérêt en ce qui concerne la possibilité germinative de la spore. En général, nous pouvons évaluer le degré de maturation d'après le changement de couleur de la membrane. Divers auteurs considèrent comme spore mûre, celle dont la membrane est devenue foncée, sa teinte étant l'indice de la maturation. Pour nous, la maturité d'une spore n'est pas forcément liée à la teinte de sa membrane. Dans la plupart des cas, le stade de la maturation chez les *Phaeodidymae* précède celui du virage de teinte. C'est lorsque l'intérieur de la pycnide est en contact avec l'atmosphère que la membrane des spores commence à brunir bien que celles-ci soient déjà biologiquement mûres depuis un certain temps. Chez Lasiod. Theobromae, les spores encore hyalines peuvent germer dans la pycnide. La membrane de la spore mûrissante vire au jaune, passe par le jaune-gris, le jaune-vert et devient gris sombre pour arriver au brun clair, brun foncé et brun noir. Il y a des espèces chez lesquelles la coloration s'arrête au brun clair; pour d'autres elle va jusqu'au noir, avant que les spores soient capables de germer. Nous avons étudié les affinités entre les Phaeodidymae et les Hyalodidymae, pour la recherche des formes de transition, en ce qui concerne le degré de la coloration de membrane de leurs spores. Le fait que, chez divers Phaeodidymae, des spores mûres encore hyalines peuvent germer, ne permet pas de penser que ces espèces pourraient être classées parmi les Hyalodidymae. En effet, ces dernières (surtout le genre Macrophoma) ne montrent jamais une évolution allant jusqu'à la formation d'une membrane foncée capable de résister aux facteurs climatiques rigoureux. Parmi les espèces chez lesquelles la coloration de la membrane des spores se produit en même temps que la maturation interne (germination) citons: Botryod. congesta Sacc., D. Ailanthi Cke., Botryod. caespitosa Grove, etc... Dans la partie systématique de ce travail nous donnons la liste complète des espèces dont les spores n'arrivent jamais à se colorer et restent hyalines.

Un second stade de la maturation de la spore consiste en la formation de la cloison médiane. On constate d'abord une séparation de la masse protoplasmique de la spore en deux parties à peu près égales, enveloppées chacune par une membrane individuelle, hyaline. C'est au niveau de l'équateur de la spore que ces deux masses se séparent définitivement. On assiste, au début, à la formation d'une cloison hyaline et mince, qui bientôt s'épaissit et devient visible à cause de sa teinte foncée. Quand la formation de cette cloison est postérieure à la coloration de la membrane, les spores brunes et encore unicellulaires ressemblent à celles des *Phaeosporae*. Ex. : D. pseudodiplodia, D. malorum, etc. Quand, au contraire, la formation de la cloison précède la coloration de la membrane sporale, le passage se fait par les Hyalodidymae, ex. : Botryod. Melliae, Botryod. compressa, Botryod. ostiolata, Botryod. Ribis, Botryod. compacta, Botryod. caespitosa, Botryod. congesta, Botryod. Ceraci, etc.

Nous avons ajouté dans la partie systématique la liste de *Phaeodidymae* qui ne présentent jamais de cloison médiane ni avant ni après la coloration de la membrane, espèces que nous considérons comme des *Phaeosporae*.

Des espèces qui montrent au contraire une tendance à former une cloison même après la libération des spores ont été retenues parmi les *Phaeodidymae*, ex. :

Sphaeropsis sociata (Lév.) = D. mutila Mont., Sph. Roumegueri = D. Roum. Sacc., Sph. evonymella Trav. et Migl. = D. evonymella Sacc., Sph. copiosa = Diplodiella faginea Baüm., Sph. Gallae Sch. = D. Gallae Cke., Sph. palmarum Wr. = Botryod. palmarum Petr. et Syd., Sph. paradisiana Mont. = D. parad. Wr., Sph. depressa Lév. = D. sarmentorum Fr., Sph. Scheidweileri Wert. = D. Scheid. Sacc., etc.

Des anomalies morphologiques résultent parfois de la maturation des spores. Ces anomalies se présentant toujours chez les mêmes espèces, deviennent des caractères systématiques valables. C'est le cas des cloisons non médianes qui donnent des spores à cellules inégales (voir chap. III), ex.: D. mixta, D. heterospora, D. toxicodendri. Tous ces caractères biologiques de la maturation des spores peuvent varier selon les facteurs extérieurs, et créent une confusion très grande dans la systématique des espèces, ex.: D. malorum qui a comme synonymes: Sphaeropsis Pseudodiplodia Delacr., Sph. malorum Berk., Sph. pseudodiplodia Griff. et Maubl., D. pseudod. Fkl., Sph. Mali Sacc., Sph. mali Petr. et Syd., Sph. endophilla Pass. Ce champignon donne un petit pourcentage de spores du type Sphaeropsis; celles-ci deviennent bicellulaires après leur libération de la pycnide (voir opinion contraire de Crove, 39) c'est seulement en culture que les cloisons sont rares. Un phénomène semblable se rencontre chez D. Pinea Kickx, connu comme Sph. pinicola Speg., Sphaeropsis pinastri Cke. et Ell. et Sph. Ellisii Sacc., qui reste très longtemps sur l'hôte sous la forme d'une Phaeosporae. Mais dès que les spores sont sorties des pycnides, la cloison médiane apparaît.

D'après la bibliographie et les échantillons observés, nous pourrions dresser une liste de 150 synonymes d'une seule *Phaeodidymae*, mais cela n'ajouterait rien à la connaissance des espèces.

Nous avons établi la liste des synonymes seulement dans le groupe des *Phaeodidymae*, sur 1520 espèces décrites ou observées.

Les formes de transition appartenant aux : Hyalosporae, Hyalodidymae, Phaeosporae ont été, après examen minutieux de la pycnide, convenablement classées.

Il est rare que les spores sortent de la pycnide incolores ou unicellulaires, mais le cas s'est présenté pourtant chez quelques espèces, ex. : Lasiod. Theobromae, plusieurs Botryodi-plodia, dont les spores se cloisonnent et se teintent de foncé dès leur sortie de la pycnide.

La présence d'une cloison médiane n'est pas un caractère absolument fixe chez les *Phaeodidymae*. Toutefois le pourcentage de spores à cellules inégales est infime. Mais si ce pourcentage augmente, on passe vers les *Diplopeltis*.

d) Libération.

Les spores mûres uniseptées et colorées remplissent la cavité de la pycnide; leur production s'étant poursuivie pendant l'automne, elles mûrissent en hiver. A la suite des observations faites à différentes époques, nous avons constaté que la libération des spores est plus active en automne, pour la région parisienne. La libération des spores chez les *Phaeodidymae*, ne serait pas en principe saisonnière; mais dépendrait, paraît-il, des pluies. Les spores qui se forment dans les pycnides pendant des mois ou même des années (selon le parasite, l'hôte, et les facteurs climatiques) se libèrent à mesure qu'elles mûrissent. La sortie des spores de

la pycnide s'effectue par l'ostiole ou par la fente du stroma; dans le premier cas, l'eau est nécessaire pour provoquer ce phénomène. D'après Langeron (1945) les pycnospores sont des myxospores éliminées avec le mucus, gonflées par l'eau de pluie ou par la rosée. Pour Mason (1937), les myxospores sont séparés de leur support par action directe du Champignon lui-même, c'est-à-dire par gélification et autolyse du contenu d'une pycnide. Ce n'est pas cependant le cas des Phaeodidymae dont la pycnide persiste longtemps après la sortie des dernières spores. Nous avons étudié le mécanisme de la libération des spores par l'ostiole et nous avons constaté que la formation des spores et leur détachement dans la cavité pycnidiale peuvent continuer longtemps pendant un temps sec et chaud. La cavité se remplit alors de spores. Les jeunes spores se retrouvant vers la base de la pycnide exercent une pression sur les spores mûres détachées, les refoulant vers l'ostiole. Ces dernières, plus ou moins dégonflées ou peu plasmolysées d'après leur âge, absorbent facilement la première goutte d'eau de pluie ou de rosée et reprennent leur turgescence. Elles glissent alors par pression mécanique les unes sur les autres et sur la paroi de la pycnide et sortent de l'ostiole poussées à leur tour par les spores qui les suivent. Nous avons reproduit ce phénomène dans le laboratoire en mettant une pycnide mûre pleine de spores, à la surface d'un milieu humide gélosé. L'eau ayant suffisamment pénétré à travers la paroi gonfle les spores qui sortent successivement par l'ostiole. La libération des spores est donc un phénomène purement mécanique, qui se réalise de temps en temps, dans la même pycnide, après une pluie ou une rosée venant à la suite d'une longue sécheresse.

Cas de spores plongées dans un mucilage. Chez les Phaeodidymae à spores assez longues, la libération est facilitée quelquefois par la présence d'un mucilage enveloppant la spore comme une tunique externe. Au moment du détachement des spores ce mucilage remplit la cavité pycnidienne et, pendant la période sèche, il revêt chaque spore, comme d'une membrane épaisse. Après l'absorption d'eau ce mucilage gonfle, et aide au glissement des spores situées vers l'ostiole. On peut assister à un phénomène analogue quand on place une pycnide du genre Phoma ou Phomopsis à la surface d'un milieu humide. L'eau imprégnant la paroi est absorbée par le mucilage dont la masse bien gonflée entraînant les spores sort de l'ostiole comme un long ruban visqueux. C'est le cas de Macrodiplodia Ulmi Sacc., D. Curreyi Sacc. et Houm. D. ligustricola Girz., et Macrod. oncospermatis Sacc.

La libération des spores par les fentes du stroma ou de la pycnide, se produit suivant le même mécanisme. Les spores gonflées par l'eau sortent en masse par la fente. Si les fentes sont nombreuses, une partie de la paroi se détache complètement de son support et la pluie en tombant sur le réceptacle à demi détruit, disperse son contenu.

Cas des espèces à paraphyses. Les spores formées dans les pycnides contenant des paraphyses se maintiennent en position droite, elles sont toujours éloignées les unes des autres, au début de leur formation. Mais si les paraphyses ont un rôle nutritif en ce qui concerne la formation des spores, elles n'en jouent aucun, au moment de leur libération. Petites, rarement plus longues que les spores, les paraphyses forment, dans la jeune pycnide, une masse occupant une grande partie de la surface interne, mais leurs cellules meurent avant que les spores mûrissent.

Malgré leurs variations de taille, elles sont presque toujours simples sauf chez les espèces D. paraphysata Ell. et Ev. et D. zeylanica Tassi, que nous avons séparées de tous les autres Nematodiplodia. Contrairement à ce qui se passe chez les Ascomycètes, elles n'ont chez les Phaeodidymae qu'un rôle purement nutritif. Ex.: Lasiod. Thomasiana, Lasiod. Ricini, D. nutans, D. Frumenti, D. cactorum, D. anomala, Botryod. Maranthae, Botryod. Persicae, Botryod. filigera, Pellionella macrostoma, Diplodiella striispora, etc.

e) Dispersion.

Chez les *Phaeodidymae* la pluie et le vent assurent la dispersion des spores, les herbivores peu. Ces éléments se répandent non seulement au moment de la libération de la pycnide, mais pendant toute l'année; elles peuvent subsister à la surface de la plante envahie jusqu'à ce que les dispersent le vent ou la pluie. Nous avons observé des spores mûres en grande quantité sur les tiges d'*Evonymus*, *Tilia*, *Pirus*, *Ulmus*, *Fraxinus*, etc.; pendant plusieurs mois, nous avons noté l'influence du vent sur la dispersion de ses spores à l'aide d'une lame couverte d'une mince couche de vaseline. Par un faible courant d'air nous avons obtenu trois spores sur la lame en l'exposant pendant 20 minutes à une distance de deux mètres et à la même hauteur que la branche portant les spores en plein air. Des observations faites pendant l'été, l'automne et l'hiver nous ont permis de constater que la dispersion des spores est alors plus active en hiver.

f) Germination.

Chez les *Phaeodidymae*, les spores, privées de pores germinatifs, se gonflent sous l'influence d'une goutte d'eau et germent. Des enzymes élaborées par le cytoplasme détruisent la membrane (Pl. 10) qui se perfore en n'importe quel point ménageant la sortie du tube germinatif; il peut arriver que les bords de ses spores se remplissent vers l'extérieur, facilitant ainsi le passage du flux cytoplasmique. Plusieurs perforations peuvent se présenter concurremment sur la surface de la même cellule sporale. Chez la plupart des *Phaeodidymae*, c'est l'une seulement de ces deux cellules qui bourgeonne, l'autre ne germant que plus tard ou pas. Dans d'autres cas les deux cellules sporales émettent des tubes germinatifs.

La germination des spores en gouttes pendantes nous a montré qu'une spore ne germe qu'après trois ou quatre heures d'imprégnation. Il est parfois nécessaire d'ajouter un stimulant. Le tube germinatif progresse très vite au début surtout sur milieu légèrement sucré, des ramifications secondaires pouvant se former dès le début, mais parfois ayant atteint 200 μ de long dans les premières vingt-quatre heures. Le contenu d'une cellule de la spore assure la formation d'un filament germinatif de 300 μ de long pour Lasiod. Theobromae.

Quand les spores germent dans la pycnide, on assiste à un phénomène assez curieux : une touffe de tubes germinatifs sorte de l'ostiole de la pycnide et se dirige vers le tissu ou le milieu portant la pycnide.

B. — COMPARAISON DES CARACTÈRES CULTURAUX

Nous venons d'exposer les caractères culturaux des souches tenues pendant deux ou trois ans, sur milieux de culture différents.

La plupart des expériences biologiques ont été faites aussi dans le but d'obtenir la fructification des souches. C'est sur des fragments de plantes que nous avons réussi à faire fructifier ces Champignons, qui offrent alors les mêmes caractères culturaux, propres à chaque espèce, que sur les milieux de culture. Bien que les colonies s'étalent facilement sur la plupart des milieux sucrés, les *Phaeodidymae* ne fructifient pas aisément sur ces milieux gélosés.

Le mycélium se montre partout, rampant dans le jeune âge. La pigmentation des hyphes dépend des espèces : moins foncée chez les *Microdiplodia* et *Chaetodiplodia*, plus accentuée chez les *Diplodia*, noire chez les *Botryodiplodia* stromatiques. Le milieu de Maltea Moser à 2%, se montre très convenable pour toutes les espèces. Celui de Lutz moins favorable. Le milieu de Dodge à la farine de maïs, permet facilement l'extension de la colonie, mais on y trouve rarement un mycélium intramatriciel. Les souches cultivées sur milieux ne renfermant pas la quantité minimum indispensable de protides et de glucides n'atteignent pas leur développement complet; les fructifications manquent souvent. C'est le cas des milieux de Brown, CZAPEK, LEONIAN et de KAUFFMANN.

Si plusieurs auteurs se sont bien trouvés de l'emploi des milieux pauvres, nous ne sommes pas d'accord avec eux en ce qui concerne les *Phaeodidymae*. Sur milieux naturels (carotte, pomme de terre) les fructifications sont aussi très rares. Les graines des céréales posées sur milieu nutritif gélosé, ou sur ouate humide se sont montrées plus favorables pour la fructification.

Parmi les milieux riches, celui de Sabouraud (milieu d'épreuve contenant du glucose ou de la maltose à 0,5, 1, 2, 4, 6, 8, 10 et 12%) est apparu parmi les meilleurs à 5% de glucose.

C'est par l'observation des caractères culturaux : la forme du mycélium rampant, aérien, intramatriciel, son développement, son mode de ramification, de cloisonnement, son changement de couleur, la forme et la teinte du duvet ou du feutrage, l'extension de la colonie, la formation du stroma, la croissance des pycnides enfin que nous avons pu rapprocher les souches ou établir les synonymies. C'est par exemple le cas de Lasiod. Theobromae dont nous possédons 13 souches différentes qui se sont montrées identiques. C'est aussi le cas de D. natalensis dont nous avons précisé les différences anatomiques constantes (stroma, paraphyses, etc.) qui nous ont conduit à des distinctions, malgré des avis contraires. Nous avons établis aussi la synonymie de ce dernier Champignon avec D. frumenti, discutée depuis longtemps. Quand des souches ont perdu leur virulence, leur développement se montre toujours moins favorable sur le même milieu. Les passages successifs d'une Phaeodidymae sur Dodge, Maltea à 2%, rameaux de l'hôte, Maltea à 2%, permettant à la souche dégénérée, repiquée pendant longtemps sur le même milieu, de reprendre sa vitalité.

Par comparaison des caractères culturaux, nous avons pu séparer les caractères propres des espèces de ceux des genres : (ex. : car. micrométriques), ainsi que ceux d'une valeur primordiale (épaisseur de la paroi de la pycnide, assises de cellules colorées ou hyalines, extension du tissu sporifère, paraphyses, longueur des sporophores, cloison précoce, etc.).

Des caractères secondaires ont pu être mis aussi en évidence : dimensions du stroma, forme des pycnides ou des ostioles, dimensions des cellules de la paroi et des sporophores.

Nous considérons comme valables certains caractères toujours transmis par les lois de l'hérédité, par exemple la formation de pycnides toujours séparées ou toujours groupées, la présence ou l'absence d'un stroma, la facilité ou la difficulté à fructifier à assimiler, les différents milieux culturaux et à pénétrer dans les tissus de l'hôte. Ces caractères nous ont permis de séparer des espèces que l'on considérait comme affines, ou au contraire d'en réunir d'autres

qui avaient été situées dans des genres très éloignés. Ainsi, contrairement à l'avis de divers auteurs, les *Phaeodidymae* ne sont pas toujours pourvus de stroma, et nous avons pu distinguer dans ce groupe des espèces qui en étaient démunies, ex. : *D. microsporella* Sacc., *D. inconspicua* Cke, *D. punctata* Lév., *D. sparsa* Fukl., *D. cincta* Fkl., *D. tecomae* Pass., *Microd. perpusila* Allesch., *Microd. lichenicola* Vouaux, *Microd. maculata* Sacc., *Diplodiella crustacea* Karst., *Pellionella tetonensis* Wehmeyer, etc. D'autre part, nous avons pu montrer chez les *Diplodiella* que la formation des pycnides n'était pas toujours superficielle et qu'elle dépendait du tissu envahi.

On ne peut donc plus considérer ce caractère comme constant. Ex.: Diplodiella Brassicae Grove, Diplodiella Cowdellii B. et Br., Diplodiella Silenes Hollos, Diplodiella nobilis B. et Curt., Diplodiella Caricae Tog., Diplodiella fibricola Sacc., Diplodiella Faginea Baümler, Diplodiella Tecomae Passer, etc.

Si l'observation des caractères des espèces poussant sur les rameaux, les fruits, ou les feuilles des plantes, ont permis d'établir entre elles des synonymies, c'est également par les caractères culturaux que les affinités ou les divergences se sont révélées. Ex.: nous avons retiré *Microd. Agave* Niessl. des *Microdiplodia* à cause de ses spores striées et de son mycélium noir qui, en culture, le distingue nettement des autres espèces du genre. De même *D. Zeae* a été transféré du genre *Diplodia* dans le genre *Phaeostagonosporopsis* à cause de son mycélium jaune et superficiel et les spores très allongées.

Par ailleurs, la comparaison entre les caractères culturaux des *Phaeodidymae* et quelques souches des *Phaeosporae*, nous a permis de montrer que ces deux groupes étaient étroitement apparentés, constatation d'une très grande valeur au point de vue systématique et phylogénétique. C'est ainsi qu'à partir des *Hyalosporae* on passerait vers les *Phaeodidymae* par les *Phaeosporae* plutôt que par les *Hyalodidymae*. Chez ces deux derniers groupes, en effet, plusieurs espèces paraissent fixées, ayant sans doute perdu leur possibilité d'évolution, alors que d'autres arrivent jusqu'aux *Phaeophragmiae* en passant par les *Phaeodidymae*. Dans la partie systématique (Chap. VII) nous donnons la liste et les caractères des *Phaeodidymae* se situant à la limite d'autres groupes et que nous considérons comme espèces aberrantes. Nous distinguons aussi les espèces dont les caractères les rapprochent des *Pheaodidymae*, de celles qui doivent être considérées comme appartenant aux *Hyalosporae*, *Hyalodidymae*, *Phaeosporae* et *Phaeophragmiae*.

A l'intérieuer d'une même espèce nous avons toujours observé un ensemble de caractères constants : degré d'extension progressive de la colonie, date d'apparition des pycnides, pour un milieu défini, et pour une souche donnée, longueur des paraphyses, dimension des spores, et autres caractères micrométriques.

Les caractères culturaux nous ont donc apporté une aide précieuse pour la partie systématique de ce travail.

Parasitisme ou saprophytisme?

D'après l'étude des caractères biologiques des *Phaeodidymae*, il résulte que ces champignons, en général saprophytes sur les divers organes des plantes, peuvent devenir, dans certains cas, non seulement des parasites, mais encore, de véritables fléaux pour les cultures. Le cas des *Lasiod. Theobromae*, *D. Phoenicum*, *D. Natalensis*, *D. malorum*, *D. Zeae*, etc., en sont des exemples frappants. Nous pouvons cependant lutter contre ces maladies en maintenant les plantes dans un état d'activité régulière, les *Phaeodidymae* étant des parasites de faiblesse. Un

rendement et une végétation convenable, obtenus par une taille légère et bien comprise, une nutrition permettant de résister à toutes les conditions climatiques et météorologiques, une irrigation régulière, sont les moyens les plus efficaces à employer pour empêcher l'installation d'une *Phaeodidymae* sur une plante. Au contraire les brûlures de soleil et la taille profonde des plantes, les maladies d'ordre physiologique, les carences en microéléments, et les insectes du bois facilitent l'invasion pour ces demi-parasites.

La résistance des plantes dépend de leurs matières de réserve et de la vitalité de leurs organes. La diminution de la surface foliaire la défoliation précoce, abaissent le taux de l'amidon et la quantité de sève élaborée, augmentant ainsi l'activité cellulolytique d'une *Phaeodidymae* lignicole.

Les *Phaeodidymae* s'installent également sur les fruits en entrepôt ou en cours de transport, épuisant le contenu des cellules en glucides, et le contenu plasmatique et amylifère des parenchymes médullaires (cellulose, pentosane et lignine), les transformant en matière brunâtre, granuleuse, inerte vis-à-vis des réactifs colorants.

Action de fongicides.

Au cours de nos essais au laboratoire, nous avons noté que les spores des *Phaeodidymae* sont en général très sensibles à quelques substances fongicides organiques. Nous avons expérimenté celles-ci sur les spores de *Lasiod. Theobromae*, *D. Frumenti*, *D. malorum* et *D. natalensis*. Ces spores, obtenues dans des conditions bien contrôlées, en ce qui concerne le milieu nutritif, l'âge, la température, la concentration et le stimulant, ont été mises en suspension dans l'eau distillée et ensuite disposées sur lames. La solution était préalablement appliquée sur ces lames de verre chimiquement propres, au moyen de pipettes, de sorte que le dosage et la concentration du produit, ainsi que le volume de chaque goutte étaient bien connus. Les lames étaient alors placées dans des chambres humides et maintenues à la température de 25°C. pour la germination des spores. Quant aux fongicides utilisés en poudre, on étale une quantité donnée par cm. carré à la surface de la lame.

Un examen après 24 heures nous a montré le pourcentage de spores germées par rapport au témoin. Nous avons ainsi pu fixer la dose léthale qui empêchait la germination de 95% des spores, pour les espèces étudiées. A l'aide d'un hématimètre, le nombre des spores, pour chaque goutte était porté à 50.000 après l'addition du fongicide. Nous avons calculé ainsi que pour empêcher la germination de 95% des spores de *Lasiod. Theobromae* par l'acide dithiocarbamique (spécialité commerciale contenant 76% de matière active), utilisé en poudre, il en fallait 0.5×10^{-6} gr. pour 50.000 spores. D'autre part, pour un produit de mercure à base de lactate de phénulmercure-triéthamoammonium à 5% Hg., utilisé en solution, le même résultat était obtenu avec 0.3×10^{-7} gr. d'une solution aqueuse de 0.02%, soit 0.6×10^{-9} gr. du produit.

Action des Penicillium et des Actinomyces.

Tous ces champignons peuvent coexister dans les cultures des *Phaeodidymae* et comme la croissance de ces derniers est plutôt lente, les *Penicillium* ainsi que les *Actinomyces* gagnent peu à peu sur les *Diplodia* et arrivent finalement à détruire les souches ensemencées. Aucun antagonisme n'a été remarqué, contrairement à ce qui se passe avec les *Ascomycètes* en culture considérés comme formes parfaites de quelques *Phaeodidymae*.

CHAPITRE VII

SYSTÉMATIQUE

$\it a)$ CLÉ DE DÉTERMINATION DES GENRES DES SPHAEROPSIDALES PHAÉODIDYMÉES

+ Spores ovoïdes ou peu allongées. Mycélium brun foncé :	
o Paraphyses présentes :	
= Spores lisses :	
Pas de stroma :	
× Paraphyses ramifiées	HEIMIODIPLODIA.
$\times \times .$ Paraphyses simples :	
* Pycnides glabres	NEMATODIPLODIA.
** Pycnides avec un lasius	
□□ Stroma présent	SYNNEMADIPLODIA.
= = Spores striées :	
μ Pycnides glabres séparées	
$\mu\mu$ Pycnides groupées poilues	LASIODIPLODIA.
oo. Pas de paraphyses:	
= Spores lisses :	
Pas de stroma :	
🛛 Pycnides ostiolées :	
ω Pycnides séparées :	
* Pycnides glabres :	
§ Pycnides sans bec ou col:	
⊱ Mucus présent	MACRODIPLODIA.
$\wp \wp \ldots \ldots$ Pas de mucus :	
ϕ	DIPLODIELLA.
$\varphi\varphi$ Pycnides sous-épidermiques :	
4	MICRODIPLODIA.
74 Paroi charnue	
§§ Pycnides avec col long ou bec	PELLIONELLA.
** Pycnides poilues :	CVI A FIEODYDI ODIA
§	CHAETODIPLODIA. RHYNCHODIPLODIA.
§ § Pycnides avec bec	
□ □ □ □ □ □ □	SCHIZODIPLODIA.
Stroma présent :	
e Pycnides séparables à maturité :	
🕅 Pycnides ostiolées :	
2 Pycnides à paroi membraneuse	MICROBOTRYODIPLODIA.
24 Pycnides à paroi charnue	BOTRYODIPLODIA.
⊠ ⊠ Pycnides sans ostiole	PARADIPLODIELLA.
££ Pycnides non séparables à maturité :	CANDIDI ODIA
☑ Pycnides ostiolées	SYNDIPLODIA. PLACODIPLODIA.
MM I yellides sails usdules	TEMOODII LODIA.

= = . Spores non lisses :							
φ Spores granuleuses							GRANULODIPLODIA.
φφ Spores striées							STRIODIPLODIA.
++.Spores très allongées,	filiform	es, my	célium	jaune	pâle		PHAEOSTAGONOSPOROPSIS.

b) SYNONYMIES ÉTABLIES ENTRE LES GENRES

- a) Macrodiplodia Sacc. = Macrodiplis Clem. = Steganopycnis Syd.
- b) Chaetodiplodia Karst. = Chaetoconis Clem. = Chaetodiplis Clem.
- c) Diplodia Fr. = Sporocadus Cord. = Phlaeospora Schulz.
- d) Schizodiplodia n. gen. = Didymosporis Clem. = Didymosporiella Trav. et Migl.
- e) Botryodiplodia Sacc. = Botryodiplis Clem. = Botryosphaerostroma Petrak = Botryosphaeris Clem. = Pseudopatella Speg. = Nothopatella Sacc. = Traversoa Sacc.
- f) Paradiplodiella n. gen. = Paradiplodia Speg. = Pseudodiplodia Speg. = Pseudodiplodiella Bender.
- g) Phaeostagonosporopsis Woronin. = Stenocarpella Syd.

c) GENRES ÉLOIGNÉS DES PHAEODIDYMAE

- a) Diblastospermella Speg. = Hyalodidymae.
- b) Pseudodiplodia Karst. = Hyalodidymae à Hyalophragmiae.
- c) Ascochytulina Petrak = Hyalophragmiae.
- d) Macrodiplodiopsis Petrak = Phaeophragmiae.
- e) Zernya Petrak = Phaeophragmiae.
- f) Hendersonina Butler = Phaeophragmiae.
- g) Leprieurina Arnaud = Leptostromataceae.
- h) Diplodiopsis P. Henn. = Parodiella.

d) SYNONYMIES ÉTABLIES ET COMBINAISONS NOUVELLES ENTRE LES ESPÈCES

A. — HEIMIODIPLODIA.

- 1. H. paraphysata (Ell. et Ev.) nov. comb. = D. par. Ell. et Ev.
- 2. H. zeylanica (F. Tassi) nov. comb. = D. zeyl. F. Tassi.

B. — NEMATODIPLODIA.

- 1. N. anomala (Mont.) nov. comb. = D. aegyptiaca F. Tassi = D. anomala Mont. = D. Arthrophylli Penz. et Sacc. = D. Mangiferae Koord. = D. Wurthui Koord. = D. Yerbae Speg.
- 2. N. nematospora (Sacc.) nov. comb. = D. fecundissima Sacc. = D. Moringae Sacc. = D. nematospora Sacc.
- 3. N. paraphysaria (Sacc.) nov. comb. = D. Cinchonae Koord. = D. paraphysaria Sacc.
- 4. N. guaranitica (Speg.) nov. comb. = D. guaranitica Speg. = Botryod. ulmicola (Ell. et Ev.) Quinsman.
- 5. N. gongrogena (Temme) nov. comb. = D. gongrogena Temme.

C. - LASIODIPLODIELLA.

- 1. L. Triflorae (Higgins) nov. comb. = Lasiodiplodia Trifl. Higgins.
- 2. L. Thomasiana (Sacc.) nov. comb. = Lasiodiplodia Thomas. Sacc.
- 3. L. Ricini (Sacc.) nov. comb. = Lasiodiplodia Ricini Sacc.

D. - SYNNEMADIPLODIA.

- I. S. nutans (Speg.) nov. comb. = D. nutans Speg. = D. mutans Speg.
- 2. S. Marantae (Speg.) nov. comb. = Botryod. Mar. Speg. = Botryod. Persicae Died.
- 3. S. morina (Syd.) nov. comb. = D. morina Syd.
- 4. S. Fiorii (Bacc.) nov. comb. = Lasiod. Fiorii Baccarini = Botryod. filigera Sacc.

E. — STRIONEMADIPLODIA.

- 1. St. Frumenti (Ell. et Ev.) nov. comb. = D. Frum. Ell. et Ev. = Pellionella macrostoma Spenz. = D. Natalensis P. Evans = D, Orchidea B. = Diplodiella striispora Ell. et Barth.
- 2. St. Cactorum (Speg.) nov. comb. = D. Cactorum Speg.
- 3. St. Phoenicum (Sacc.) nov. comb. = D. Phoenicum (Sacc.) Faucett. = Macrophoma Phaenicum (Fautr.) Sacc.

F. - LASIODIPLODIA.

1. — L. Theobromae (Pat.) Gr. et Maubl. = Chaetod. Arachidis Maubl. = D. Arachidis Petch. = Botryod. Batatae P. Henn. = D. cacaoicola P. Henn. = Botryod. carpophila Petr. = Botryod. cerebrina Sacc. = D. cinnamomi Da Cam. = D. cococarpa Sacc. = D. cocophila Cke = Chaetod. Coffeae (Zimm). = D. Coffeae P. Henn. = D. coffeicola Zimm. = D. coffaeiphila Speg. = D. creba Sacc. = Botryod. crebra Petr. = Botryod. diplocarpa Ell. et Ev. = Botryod. Elasticae Petch. = Chaetod. grisea Petch = D. hesperidica Speg. = Nematod. laelio-cattleyae Sibil. = D. Mangostanae P. Henn. = D. Manihoti Sacc. = Botryod. Manihotis Syd. = Botryod. manihoticola Petr. = D. Musae Died. = Lasiod.nigra Appel et Laubert = D. paradisiana (Mont.) Wr. = D. phaseolina Sacc. = Botryod. phaseolina (Sacc.) Petr. et Syd. = D. radula B. et Br. = D. rapax Massee = Botryod. saccharina Died. = Chaetod. sobraliae P. Henn. = D. solanicola Sacc. = Botryod. Theobromae Pat. = D. tubericola Ell. et Ev. = D. tubericola Taubenh. = Chaetod. vanilae A. Zimm. = D. zebrina Petch.

G. - MACRODIPLODIA.

- 1. M. Curreyi Sacc. et Roum. = D. Curreyi Sacc. et Roum. = D. ligustricola Girzitska.
- 2. M. Ulmi Sacc. = Macrod. Libertiana Petr.
- 3. M. Oncospermatis (Syd.) Sacc. = Steganopycnis Oncosp. Syd.

H. - DIPLODIELLA.

- D. crustacea Karst. = Diplodiella crustacea Karst. f. salicina et f. Castanea = Diplodiella Goethana
 Trav.
- 2. D. Caryotae Rac.
- 3. D. oospora (Berk.) Sacc. = Microd. microsporella (Sacc.) Allesch. f. Sarothamni Frag. = D. oospora Berk. = Microd. ovoidea Bansa.
- 4. D. apiospora inéd. = Diplodiella apiosp. Cke in herb.
- 5. D. decorticata (C. et Ell.) Sacc. = D. decort. C. et Ell. = Diplodiella fibriceda Sacc. = D. fici Delacr. = D. ficicola Delacr.
- 6. D. lata (C. et Harkn.) nov. comb. = D. lata C. et Harkn. = Diplodiella Tonkinensis Delacr.
- 7. D. lignicola (Peck.) Sacc. = D. lignicola Peck.
- 8. D. anatolica Petr.

I. — MICRODIPLODIA.

1. — M. perpusila (Desm.) Allesch. = Microd. Alpataci Speg. = Microd. Alkannae Hollos = Alni Allesch. = Microd. Anemopaegmae Frag. = Microd. Anthurii Trinch. = D. Antirhini Fautr. = Diplodiella Banksiae F. Tassi = Diplodiella Brassicae Grove = D. Bryoniae Zimm. = Microd. Bryon. Sacc. et Trott. = D. Camelliae Berlese = Microd. Camel. Allesch. = Microd. Capsici Sarejanni = Diplodia Celottiana Sacc. = Microd. celot. Allesch. = Microd. clematidina Fautr. = D. Cowdellii B. et Br. = Diplodiella Cowd. Sacc. = D. depazeoides Dur. et Mont. f. Arecae G. Mariani = D. destruens Mc Alp. = Microd. Eriobotryae Politis = D. Fabianae F. Tassi = Microd. Fab. Allesch. = D. Fragmites Mont. = Microd. Frangulae Allesch. = Microd. galliseda Sacc. = D. Harknessi Sacc. = Microd. Hark. Tassi = Microd. heteroclita Frag. = D. Jasmini celotti = D. laurina Cke et Harkn. = Microd. laur. Grove = D. Myricae P. Henn. = Microd. Myr. Sacc. P. D. = Microd. Nyssae Allesch. = Microd. Palmarum Died. = D. Passeriniana Thüm. = Microd. Passer. Allesch. = Microd. Pegani Bubak = D. perpusila Desm. = D. perp. Desm. v. Gentranthi Cast. = v. Ligustri = Microd. perp. Tassi = D. Platani F. Tassi = Microd. Plat. Allesch. = Microd. Salicis Died. = Diplodiella Silenes Hollos = Microd. solitaria Bubak = Microd. Sparti Tassi = D. spiraeicola E. et Ev. = Microd. spir. Allesch. = Microd. subtecta Allesch = D. Tylostomatis Pat. = Microd. visci Pot.

- 2. M. perpusila Allesch. f. Symphoricarpi Died. = Microd. Symphor. Died.
- 3. M. constrictula Bubak = Microd. iridicola Frag.
- 4. M. constrictula Bubak f. Linderae Ell. et Ev. = Microd. Linderae Ell. et Ev.
- 5. M. minor (Syd.) Allesch. = Microd. microsporella (Sacc.) Tassi f. Philadelphi Speg. = D. minor Syd. = D. Thalictri E. et D. = Microd. valdiviensis Speg. = Diplodiella Xanthii Har. et Br. = Microd. Xanthii Allesch.
- 6. M. melaena Allesh. = D. Dearnessii Ell. et Ev. = Microd. Fraxini Died. = Microd. Gledit-schniae Died. = Microd. Handelii Bubak = Microd. Juglandis Died. = Microd. microsporella v. Anemopaegmae Frag. = Microd. microsporella (Sacc.) Tassi f. Coryli Fautr. = Microd. Raphiolepidis P. Henn. = Microd. Spiraeae Died.
- 7. M. melaena Allesch. f. Carpini Died. = Microd. Carpini Died. = Microd. Coryli Died.
- 8. M. nobilis (Berk. et Curt.) nov. comb. = Microd. anagyridis Frag. = Diplodiella Angelicae Died. = Diplodiella Milleri Ahmad = Diplodiella nobilis Berk. et Curt. = Microd. Sophorae-sinensis Frag.
- 9. M. microspora (Ott.) Allesch. = D. Adenocarpi Pitard = Microd. Alsines Frag. = D. Araucariae Penz. et Sacc. = D. Boyeri Sacc. = Microd. Boyeri Allesch. = D. calami Niessl. = Microd. Cocculicola Frag. = D. cupressina Cke = Microd. Ephedrae Hollos = D. fructigena Brun. = Microd. fruct. Allesch. = Microd. indica Syd. = Microd. ischaemi Moens = D. Jaczewski? = D. Mespili Ferr. = Microd. Mesp. Sacc. P. et D. = D. microspora Ott. = D. Microsporel. v. Araucariae Penz. et Sacc. = Microd. microsporella f. cocculicola Frag. = f. Menispermi Sacc. = v. Sophorae Frag. = D. Narthecii Sacc. Bomm. et Rouss. = Microd. Narth. Allesch. = Microd. paronychiae Urries = D. Phyllactinia Cke et Harkn. = D. pinnarum Passer. = Microd. pinnarum Allesch. = D. Psoralea Boy. et Jacz. = D. punctifolia d'Alm. et Da Cam. = Microd. punctifolia Sacc. P. et D. = D. Spartii Boy. et Jacz. = D. vitalba (Br. et Ure) Allesch.
- 10. M. depazeoides (Dur. et Mont.) nov. comb. = Microd. campylotropidis Frag. = D. depazeoides Dur. et Mont. = D. hedericola Sacc. = Microd. heder. Allesch. = Microd. microsporella f. campylotropi Frag. = Microd. Molluginis Naoumoff = D. quinquiliarum B. et C. = D. Rusci Sacc. et Therry = Microd. Rusci Allesch. = Microd. ruthenica Petr. = Diplodiella Tamaricina Maubl. = D. traversiana Da Cam.
- 11. M. depazeoides (Dur. et Mont.) nov. comb. f. Cordiae Passer. = D. microsporella Sacc. v. Cordiae Passer.
- 12. M. paupercula (B. et Br.) nov. comb. = D. Atropae Siémaszko = Microd. Calthae W. Kirscht. = Diplodiella Caricae Toghini = D. paupercula B. et Br. = D. pauper. B. et Br. v. Platani Sacc.
- 13. M. brachyspora (Sacc.) Allesch. = D. brachyspora Sacc. = D. Caesii Boy. et Jacz. = Microd. Caesii Allesch. = Microd. Caesii (Boy. et Jacz.) Urries.
- 14. M. acervata (Lév.) nov. comb. = D. acervata Lév. = Microd. Agni-casti Sacc. = D. Ampelodesmi R. Maire = Diplodiella Ampelod. Sacc. = D. chrysanthemella Ikata = Microd. Elaeagni Pat. = Microd. foedans Sacc. = D. Gayii Boy. et Jacz. = Microd. Gayii Allesch. = Microd. Gayii (Boy. et Jacz.) Sacc. = Microd. Gayii (B. et Br.) Allesch = Microd. Gayii v. capsularum Sacc. = Microd. iliceti Sacc. = Microd. Magnoliae Grove = Microd. Mori Allesch. = D. Morreniae Syd. = Microd. Passeriniana (Thüm.) Allesch. v. rhachidis Sacc. = D. paupercula B. et Br. v. Platani Sacc. = D. Pittospori Cel. = D. pittospororum Sacc. = Microd. pittosp. Allesch. = D. Platani B. et Br. = Microd. ricinigena Bubak = D. samararum Brun. = Microd. samararum Allesch. = Microd. Spiraeae Hollos = D. subtilis Bonorden = D. uvicola N. Speschnew = Microd. viciae Peck.
- 15. M. lichenicola Vouaux.
- 16. M. Koelreuteriae Died. = Microd. Betulae Jaap. = Microd. Ceanothi Dearn. et Hause = Microd. microsporella (Sacc.) Tassi f. Bupleuri Frag. = Microd. rosarum Died. = Microd. Tofieldiae Died. = Microd. Togashiana Syd.
- 17. M. phyllodiorum (Penz. et Sacc.) Tassi = Microd. mamma Allesch. = D. phyllodiorum Penz. et Sacc. = Microd. Strelitziae Frag. = Microd. Syringae Allesch. = Microd. Tiliae Allesch.
- 18. Microd. imperialis (Sacc.) Allesch. = Microd. cercidis Died. = D. imperialis Sacc. = D. microscopica Cke et Harkn. = D. minuscula Penz. et Sacc. = Microd. minuscula (Penz. et Sacc.) Allesch. = Microd. Nissoliae Grove = D. Psoraleae (Cast.) Karst. et Harkn. = Microd. Psoraleae () Allesch. = D. Rutae P. Henn. = Microd. Rutae () Sacc. P. et D. = Microd. Sambusci Politis = Diplodiella viminis Fautr.

- 19. M. imperialis (Sacc.) Allesch. f. Oryzae Miyake = D. Oryzae I. Miyake = Microd. Sambuci-racemosae Naoumoff.
- 20. M. Tanaceti (Karst. et Harkn.) Allesch. = D. Tanaceti Karst. et Harkn.
- 21. M. Tanaceti (K. et H.) Allesch. f. Oryzae Miyake = Diplodiella Oryzae I. Miyake.
- 22. M. melaspora (Berk.) Gr. et Maubl. = Microd. brachypodii Unam. = D. hippocrepidis Pat. = Microd. varia Berk. = Microd. Phillyrae Bubak = Microd. Riofrioi Caball. = Microd. valvuli Fairm.
- 23. M. clavispora (Ell. et Barth.) nov. comb. = D. citricola Mc Alp. = D. clavispora Ell. et Barth. = D. subterranea Ell. et Barth. = D. Cocculi Da Cam. = Microd. cycadella Frag. = Microd. gallicola Fairm. = Microd. Jasmini Syd. = D. Tassiana Sacc. et Syd.
- 24. M. clavispora (Ell. et Barth.) nov. comb. v. Sterculiae Tassi = D. Sterc. Tassi.
- 25. M. minuta (Ell. et Tracy) nov. comb. = Microd. Anograe Fairm. = D. asterigmata Vestergr. = Diplodiella Balanitis Sacc. = D. Desmazieri? = Microd. Evonymi Politis = Microd. Fici Politis = Microd. helicina Unam. = Microd. Junci Died. = Microd. Leucalenes Fairm. = Microd. medicaginis Died. = D. minuta Ell. et Tracy = D. osyridella F. Tassi = Microd. osyrid. () Allesch.
- 26. M. minuta (Ell. et Tracy) nov. comb. f. Seminulum Pat. = D. Eugenoides Westford = D. Seminulum Pat.
- 27. M. minuta (Ell. et Tracy) nov. comb. f. Secalis (Lib.) Speg. et Roum. = D. Secalis (Lib.) Speg. et Roum. = Microd. Secalis Speg. = D. Sidae Pass. et Beltr.
- 28. M. Pappiana (Bacc.) nov. comb. = D. Escalerae Frag. = D. Pappiana Bacc.
- 29. M. fibricola (Berk.) nov. comb. = D. Cacti Roll. = Microd. Cacti (Roll.) Allesch. = D. fibricola Berk. = Diplodiella fibricola (Berk.) Sacc. = D. microspora B. et C. = Microd. obsoleta (Karst.) Allesch. = D. obsoleta Karst. = Microd. ononidicola Rhodes = Diplodiella ramentacea Tassi = Microd. Wistariae Grove.
- 30. M. centrophila (Pass.) Allesch. = D. Calycotomes Roll. = Microd. Calycot. () Allesch. = D. centrophila Passer. = D. Cotini Thüm. = D. Rehmii Bäuml.
- 31. M. maculata (Miyake et Hara) Sacc. = D. maculans Miyake et Hara = Diplodiella ficina Passer.
- 32. M. Osmanthi Trav. = D. Bupleuri Alvroblewski = Microd. microsporella v. faginea Ferr. = Microd. peperorum Bubak.
- 33. M. myriospora (Sacc.) Allesch. = Microd. Glaucii Grove = Microd. microsporella (Sacc.) Allesch. v. Clematidis Unam. = Microd. mycophaga Petr. = D. myriospora Sacc. = Microd. Nerii Politis.
- 34. myriospora (Sacc.) Allesch. f. physalidis P. Henn. = Diplodiella phys. Henn.
- 35. M. Lecanorae Vouaux = D. Lecanorae (Vouaux) Keissl.
- 36. M. Lecanorae Vouaux f. ferrugineae Vouaux = Microd. ferrugineae Vouaux.
- 37. M. caballeroi Unam.
- 38. M. Warburgiana (Reichert) Nattrass = D. Warburgiana Reichert.

J. — DIPLODIA.

- 1. D. Pterocarpi Cke = Microd. anonicola (Henn.) Sacc. P. et D. = D. anonicola P. Henn. = D. fumago Berk. = D. Helichrysii Passer. = Microd. Helichr. () Allesch. = Microd. Helichr. () Frag. = Microd. Heterothalami Syd. = D. infuscans Ell. et Ev. = Diplodiella Lantanae Briard = Microd. microsporella v. foliorum Caball.
- 2. D. Trichini P. Henn. = Microd. Trichini () Sacc. P. et D.
- 3. D. Trichini P. Henn. f. navarrica Urries Microd. navarrica J. Urries.
- 4. D. microsporella Sacc. = Microd. bambusina Sacc. = Diplodiella fructicosa A. Zimm. = Microd. Henningsii Staritz = D. maculicola Winter. = D. microspora Sacc. = Microd. microsporella (Sacc.) Allesch. = Microd. microsp. () Tassi = Microd. Miyakei Sacc. = D. pusilla Sacc. et Briard = Microd. pusilla () Allesch. = Microd. quercicola Petr. = Microd. smilacina Sacc. = D. Viciae Schambel = Microd. Xanthocerasis Hollos.
- 5. D. microsporella Sacc. f. Pruni Died. = Microd. Pruni Died.
- 6. D. microsporella Sacc. f. hypoxyloides Ell et Ev. = D. hypoxyl. Ell. et Ev.
- 7.— D. inconspicua Cke = D. abiegna Maubl. = Microd. abiegna () Sacc. P. et D. = D. Agni-casti Passer. = D. Anethi Fr. = D. Camelliae P. Henn. = Microd. Camelliae () Sacc. P. et D = D. Carpini Thüm. = D. cisticola Brun. = Microd. cisticola () Allesch. = D. citri Henn. = D. clematidea Sacc. = D. clematidis Cke et Kalch. = D. cocces-capitata Caball. = D. consociata B. et C. = D. consors B. et Br. = Microd. consors () Allesch. = D. conspersa (Schw.) Cke =

- D. Deodarae Thüm. = Microd. Deodarae () Allesch. = D. galbulorum Brun. = Microd. galbul. () Allesch. = D. genistarum Cke = Microd. genist. () Allesch. = Microd. inconspicua (Cke) Allesch. = D. ivicola Ell. et Ev. = Microd. ivicola () Sacc. P. et D. = D. Meliae Sacc. et Roum. = microspora Sacc. v. Meliae = D. microsporella Sacc. f. Lonicerae Fautr. = D. microsporella Sacc. v. Meliae Sacc. et Roum. = D. papillosa Bacc. Microd. phormii Da Cam. = D. plumbaginis Politis = D. Sassafras Tracy et Earle.
- 8. D. inconspicua Cke f. Leguminis-Cytisi Lév. = D. Leguminis-Cytisi Lév. = Microd. Legum.-Cytisi ()
 Allesch. = D. Padi Brun. = Microd. Padi () Allesch. = D. Juniperi West. f. Deodarae Thüm.
- 9. D. inconspicua Cke f. sclerotiorum Viala et Sacc. = D. sclerot. Viala et Sacc.
- 10. D. inconspicua Cke f. compressa Ell. et Barth. = D. compressa Ell. et Barth. = D. consueloi Frag. = Microd. Oenotherae Hollos = Microd. lophiostomoides Dearn. et House.
- 11. D. tenuis Cke et Harkn. = D. beticola Prill. et Delacr. = D. celtidigena Ell. et Barth. = D. inquinans Ell. et Barth. = Microd. Thalicri Sacc.
- 12. D. Obiones (Grove) nov. comb. = D. cococarpa Sacc. v. malaccensis Tassi = Microd. Obiones Grove.
- 13. D. punctata (Lév.) nov. comb. = D. Adenocarpi Frag. = D. atramentaria C. et Ell. = D. atriplicis Cast. = D. Bignoniae Tassi = D. Buddleiae Pat. = D. Bumeliae Tassi = D. buxella Sacc. = D. Buxi Fr. v. minor Grove = D. calamicola P. Henn. = D. Ceanothi Ell. et Barth. = D. Ceratoniae Politis = D. Citharexyli P. Henn. = D. Emeri Sacc. f. Junceae Frag. = D. Frangulae Fuck. f. alpina Sacc. = D. incrustans Sacc. = Microd. Noaeae Bubak = D. Poterii Politis = Microd. Siliquastri (Pass.) Sacc. P. et D. = D. Siliquastri Pass. = D. Tamaricis Rabenh. = D. tarentina Pass. = D. Yuccae Berk.
- 14. D. spurca (Wallr.) Sacc. = D. apiosporioides F. Tassi = D. atra F. Tassi = D. Bombacina Ahmad = D. Diospyri (Sch.) Sacc. et Trav. = D. eructans (Wallr.) Sacc. = D. inquinans Mont. = D. rhodophila Passer. D. rhodophila Passer v. canensis = D. rhodophila Passer. f. canina Brun. = D. seriata De Not. = D. seriata Lév. = D. Trachelospermi Tassi.
- 15. D. Ulmi Dearness.
- 16. D. Cytisi Auersw. = D. andicola Speg. = D. Androsaemi Sacc. = D. Bresadolae F. Tassi = D. Convolvuli Dearn. = D. dispersa B. et C. = D. Dracaena P. Henn. = D. Juniperi West. = D. Juniperi West. v. sabinae = D. nigricans Sacc. = D. nucis Brun. = D. petiolaris Peck. = D. Rheae Cke. = D. Styracis F. Tassi = D. Teucrii Frag. = D. Umbellulariae Ell. et Ev.
- 17. D. Rosmarini Cel. = D. Aloysiae F. Tassi = D. Cunninghamae Mont. = D. Fairmani E. et Ev. = D. nitens Sacc. Bomm. et Rouss. = D. Rosmarini Passer.
- 18. D. Galactis P. Henn.
- 19. D. Vaccini Berl. et Roum. = D. Polygoni Ruhland = D. Uvulariae Davis.
- 20. D. Vaccini Berl. et Roum. v. Müklenbeckiae Tassi = D. Mühlenbeckiae F. Tassi.
- 21. D. maculata Cke et Harkn. = D. elaeospora Sacc.
- 22. D. cylindrospora Bubak.
- 23. D. mamillana Fr. = D. Corchori (Desm.) Kickx = D. Corni West. = D. Corni Bress = D. Corni Fr. = Diplodiella Faginea Bäumler = D. Jasmini West. f. sparsa Grove = D. Kerriae Berk. = D. lichenopsis Cke et Massee = D. macrospora v. caulicola G. Mariani = D. Nerii Speg. = D. rhizogena Ell. et Barth.
- 24. D. ailanthina Speg. = D. amphisphaerioides Passer. = Diplodiella donacina Sacc. P. et D. = D. Harioti Mroblewski = D. Marsdeniae Thüm. = D. Scorzonerae Passer. = D. Spiraeae Thüm. D. Stachydis Politis.
- 25. D. ailanthina Speg. f. anglicae Grove = D. Saccardiniana Speg. v. anglicae Gr.
- 26. D. diversa Speg. = D. albo-zonata Dur. et Mont. = D. Crataegi West. f. Pyracanthae Grove = D. Cyparissa Cke et Harkn. = Diplodiella diversa (Speg.) Sacc. = D. phyllodii Cke et Harkn. = D. Tulipiferae Died. = D. virginiana Cke et Rav.
- 27. D. sparsa Fuck. = D. cladastridis Syd. = D. cucurbitaceae Ell. et Langl. = D. Gales Bomm. Rouss. et Sacc. = D. Halleriae F. Tassi = D. Loranthi H. Zimm. = D. Magnoliae West. = D. Mespili Hollos = D. petiolarum Sacc. = D. Pteleae Hollos = D. Sambuci Fautr. = D. Spartii v. catalaunica Frag. = D. ulcinjensis Bubak = D. viticola f. foliicola Lobik. = D. Yuccae West.
- 28. D. sparsa Fuck. f. macropyrena F. Tassi = D. macropyrena F. Tassi.

- 29. D. cincta Fuck. = D. Akebiae Fairmans = D. ephedricola Frag. = D. Genistae tinctoriae Frag. = D. Grossulariae Sacc. et Schulz. = D. hungariae Bubak = D. Jatrophae P. Henn. = D. Litseae P. Henn. = D. Oenocarpi P. Henn. = D. Salvadorina Ahmad = D. Siliquastri West. v. leguminum Hollos = Diplodiella ulmea Passer.
- 30. Diplodia punctipetiole Cke = D. Carpogena Passer. = D. Lupini Cke et Harkn. = D. Fuchsiae Cke et Harkn.
- 31. D. Tecomae Passer. = D. Anonae Sacc. = D. extensa Cke et Harkn. = D. foliicola Sacc. = D. fulvella Cke = D. glandicola Cke et Ell. = D. Henriquesiana Trav. et Spessa = D. Juniperi West. f. foliicola Sacc. = D. rhoina Cke et Harkn. = D. spireina f. major Brun. = D. Tecomae Cke = Diplodiella Tecomae (Cke) Sacc.
- 32. D. longispora Cke et Ell. = D. phellodendri H. Zimm.
- 33. D. conigena Desm. = D. Pinastri Grove = D. Pinastri v. Cedri = D. pinicola B. = D. pithyophila Fuck. = D. pythyophila Fuck. = Macrod. conigena Desm.
- 34. D. Guineae Unam.

K. - PELLIONELLA.

- 1. P. Cardonia Flag. et Sacc. = Diplodiella Cardonia Flag. et Sacc.
- 2. P. tetonensis Wehmeyer.
- 3. P. deformans Penz. et Sacc.

L. — CHAETODIPLODIA.

- 1. C. caulina Karst.
- 2. C. arachnoidea (Ces.) Sacc. = D. arachnoidea Ces.
- 3. C. chaetomioides (Ces.) Sacc. = D. chaetomioides Ces.
- 4. C. anceps Passer. = C. tiliacea P. Henn. = C. velata Rota-Rossi = C. Seaforthiae (P. Henn.) Died. = D. Seaforthiae P. Henn.
- 5. C. anceps Passerini f. hirtella Sacc.
- 6. C. caesalpiniae (P. Henn.) Died. = D. caesalpiniae P. Henn.
- 7. C. Lecardiniana Sacc. Bomm. et Rouss.
- 8. C. Anthurii Montemartini.
- 9. C. elavulispora Speg.

M. — RHYNCHODIPLODIA.

1. — R. Citri Briosi et Farneti.

N. - METADIPLODIA.

- 1. M. Eucalypti Syd.
- 2. M. pustulosa (Lév.) nov. comb. = D. acerina Cke et Mass. = D. Aconiti Brun. = D. Aesculi Lév. v. capsularum Brun. = D. Althaeae Speg. = D. atrata Lév. = D. Bacchi Pass. et Thüm. =D. bambusae Ell. et Langl. = Microd. bambusae () Sacc. = D. berberidis Rota-Rossi = D. Betulae West. = D. Bignoniae F. Tassi = D. Butleri Syd. = Diplodiella Camphorae D. Sacc. = D. caryogena Ell. et Ev. = D. Castaneae Sacc. = D. Cast. Sacc. v. corticola = D. cast. Sacc. v. radicicola =D. Cast. Sacc. v. liquicolis =D. Chimonanthi Sacc. =D. cistina Cke =D. Colutae Schnabl. =D. Comari P. Henn. = D. corylina Brun. = D. Daturae Sacc. = D. distriminanda Passer. = D. elastica F. Tassi = D. Eriobotryae Sacc. = D. foeniculina Thüm. = D. Henriquesii Thüm. = D. heteroclita Dur. et Mont. = D. Hibisci P. Henn. = D. Kerensis Pass. = D. Lablad Sacc. = D. Lagerstroemiae Speg. = D. Lunariae Jaap. et Died. = D. officinalis Ell. et Ev. = D. Otthiana Allesch. = D. Oudemansii Sacc. et Syd. = D. Paliuri Sacc. v. microspora Sav. et Sandu = D. Palmarum Bomm. et Rouss. = D. Pandani F. Tassi = D. Persicae Sacc. = D. pustulosa Lév. = D. radicicola Sacc. = D. radiciperda Thüm. = D. Ravenelii Cke = D. Rehmii Bäumler = D. Rubi Fr. = D. Rubi Berk. = D. Ruborum (Sch.) Sacc. = D. rutaecola Thüm. = D. Saccardiniana F. Tassi = D. Sarothamni Oudem. = D. scabra Fuck. = D. Segapolii Scal. = D. Smyrnii Curt. = D. Tini Sacc. f. minor Brun. = D. Tragiae Massee = D. Visci De Not. = D. vulgaris Lév. = D. xylogena Sacc. = D. Zelkovae Wroflewski.
- 3. M. pustulosa (Lév.) nov. comb. f. Auerswaldii Bäuml. = D. Auersw. Bäumler.
- 4. M. pustulosa (Lév.) nov. comb. f. celastrina Ell. et Ev. = D. celastrina E. et E.

- 5. M. pustulosa (Lév.) nov. comb. f. perseana Delacr. = D. perseana Delacr.
- 6. M. pustulosa (Lév.) nov. comb. f. xanthoxyli P. Henn. = D. xanthox. P. Henn.
- 7. M. Aurantii (Catt.) nov. comb. = D. Aurantii Catt. = D. Citri Sacc.
- 8. M. acerina (Lév.) nov. comb. = D. Aceris Fuck. = D. asclepiadea C. et Ell. = D. asclepiadea sub sp. Periplocae Berl. et Bress. = D. Astrocaryi P. Henn. = D. atro-caerulea Ell. et Ev. =D. Australiae Speg. = D. Carpini Sacc. = D. Catalpae Speg. = D. Catappae Cke = Macrod. cinerea Cke et Ell. = D. cirhifera Mont. = D. clandestina Dur. et Mont. v. foliorum Sacc. = D. constricta Dearn. = D. Cookei Sacc. et Syd. = D. Coryli Fuck. = D. cytosporioides Roum. =D. diversispora Kab. et Bub. = D. dryadea Sacc. = D. Ellipsopoda Mont. = D. foliorum. Sacc. = D. fructus-Pandani P. Henn. = D. fructus-Pandani v. foliorum Sacc. = D. helicis De Not. = D. hibiscina C. et Ell. v. Sabdariffae Sacc. = D. Humili Fuck. = D. Incarvilleae Thüm. = D. indigofera P. Brun. =D. interrogativa Thüm. et Pass. =D. jasminicola Sacc. =D. juglandicola Otth. = D. Juglandis Fr. = D. Koelreuteriae Sacc. v. minor Brun. = D. Laureolae Fautr. =D. Liriodendri Peck. = D. Marsdeniae C. et Mass. = D. minutissima Otth. = D. moricola C. et Ell. = D. Opuli Passer. = D. Opuntiae Sacc. = D. performans Desm. = D. Periplocae Berl. et Bress. = D. Pistaciae Berl. et Bress. = D. Pitospori Cke et Harkn. = D. Pollacina Allesch. =D. profusa De Not. = D. rhodocarpa Cke = D. rosaecarpa Cke = D. Rhododendri West. = D. rosarum Fr. v. santonensis Brun. =D. spiraeina Sacc. =D. subtecta Fr. =D. tamaricina Sacc. =D. Tamaricis Sacc. = D. Taxi De Not. = D. Taxi Fr. = D. Tini Sacc.
- 9. M. acerina (Lév.) nov. comb. = Phloeospora Sacc. et Trav. = D. Phloeospora Sacc. et Trav. = Phloeospora Diplodia Schulz.
- 10. M. melaena (Lév.) nov. com. = D. Acaciae Penz. et Sacc. = D. Aceris v. Negundinis Thüm. = D. Aparines Passer. = D. atra Mont. = D. atra Sacc. v. Pseudoplatani Sacc. = D. atrata (Desm.) Sacc. = D. atrata (Desm.) Sacc. v. Pseudoplatani = D. Boldoae Speg. = D. cerasorum Fuck. = D. circinans B. et Br. = D. coerulescens Passer. = D. desmodiicola Frag. = Diplodiella dubia Delacr. = D. faginea Fr. = D. Forsythiae Hollos = D. Hederae Fr. = D. Hederae Fuck. = D. Hederae Desm. = D. Hurae F. Tassi = D. lyciella Sacc. = D. Lycii Fuck. = D. Lycii v. lyciella Sacc. = D. magnoliicola Brun. = D. mamma Fuck. = D. Marumiae Sacc. et Paol. = D. melaena Lév. = D. megalospora Berk. et C. = D. Molleriana Thüm. = D. negundinis Thüm. = D. Onobrychidis Hollos = D. patellaris (Wallr.) Mont. = D. Philadelphi Cel. = D. pseudodiplodia Fuck. = D. Rhamni Jaap = D. ricinicola Sacc. = Botryod. ricinicola (Sacc.) Petr. = D. Rubi Fr. v. Rubi-idaei Brun. = D. Salicella Sacc. = D. samararum Sacc. = D. subseriata F. Tassi = D. Syriaca Sacc. = D. Tecomae Passer. = D. Tecomae Pass. v. affinis Sacc.
- 11. M. Lantanae (Fuck.) nov. comb. = D. Amygdali Cke et Harkn. = D. Celottiana Sacc. = D. Crassulae Cke et Harkn. = D. Farnesiana Sacc. = D. Hippophaearum Bresad. = D. Lantanae Fuck. = D. quercina West. = D. Rhois Sacc. = D. Spartii Cast. = D. unedonis P. Brun.
- 12. M. Sambucina (Sacc.) nov. comb. = D. albo-tecta Sacc. = D. Laurina Sacc. V. minor Passer. = D. sambucina Sacc. = D. Scoparia Cke.
- 13. M. Mutila (Mont.) nov. comb. = D. Aesculi Lév. = D. berberidina Sacc. = D. Berberidis Sacc. = D. Crataegi West. = D. Cynanchina Petr. = D. Inocarpi Sacc. = Botryod. Mali Brun. = Macrod. Mali West. = D. mespilina L. Caja = D. Mutila (Mont.) Fr. = Botryod. Pomi (Mont. et Fr.) Ciferri = D. Rosae West. = D. Rosarum Fr.
- 14. Metad. Mutila (Mont.) nov. comb. f. Maclurae Speg. = D. Maclurae Speg. = D. Panacis (Fr.) Cke.
- 15. Metad. Georginae (Corda) nov. comb. = D. Abrotani Fuck. = D. Baccharidis Hollos = D. cauli-cola Fuck. = D. Chionanthi C. et Ell. = D. eustaga F. Tassi = D. Georginae (Corda) Lév. = D. phoenicicola Speg. = D. Sicula Scalia.
- 16. Metad. Spiraeae (Sacc.) nov. comb. = D. Aristolochiae-Siphonis Vestergr. = D. bambusina Died. = D. Bougainvilleae Da Cam. = D. genistae Fr. = D. rimicola B. et E. = D. Spiraeae Sacc.
- 17. Metad. Spiraeae (Sacc.) nov. comb. f. Lagenariae Sacc. = D. Lagen. Sacc.
- 18. Metad. Buxi (Fr.) nov. comb. = D. argentina Speg. = D. Buxi Fr. = D. buxicola Sacc. = D. Carpinea Thüm. = D. Cavanillesiana Frag. = D. Cavanillesiana Frag. f. Spiraeae Frag. = D. Ceanothi Cl. Moreau = D. circinans Cke = D. Cydoniae Sacc. = D. Deodarae Brun. = D. Inquinans (West.) Sacc. = D. Inquinans West. = D. Inquinans West. v. ramulicola = D. Julibrissin Speg. = D. Kaki Sacc. = D. Laureolae Fautr. f. Mezerei Ferr. = D. Mori West. = D. multicarpa Peck. = D. Oleae Pegl. = D. palmicola Thüm. = D. palmicola v. Sabaleos Sacc. = D. Papayae Thüm. = D. Phillyrae Jaap = D. polygonicola Hollos = D. polymorpha Mont. = D. Pruni Fuck. = D. Pruni

- Fuck. f. Mahaleb = D. Pruni Fuck. f. myrobolana Brun. = D. Pruni E. et B. = D. Pseudoplatani Brun. = D. Pseudoplatani Brun. f. Aceris negundinis = D. rhizophila Syd. = D. Ribis Sacc. = D. Rusci Sacc. et Therry v. microspora Pollaci = D. Saponariae Tul. = D. Siliquastri West. = D. Spegazziniana Roum. et Sacc. = D. Staphyleae Sacc. et Penz. = D. Symphoricarpi Sacc. = D. typhina Sacc. = D. Weigeliae Sacc.
- 19. Metad. Buxi (Fr.) nov. comb. f. Euterpes Syd. = D. Euterpes Syd.
- 20. Metad. tephrostoma (Lév.) nov. comb. = D. acericola Tehon et Stout = D. siphonis P. Henn. = D. tephrostoma Lév. D. tephrospora Curtis.
- 21. Metad. tephrostoma (Lév.) nov. comb. f. viscicola P. Henn. = D. viscic. P. Henn.
- 22. Metad. Emeri (Sacc.) nov. comb. = D. Asparagi Brun. = D. Coronillae Berk. et Bress. = D. dracaenicola Died. = D. Emeri Sacc. = D. hortensis Sacc. = D. platanicola Sacc. = D. smilacina f. smilacis asperae Sacc.
- 23. Metad. ilicicola (Desm.) nov. comb. = D. Amelanchieris Sacc. = D. Amorphae (Wallr) Sacc. = D. Broussonetiae Sacc. = D. Caraganae Schnabl. = D. fissa Dur. et Mont. = D. heteromorpha West. = D. ilicicola Desm. = D. rudis Desm. et Kickx = D. salicina Lév.
- 24. Metad. ilicicola (Desm.) nov. comb. f. Lilacis West. = D. anthophila Sacc. = Botryod. anthophyla (Sacc.) Petr. = D. circinans B. et Br. v. diffusa Farlow et Seymour = D. Gleditschiae Pass. = D. Gleditschiae Pass. v. leguminum = D. Ischaemi Pass. = D. licalis West. = D. lilacis West. = D. lilacina Cast. = D. mitylospora Da Cam. = D. oblonga Har. et Br. = D. Padi Brun. = D. Syringae Auersw.
- 25. Metad. subsolitaria (Schw.) nov. comb. = D. aegyptiaca F. Tassi v. incrustans F. Tassi = D. Ananassae Sacc. = Botryod. Ananassae () Petr. = D. antiqua Passer. = D. arundinacea Dur. et Mont. = D. Bauhiniae Died. = D. camelliaecola Brun. = D. cercidis Ell. et Ev. = D. Characiae Cast. = DD. citrina Died. = D. clematidis Sacc. = D. Corchori Syd. = D. Dalbergiae Died. = D. diacanthina Sacc. = D. Euphorbiae Brun. = D. Exochordae P. Henn. = D. Forsythiae Hollos v. fortunei = D. Frangulae f. cathartica Sacc. = D. gallae (Schw.) Cke = D. Gmeliae P. Henn. = D. horticola Frag. f. Alni Frag. = D. hort. f. Carpini Frag. = D. hort. f. Colutae Frag. = D. hort. f. Evonymi Frag. = D. hort. f. Exochordiae Frag. = D. hort. Fraxini Frag. = D. hort. f. negundinis Frag. = D. hort. f. Periplocae Frag. = D. hort. f. Piri elaeagnifoliae Frag. = D. hort. f. Poinciana Frag. = D. hort. f. Pterocaryae Frag. = D. hort. f. Typica Frag. = D. hort. f. viburni Frag. = D. hoveniae Petr. = D. hypericina Sacc. = D. Lauro-cerasi West. = D. mori Berk. = D. Mori Fr. = D. Mori Cast. = D. Mori Sacc. = D. Osyridis (Cast.) Harkn. et Briard. = D. Osyris (Cast. et Briard.) = D. Passiflorae Penz. et Sacc. = D. ramulicola Desm. f. corticola = D. ramulicola Sacc. = D. Rhodotypi Hollos = D. sansevieriae Syd. = Spiraeae Passer. = D. subsolitaria (Schw.) Curr. = D. tecta B. et Br. = D. tecta f. ramulicola Sacc. = D. thevetiae F. Tassi =D. triacanthina Mont. = D. Ulicis Sacc. et Penz. = D. viburnicola Brun. = D. viburnicola v. Viburni-rugosi Frag.
- 26. Metad. subsolitaria (Desm.) nov. comb. f. viticola Desm. = D. viticola Desm. = D. vitis Desm.
- 27. Metad. piriformis (Preuss.) nov. comb. = D. Cassinopsidis Kalch. et Cke = D. Ligustri West. f. Ovalifolii Brun. = D. monsterae Verwoert et Dippenaar = D. myxosporioides Sacc. = D. Oxylobii P. Henn. = D. pellica Ces. = D. Photiniae Speg. = D. piriformis (Preuss.) Sacc. = D. smilacina Berk. = D. stenocarpi F. Tassi = D. subglobata (Preuss.) Sacc. = D. Uvariae Frag.
- 28. Metad.Ilicis (Fr.) nov. comb. = D. acicola Sacc. v. Araucariae Penz. = D. aquifolia West. = D. Araucariae Penz. = D. caricina D. Sacc. = D. Celtidis Roum. = D. Cerei-triangularis Speg. = D. Dulcamarae Fuck. = D. epicocos Cke = D. epicocos Cke v. minuscula Sacc. = D. herbarum (Corda) Lév. f. Rumicis Fautr. = D. Ilicis Fr. = D. Koelreuteriae Sacc. = D. Laurina Roum. = D. Mahoniae Sacc. = D. Mygindae Winter. = D. Phyllarthri F. Tassi = D. populina Fuck. = D. Ribis Sacc. f. Alpina = D. Ribis Sacc. f. Ribis sanguinei Br. = D. Roumegueri Sacc. = D. Scheidweileri (West.) Sacc. = D. Sorbi Sacc. = Botryod. Sorbi (Sacc.) Syd.
- 29. Metad. Ilicis (Fr.) nov. comb. f. Barringtoniae Tassi = D. Barringt. F. Tassi.
- 30. Metad. ramulicola (Desm.) nov. comb. = D. acicola Sacc. = D. ampelina Cke = D. Ampelopsidis Allesch. = D. Ampelopsidis Brun. = D. Aparines Briard. = D. arbuticola (Fr.) Berk. = D. acerina Sacc. = D. Aristolochiae Bresad. et Krieg = D. Briardi Sacc. = D. Cajani Raychaudhuri = D. Corchori Desm. = D. Corchori Hook. = D. Coronillae Brun. = D. Coronillae-Junceae Cat. = D. Cruris-galli Brun. = D. ditior Sacc. et Roum. = D. ditior Sacc. et Roum. f. Platani orientalis = D. Embryopteridis Cke = D. Evonymi West. = D. Evonymi Fuck. = D. Griffoni Sacc. et Trav. = D. Hamamelidis Fairm. = D. Maura C. et Ell. = D. Maura C. et Ell.

- v. Americana Ell. = D. Platani Sacc. = D. radicina C. et Ell. = D. ramulicola Desm. = D. Ribis Sacc. f. Ribis-aurei Br. = D. Ribis Sacc. f. Ribis malvacei Brun. = D. Sarothamni Cke et Harkn. = D. suberina Dur. et Mont. = D. Tini v. ramulicola Sacc. = D. ureniana Sacc. = D. vineae Pass. et Beltr.
- 31. Metad. ramulicola (Desm.) nov. comb. f. multijugae Henn. = D. multij. P. Henn.
- 32. Metad. ramulicola (Desm.) nov. comb. Eucalypti Cke et Harkn. = D. Alaterni Grognon = D. clandestina Dur. et Mont. = D. durionis Sacc. et Syd. = D. Eucalypti Cke et Harkn.
- 33. Metad. Alni (Fuck.) nov. comb. = D. Alni Fuck. = D. Hyssopi Sacc. et Fautr. = D. laurina Sacc. = D. Ligustri West. = D. Lonicerae Fuck. = D. Lonicerae Cast. = D. melaena v. Lauri Roum. = D. Veronicae Fautr.
- 34. Metad. Alni (Fuck) nov. comb. f. millegrena Cke et Harkn. = Diplodiella millegrana (Cke et Harkn.) Sacc.
- 35. Metad. Aucubae (West.) nov. comb. = D. Aucubae West. = D. Aucubae West. v. foliorum Fautr. = D. Aucubae West. v. ramorum Fautr. = D. Aucubae Sacc. = D. aucubicola Sacc. = D. Colletiae Speg. = D. thyoidea C. et Ell.
- 36. Metad. diatrype (Lév.) nov. comb. = D. Artocarpi Sacc. = D. diatrype Lév. = D. Foucaudi Brun. = D. hibiscina C. et Ell. = D. macrostoma Lév. = D. Menispermi Ell. et Barth. = D. Oleandri Speg. = D. Photiniae Brun. = D. photinicola Brun. = D. Rhamni Petr. = D. sarmentorum Fries = D. Sterculiae Wint. = D. Synedrellae Sacc.
- 37. Metad. macrosperma (Desm.) nov. comb. = D. Andamensis Cke = D. artocarpina Sacc. = D. Begoniae (B.P). = D. Caricae Sacc. = Botryod. Caricae (Sacc.) Petr. = D. Ditior Sacc. et Roum. v. petiolarum Brun. = D. Edgworthiae Sacc. = D. elaeophila Sacc. = D. Jasmini West. = D. Jasmini West. v. Ligustri = D. Juglandis v. fructicola Brun. = D. Ochromae Pat. = D. Rhamni Alaterni Grognot.
- 38. Metad. Passifloricola (Henn.) nov. comb. = D. Passifloric. Henn.
- 39. Metad. Visci (D. C.) nov. comb. = D. Micheliae P. Henn. = D. Ochrosiae Mass. = D. Thyoidea C. et Ell. f. Juniperi Fautr. = D. Visci (C. D.) Fr.
- 40. Metad. libera (Schulz. et Sacc.) nov. comb. = Diplodiella Actinonema (Schulz.) Sacc. et Trav. = D. bulbicola P. Henn. = D. Ceratoniae F. Tassi = D. Cydoniae Sacc. v. libera Schulz. et Sacc. = D. libera Schulz. et Sacc. = D. Pithecolobii Died. = D. Togashiana Syd. = D. Withaniae Ahmad.
- 41. Metad. libera (Schulz. et Sacc.) nov. comb. f. Benzoina Sacc. = D. Benzoin. Sacc.
- 42. Metad. libera (Schulz. et Sacc.) nov. comb. f. veronensis Sacc. = D. Juglandis Fr. v. veronensis (Massal.) Sacc. = D. veronensis Sacc.
- 43. Metad. Agrostidis (Sacc.) nov. comb. = D. Agrostidis Sacc.
- 44. Metad. Agrostidis (Sacc.) nov. comb. f. Ricini Sacc. et Roum. = D. Ricini Sacc. et Roum.
- 45. Metad. radicicola (F. Tassi) nov. comb. = D. Cathartocarpi B. et Br. = D. radicicola F. Tassi.
- 46. Metad. kansensis (Ell. et Ev.) nov. comb. = D. Cocculi Sacc. = D. Coicis Sacc. = D. kansensis Ell. et Ev. = D. Landolphiae P. Henn. = D. recifensis Batista = D. Sipolisiae P. Henn.
- 47. Metad. Phoradendri (Cke) nov. comb. = D. calecutiana F. Tassi = D. Phoradendri Cke = D. Trevoae Speg.
- 48. Metad. Phoradendri (Cke) nov. comb. f. Pseudosphaeropsis R. Maire-=-Diplodiella pseudosphaeropsis R. Maire.
- 49. Metad. Phoradendri (Cke) nov. comb. f. major Brun. = D. cerasorum Fuck. v. major Brun.
- 50. Metad. Thujae (West.) nov. comb. = D. Althaeae Speg. = D. Elaeagni Passer. = D. Elaeagni Pass. v. ramulicola = D. frangulae f. lycioides J. Urries = D. Ostryae Syd. = D. Punicae Brun. = D. Sydowiana Allesch. = D. quercella Penz. et Sacc. = Diplodiella quercella Sacc. et Penz. = Botryod. quercella Cke = D. Thujae Sacc. = D. Thujae West. = D. Thujae Ott. = D. thujana Peck. et Clin. = D. thujana f. Thujae orientalis Sacc. = D. Tiliae Fuck. = D. Wistariae Brun.
- 51. Metad. Nuttalliae (Dearn.) nov. comb. = D. Nuttalliae Dearn.
- 52. Metad. Nuttalliae (Dearn.) nov. comb. f. elaeagnella Tassi = D. elaeagn. Tassi.
- 53. Metad. curta (Sacc.) nov. comb. = Botryod. curta Sacc. = D. millecapsa Cke.
- 54. Metad. Coryphae (Cke) nov. comb. = D. catechu Syd. et Butl. = D. cocoina Syd. = D. Coryphae Cke = D. phyllophila Lév. = D. phyllostictae Cke = D. polygonicola Peck. = D. Simmonsii Rostr. = D. tamarindica Sacc. = Botryod. tamarindica (Sacc.) Petr.
- 55. Metad. canthiifolia (Cke et Mass.) nov. comb. = D. Beckii Bäuml. = Microd. Beckii (Bäuml.) Allesch. = Microd. callitrina Sacc. = D. canthiifolia Cke et Mass. = Microd. nigrificans Sacc. = Microd. Oleaginea Sacc. = Microd. vitigena Bubak.

- 56. Metad. canthiifolia (Cke et Mass.) nov. comb. f. intermedia Sacc. = Microd. intermedia Sacc. = Microd. Pituranthi Trotter.
- 57. Metad. veratri (Earle) nov. comb. = D. veratri Earle.
- 58. Metad. Rosae (B. et C.) nov. comb. = D. thalictricola Syd. = D. Rosae B. et C.
- 59. Metad. sambucicola (Fautr.) nov. comb. = D. sambucicola Fautr. = Microd. sambucicola (Fautr.) Allesch.
- 60. Metad. lecanidion (Petr. et Syd.) nov. comb. = Botryod. lecan. (Speg.) Petr. et Syd.
- 61. Metad. lophiostomoides (Ell. et Barth.) nov. comb. = D. lophiost. Ell. et Barth.

O. - SCHIZODIPLODIA.

- I. Schizod. herbarum (Corda) nov. comb. = D. baccharidicola Viégas = D. caerulescens Passer. = D. Calycanthi (Schw.) Speg. = D. Camphorae Tassi = D. Chrysanthemi Tassi = D. Hellebori Brun. = D. herbarum (Corda) Lév. = D. herb. v. compressa Mont. = D. herb. et Conyzae Brun. = D. herb. v. Dianthi Sacc. = D. herb. v. Lactucae Rabenh. = D. herb. v. Menthae Sacc. = D. herb. v. prassiicola Tassi = D. herb. v. Trifolii? = D. medicaginis Brun. = D. Menthae Sacc. = D. Paulowniae Cke = D. sedicola Cke et Harkn. = D. Yuccae West. f. asterostomoides Roum.
- 2. Schizod. Epilobii (Brun.) nov. comb. = D. Epilobii Brun. = D. herbarum v. Marrubii Brun.
- 3. Schizod. Aeluropodis (Trav. et Migl.) nov. comb. = Didymosporiella Aeluropodis Trav. et Migl.
- 4. Schizod. Centaurae (Frag.) nov. comb. = D. herbarum f. centaurae Frag.
- 5. Schizod. Leptodactyli (Earle) nov. comb. = D. Leptodactyli Earle.
- 6. Schizod. leptospora (Sacc.) nov. comb. = D. leptospora Sacc.
- 7. Schizod. resurgens (Cke et Harkn.) nov. comb. = D. resurg. Cke et Harkn.
- 8. Schizod. Catalpae (Frag.) nov. comb. = Microd. Catalpae Frag.
- 9. Schizod. australis (Passer.) nov. comb. = D. australis Passer.

P. - MICROBOTRYODIPLODIA.

- 1. Microb. minor (Berl. et Bress.) nov. comb. = Botryod. minor Berl. et Bress. = Botryod. Rubi Syd.
- 2. Microb. Myopori Da Camara.
- 3. Microb. atra (Berl. et Bress.) Da Cam. = Botryod. atra Berl. et Bress. = Microdipl. conigena Allesch. = Microd. Haploppapi Allesch. = Microd. mafilensis Speg. = Botryod. Mirbeckii Pat.
- 4. Microb. cyanostroma (B. et Cke) Da Cam. = Botryod. Crataegi Vestergr. = D. cyanostroma B. et C. = Botryod. cyanostroma (B. et C.) Sacc. = Botryod. microsporella Frag. = D. nigrita Berk. et Curt.
- 5. Microb. subtectoides (Peck.) nov. comb. = Microd. Larreae Speg. = D. Linariae Frag. = D. subtectoides Peck.

Q. - BOTRYODIPLODIA.

- I. Botryod. juglandicola (Schw.) Sacc. = D. acerina (Rhem.) Cke = Botryod. acerina Ell. et Ev. = Botryod. anceps Sacc. et Syd. = Botryod. aromatica Speg. = D. Indica Died. = D. juglandicola. (Schw.) Curr. = D. Malorum Fuck. = Botryod. Malorum (Berk.) Petr. et Syd. = Botryod. memorabilis (Mars.) Petr. = Botryod. pallida Ell. et Ev. = D. Piri Ell. et Mont.
- 2. Botryod. Meliae (Ell. et Ev.) Sacc. = Botryod. avellanaria Sacc. = Botryod. Diospyri P. Henn. = Botryod. Eucleae P. Henn. = D. hypodermia (Sacc.) Wr. = Botryod. hypodermia (Sacc.) Petr. = D. Langloisii Sacc. et Syd. = D. Meliae Ell. et Ev. = D. Meliae Fr. = Botryod. Saccardiniana Baüml.
- 3. Botryod. valsoides (Peck.) sensu nobis = Botryod. valsoides (Peck.) Sacc. = D. valsoides Peck.
- 4. Botryod. digitata Maublanc.
- 5. Botryod. Amelanchieris Ell. et Fairm. = D. Pedilanthi Syd.
- 6. Botryod. varians Ell. et Langl. = Botryod. betulina Ell. et Dearn. = Botryod. Gossypii Ell. et Barth. = D. gossypina Cke. = Botryod. Meliae Tassi = Botryod. Sydowiana Scalia.
- 7. Botryod. compressa (Cke) Sacc. = D. compressa Cke = Botryod. Dilleniae P. Henn. = D. liquidembaris Berk. = Botryod. Pistaciae Cristinzio = D. populina Briard.
- 8. Botryod. sphaerioides (Fr.) Sacc. sensu nobis = Botryod. calamina Sacc. = D. carpophila Thüm. = D. Celastri Cke = Botryod. Celastri () Sacc. = Botryod. clusiae Petr. = D. confluens B. et Br = Botryod. confluens () Sacc. = Macrod. cornicola Petr. = D. Frangulae Fuck. = Botryod Frangulae () Sacc. = D. Fraxini Fr. = Botryod. Fraxini () Sacc. f. Orni = Botryod. Fraxini () Sacc. f. Populi = Botryod. Fraxini () Sacc. f. Syringae = Botryod. Fraxini () Sacc. f. typici =

- Botryod. Fraxini holotrichae Savul. et Sandu = D. Loranthi Bress. = Botryod. Rhois Sacc. et Petr. = D. Sophorae Speg. et Sacc. = Botryod. Sophorae Japonicae Savul. et Sandu = D. Sycina Mont. = D
- 9. Botryod. ostiolata Ell. et Ev.
- 10. Botryod. congesta (Lév.) Sacc. = Botryod. aesculina Passer. = Botryod. Ailanthi (Cke) Sacc. = D. Ailanthi Cke = D. Akebiae Boudier = Botryod. Akebiae Boudier = D. arengocarpa Sacc. = Botryod. arengocarpa () Petr. = Botryod. Chamaedorae P. Henn. = D. congesta Lév. = D. consimilis Dur. et Mont. = Botryod. evonymella (Trav. et Migl.) Petr. = Botryod. Forsythiae Jaap = Botryod. Forsythiae () Da Cam. Botryod. pyrenophora (Berk.) Sacc. = Botryod. pyrenophora f. sterilis et Minor Wint. = Botryod. pyrenophora (Berk.) Sacc. f. Photiniae = Botryod. quercicola Pat. = D. scabrosa West. = Botryod. scabrosa () Sacc. = Botryod. Yaquensis Bert. et Cif.
- 11. Botryod. caespitosa (B. et Br.) Grove = Botryod. acacigena Penz. et Sacc. = D. caespitosa B. et Br. = D. Crataegi Fuck. = Botryod. Hederae Jaap. = D. rubicola Sacc.
- 12. Botryod. Ravenelii Sacc. = Botryod. Malorum f. mespili Grove = Botryod. Pandani (Lév.) Petr. et Sacc. = Botryod. Sorghi P. Henn. = Botryod. valdiviana Speg.
- 13. Botryod. Revenelii Sacc. f. Spathodeae Petr. = Botryod. Spathodeae Petr. = Botryod. Thespesiae Petr. et Cif.
- 14. Botryod. Ribis (Fuck.) Petr. = Botryod. Ailanthi f. simplex Grove = Botryod. Araucariae (Delacr.) Petr. et Syd. = Botryod. austriaca Petr. = Botryod. Lithreae Speg. = D. Paliuri Beck. = D. vincaecola Brun.
- 15. Botryod. Ribis (Fuck.) Petr. f. majuscula Sacc. = Botryod. majuscula Sacc.
- 16. Botryod. compacta (C. et Ger.) Sacc. = Botryod. carpinea Sacc. et Briard. = D. compacta C. et Ger. = Botryod. Musangae P. Henn. = D. Roumegueri Sacc. v. santonensis Brun.
- 17. Botryod. compacta (C. et Ger.) Sacc. f. hranicensis Petr. = Botryod. hranicensis Petr.
- 18. Botryod. Cerasi Jaap.
- 19. Botryod. longipes Penz. et Sacc.
- 20. Botryod. Peperomiae Petr. et Cif.
- 21. Botryod. mixta (Schw.) nov. comb. = D. Frangulae f. heterospora Fautr. = D. mixta Schw.
- 22. Botryod. variispora (Died.) nov. comb. = D. variispora Died.
- 23. Botryod. heterospora (Syd.) nov. comb. = D. heterospora Syd.
- 24. Botryod. heterospora (Syd.) nov. comb. f. Toxicodendri Dearn. = Botryod. compressa (Cke) Sacc. f. Toxicodendri Dearn.

R. — PARADIPLODIELLA.

- 1. Parad. aurantiorum (Speg) nov. comb. = Paradiplodia aurantiorum Speg. = Pseudodiplodia aurantiorum Speg. = Pseudodiplodiella aurant. () Bender.
- 2. Parad. acinosa (Fr.) nov. comb. = D. acinosa Tulasne = Botryod. acinosa (Fr.) Cke.
- 3. Parad. Pritzeliana (P. Henn.) nov. comb. = Botryod. Pritzeliana P. Henn.
- 4. Parad. Forsythiae (Oud.) nov. comb. = Botryod. Forsythiae Oud.
- 5. Parad. macrosperma nov. comb. = D. macrosperma Desm.
- 6. Parad. Arecae (Massee) nov. comb. = D. Arecae Massee.
- 7. Parad. microspora (Sacc.) nov. comb. = Diplodiopsis microspora Sacc.

S. - SYNDIPLODIA.

- 1. Synd. microsporella (Frag.) Peyronel.
- 2. Synd. Coryli Peyronel.
- 3. Synd. hypoxyloidea (Cke) nov. comb. = Botryod. Gleditschiae Berl. = Botryod. hypoxyloidea (Cke) Sacc. = D. hypoxyloid. Cke = Botryod. sycina Sacc.
- 4. Synd. loculata (Mont.) nov. comb. = Botryod. aterrina Scalia = Botryod. gigantea Berk. = D. loculata Mont. = Botryod. loculata (Mont.) Sacc. = Botryod. Moringae Sacc. = Botryod. Nerii Syd.
- 5. Synd. Robiniae (Dearn. et Barth.) nov. comb. = Diplodiopsis Robiniae Dearn. et Barth.

T. — PLACODIPLODIA.

- 1. Placod. Copelandi Bubak.
- 2. Placod. Chamaeropsis (Delacr.) nov. comb. = Botryod. atro-violacea P. Henn. = Botryod. Chamaeropis Delacr. = D. Chamaeropis Cast.

- 3. Placod. insitiva (Ranojevic) nov. comb. = Botryod. insitiva Ranojevic.
- 4. Placod. ficina (Syd.) nov. comb. = Botryod. ficina Sydow.
- 5. Placod. Spiraeae (Oud.) nov. comb. = Botryod. Spiraeae Oud.
- 6. Placod. tanariae (Sacc.) nov. comb. = Botryod. tanaria Sacc.
- 7. Placod. Ingae (Syd.) nov. comb. = Botryod. Ingae Syd.
- 8. Placod. Yuccae (Speg) nov. comb. = D. Yuccae Speg.
- 9. Placod. saginata (Petr.) nov. comb. Botryod. saginata Petr.
- 10. Placod. Agropyri (Speg.) nov. comb. = Dothideodipl. Agropyri Muraskinky = Microd. Agropyri Unam. = Paradiplodia Agropyri Speg.
- 11. Placod. Parinarii nov. sp.

U. - GRANULOPIPLODIA.

- 1. Granulod. Pinea (Desm.) nov. comb. = D. conigena Desm. v. italica = D. Pinea (Desm.) Kickx = D. Pinea () Kickx v. corticola Peck. = D. Pinea () Kickx f. strabulicola Sacc. = Sphaeropsis Pinea Desm. = D. Sapinea Fuck. f. ramulicola Sacc.
- 2. Granulod, Sapinea (Fr.) Fuck. nov. comb. = D. Sapinea (Fr.) Fuck. = D. Sapinea (Fr.) Fuck. f. abietis = D. Sapinea (Fr.) Fuck. f. Pinsapo Brun.
- 3. Granulod. granulosa (A. Guyot) nov. comb. = Microd. granulosa A. Guyot.
- 4. Granulod. granulosella nov. sp. = D. granulosa Lév. inedite.
- 5. Granulod. megalospora (B. et C.) nov. comb. = D. megalospora B. et C.
- 6. Granulod. abnormis (Trav. et Spessa) nov. comb. = Lasiod. abnormis Trav. et Spessa.
- 7. Granulod. Stangeriae (M. Zimm.) nov. comb. = D. Stangeriae H. Zimm.
- 8. Granulod. adelinensis (F. Stevens et M. Celino) nov. comb. = D. adelinensis Stev. et Celino.

V. - STRIODIPLODIA.

- 1. Striod. Agaves (Niessl.) nov. comb. = D. Agaves Niessl. = Microd. Agaves (Niessl.) Tassi.
- 2. Striod. striata (F. Tassi) nov. comb. = D. striata F. Tassi.
- 3. Striod. palmarum (Cke) nov. comb. = D. palmarum (Cke) Wr. = (Phoma palmarum Sacc. = Macrophoma palmarum Berl. et Vogl.) = Botryod. palmarum (Cke) Petr. et Syd.

W. - PHAEOSTAGONOSPOROPSIS.

I. — Phaeostag. Zeae (Schw.) Woronichin = D. macrospora Earle = D. maydicola Speg. = D. Maydis (Berk.) Sacc. (= Sphaeria Maydis Berk.) = D. Zeae (Schw.) Lév. = (Sphaeria striaeformis v. g. Schw. = Sphaeria Zeae Schw. = Hendersonia Zeae (Curr.) Hazal. = Dothiora Zeae (Schw.) (Lév.) = Macrodiplodia Zeae (Schw.) P. et S. = Stenocarpella Zeae Syd.

X. — ESPÈCES ABERRANTES.

- 1. Microdiplodia ascochytula (Sacc.) Allesch. = D. ascoch. Sacc.
- 2. Microdiplodia ribesia Bubak.
- 3. Diplodia Betae A. Potebnia.
- 4. Diplodia Thymeleae Pat.
- 5. Botryodiplodia Pruni Mc Alp.
- 6. Chaetodiplodia hirta Sacc.
- 7. Botryodiplodia Mirbeckii Pat.
- 8. Diplodia Philodendri F. Tassi.

Y. — ESPÈCES DOUTEUSES.

Microd. Abutilonis Chochrjakow; D. albozonata v. minuta Durr. et Mont.; Microd. bohemeriae Chochrj.; D. borealis Lind.; D. brunnea (Bon.) Wr.; D. Calamagrostidis Petr.; Microd. Cinnamomi Eliss; D. conigena Desm. f. Cupressi serpenvirensis; Macrod. connicola?; D. culmorum Pat.; D. Cupressi Cast.; D. dalbergioides?; D. Elaeagni Brun.; D. elaeina Mont.; Botryod. elbrusensis Petr.; D. equisetina Moroczk; D. eurhododendri Howarth; D. Farnetii Cas.; Microd. franconica Petr.; Microd. funkiae Verplanke; D. globulosa Pass.; Dothideod. lespederae Ziling; D. Lycopercici?; D. mamaeformis Lév.; Botryod. manilensis (Sacc.) Petr. et Syd.; Microd. microsporella Tassi f. Coronillae; Microd. microsporella f. smilacis Frag.; Macrod. nankinensis Teng.; Botryod.

Ondicii (Henn.) Petr. et Syd.; D. Oreae-Malis Linder.; D. Otthiana Sacc. et Syd.; D. oxyspora Lév.; Botryod. Penzigii (Fr.) Petr. et Syd.; D. pericarpi B. et Br.; D. phlogis Fautr.; Chaetoconis Polygoni Clemens; Botryod. quercella Cke; Microd. rikatliensis Petr.; D. Puerariae?; D. sarajevensis Pichauer; D. trilocularia Fr.; D. tubericola (Ell. et Ev.) Tauben.; D. tumorum Ell. et Ev.; D. Ulmi Cast.; D. uvariae Berk.; Microd. malacensis (Sacc.) Tassi; Botryod. conorum Syd.

Z. — ESPÈCES APPARTENANT A D'AUTRES GROUPES.

1. — HYALOSPORAE

Diplodia insculpta Roum.; Diplodia Oleae De Not.

2. — HYALODIDYMAE

D. ascochytoides Sacc.; D. deformis Karst.; D. Dianthi Ces.; Microd. Diervillae Fairm.; D. Galii Niessl.; D. graminea Sacc.; D. herbicola B. et C.; D. hyalospora C. et Ell.; D. Parmeliae B. et C.; D. periglandis C. et H.; Botryod. Pterophila (Fautr.) Allesch.; D. stenospora B. et C.; D. truncata Lév.; D. Pterophila Fautr.; Diblastospermella aequatorialis Speg.; Pseudodiplodia Lonicerae v. Höhn.; Ascochytella Lilloana Petr.; Ascochytella perpusilla (Desm.) Petr.; Ascochstella rudis (Bubak) Petr. et Syd.; Diplodia uredinicola Desm. (Darluca); Diplodia uredinicola Desm. f. Pistaciae.

3. — HYALOPHRAGMIAE

Diplodia deflectans Karst.; Pseudodiplodia Lonicerae v. Höhn.

4. — PHAEOSPORAE

Diplodia Asterisci Pat.; Microd. Asterisci (Pat.); D. auwata Lév.; D. Bexleyana?; D. Caryae Cke et Ell.; D. conigena Desm. f. Pini silvestri; Microd. desmodiicola Frag.; D. epidermidis Fuck.; Microd. Erinaceae?; Botryod. excipuloides?; D. fabaeformis Pass. et Thüm.; D. Hassani Unam.; D. hederaecola De Not.; D. hedericola Speg.; D. Hippophaes Soll.; D. Lecythea Schw.; D. Linariae Rabenh.; D. mamillaris B. et E.; D. microsporella Sacc. f. Eucalypti; D. Mori Audem.; D. Mori f. gregaria Audem.; D. Novae-Hollandiae Speg.; D. Parkinsoniae Speg.; D. pseudodiplodia f. voglinoi Arnaud; Botryod. Ribis (Sacc.) Namysl.; D. Saccardiniana Speg.; D. Sapii Speg.; D. Sapinea Fuck. f. lignicola Roum.; D. Solani Passer.; D. Spinulosae P. Henn.; D. Vincae Sacc.

5. — PHAEOPHRAGMIAE

Macrodiplodiopsis Desmazieri (Mont.) Petr.; Diplodia biparasitica v. Höhn.; Zernya clypeata Petr.; Hendersonina Sacchari Bul.

6. — LEPTOSTROMATACEAE

Leprieurina Winteriana Arnaud; Diplodia Spartii Passer.

7. — ASCOMYCETES

Microdiplodia Betulina P. Henn.; Diplodia Equiseti Mont.; Diplodia polymorpha De Not.; Diplodia Quercus Fuck.; Diplodia radicalis?; Diplodia Spartii Passer.; Diplodiopsis tarapotensis P. Henn.

RÉSUMÉ

Les Sphaeropsidales Phaeodidymae sont des Champignons imparfaits à spores bicellulaires d'un brun foncé, formées dans des pycnides sombres. Plusieurs auteurs ont contribué à la description de plus de 1.500 espèces, classées dans une quarantaine de genres.

Ce groupe n'avait pas fait jusqu'ici l'objet d'une étude d'ensemble. Les descriptions étaient toujours basées sur les caractères morphologiques de l'échantillon récolté et sur l'hôte.

Ces Champignons, plutôt saprophytes, s'installent facilement sur différentes plantes à demi-desséchées et ils ont une grande possibilité d'adaptation à des facteurs nutritifs et physiologiques variés; ils présentent donc un grand polymorphisme de leurs organes.

La systématique des *Phaeodidymae* dépendant de la description souvent incomplète d'un échantillon et de l'hôte, a amené une grande confusion entre les genres et les espèces. L'examen de plus de deux mille échantillons d'herbier, et la mise en culture d'une cinquantaine de souches différentes de *Phaeodidymae* nous a permis d'étudier les représentants des divers genres, et de chercher les caractères stables des espèces qui peuvent être pris en considération pour établir les synonymies ou les distinctions entre les genres et les espèces décrites.

Après un court exposé du matériel étudié et des techniques utilisées, nous avons entrepris l'examen des différents caractères des *Phaeodidymae*.

1. — Étude morphologique: du mycélium jeune et âgé; des pycnides séparées, réunies par un stroma ou formées à l'intérieur; des formes intermédiaires. Leurs dispositions, formes, lieu d'apparition, couleur, paroi, ainsi que les zones de cette dernière et le tissu sporifère, leur ostiole ou fente, leurs poils et leur taille ont beaucoup attiré notre attention.

Les paraphyses, sporophores et spores, leur taille, forme, la membrane de ces dernières, leur cloison ont été étudiées. Les anomalies et les différences ont été examinées et la valeur systématique des caractères de ces organes a été démontrée. Nous avons particulièrement insisté sur les caractères qui n'ont pas jusqu'ici été mentionnés, ainsi que sur les caractères discutables ou critiques.

2. — Étude biologique. Nous avons accordé une grande importance au mode de formation et d'évolution des organes de ces Champignons sur les plantes, à l'extension du mycélium sur les feuilles, rameaux et fruits. Le stroma, son évolution, la durée de sa formation et sa longévité a été étudié. La naissance et l'évolution de pycnides libres ou formées dans un stroma, le mode de formation, l'évolution, la maturation, la libération et la germination des spores dans les différents cas ont été suivis pour les diverses espèces pendant une longue période.

La comparaison des caractères culturaux des souches des *Phaeodidymae* et des autres groupes nous ont permis de constater le degré de variabilité de leurs caractères et le comportement vis-à-vis des facteurs extérieurs et d'en tirer des conclusions en ce qui concerne la synonymie.

Parmi les problèmes biologiques que nous avons envisagés, nous avons mis en évidence l'importance des sucres pour le développement des *Phaeodidymae* et l'action mécanique des tissus végétaux pour la fructification.

Le saprophytisme et le pouvoir pathogène de quelques souches ont été étudiés en vue d'obtenir des moyens de lutte contre ces maladies. L'action fongicide et fongistatique de quelques substances chimiques a été envisagée.

- 3. Génétique. Des cultures monospores nous ont permis de surveiller les caractères spécifiques ou propres à différentes souches d'une même espèce. Des variations ont été constatées, mais le matériel ne nous a pas permis de les suivre. La question de la forme parfaite nous a beaucoup occupé, divers auteurs ayant cru obtenir le cycle complet de quelques espèces. Des Discomycètes et des Pyrénomycètes comme Tryblidiella et Thyridaria, ont été utilisées dans des expériences en culture en vue de l'obtention du passage entre les formes sexuées et les formes végétatives. Les résultats ont été négatifs.
- **4. Cytologique.** Le contenu cytoplasmique de la cellule, son évolution ainsi que l'examen du noyau et des inclusions lipidiques nous ont permis de confirmer les données biologiques et d'établir les relations structurales entre quelques genres.
- 5. Étude écologique. Nous avons identifié Lasiod. Theobromae (Pat.) Gr. et Maubl., sur une centaine de plantes différentes que cette espèce peut envahir. Ce fait nous a conduit à expérimenter avec d'autres souches sur d'autres plantes. Nous avons pu ainsi étudier la valeur de l'hôte et la polyphagie des Sphaeropsidales-Phaeodidymae. Leur préférence pour certaines familles et classes de plantes supérieures ainsi que leur répartition géographique sont esquissées.

Nous avons montré que les différences entre les genres, fondées sur la présence ou l'absence d'un stroma, d'un mucus, la surface glabre ou poilue de la paroi des pycnides, la formation superficielle ou sous-épidermique de ces dernières et les dimensions des spores, ont souvent une valeur discutable.

L'importance de la plupart de ces caractères est discutable. L'adaptation des Champignons de ce groupe sur différents milieux et hôtes produit toujours un changement considérable de ces caractères qui ne peuvent donc être pris en considération. C'est ainsi que l'apparition tardive d'un stroma réunissant les pycnides mûres, le cloisonnement médian tardif, la formation superficielle, sous-épidermique ou intramatricielle des pycnides sont des caractères non stables pour un genre. L'état de destruction de l'hôte, la nature du tissu envahi, exercent des modifications sur la formation des fructifications, le parenchyme des feuilles, l'écorce et le cambium étant toujours les tissus de choix pour l'établissement des fructifications. Les dimensions des spores ne peuvent pas déterminer les genres, ce caractère n'ayant qu'une valeur spécifique.

A ces caractères secondaires, nous avons substitué des caractères beaucoup plus importants et qui n'ont pas été jusqu'alors mis en évidence pour la distinction des genres :

I) La présence de paraphyses. Ce caractère a une valeur physiologique car il détermine les espèces qui s'adaptent le plus facilement à des hôtes très différents et qui détruisent dans un court délai les organes attaqués. Les paraphyses sont des organes de réserve des pro-

duits de décomposition, élaborés par le parasite et destinés à l'alimentation des spores. La présence de ramifications dans quelques espèces a permis leur distinction en un genre nouveau: Heimiodiplodia.

- 2) La présence des ornementations sporales comme les stries longitudinales, la surface granulée ou lisse des spores, n'ont pas été considérées jusqu'ici comme caractères morphologiques valables. Nous avons créé les genres *Striodiplodia*, *Strionemadiplodia* et *Granulodiplodia* pour grouper ces espèces à spores ornementées.
- 3) La présence du stroma a été beaucoup discutée et plusieurs auteurs continuent à croire que toutes les *Phaeodidymae* sont des Champignons stromatiques. C'est par de longues recherches que nous avons démontré la valeur du stroma. S'il est toujours présent chez certaines espèces et les caractérise, il fait parfaitement défaut chez d'autres genres. Sa valeur systématique dépend de son mode de formation. Le stroma qui se développe et donne naissance dans sa masse à des loges sporifères par différenciation d'un tissu pseudoparenchymateux détermine les genres vraiment stromatiques, tandis que le stroma qui se forme après les pycnides et arrive à les réunir, peut souvent manquer à la fructification et ne peut être pris en considération; ex. : le genre *Metadiplodia*.
- 4) Le caractère de la paroi pycnidiale différenciée ou non du stroma, ainsi que la séparation ou non des pycnides entre elles à l'état mûr permet la séparation des genres Microbotryodiplodia, Botryodiplodia, Paradiplodia, Syndiplodia et Placodiplodia.
- 5) La morphologie et l'anatomie de la paroi de la pycnide libre doit être également prise en considération, les espèces à paroi membraneuse (*Microdiplodia*) étant assez différentes de celles ayant une paroi charnue et parenchymateuse (*Diplodia*).
- 6) L'ensemble des caractères de *Diplodia Zeae* prouve enfin que cette espèce, malgré la forme des pycnides, est loin des autres *Phaeodidymae*, en raison des spores et du mycélium. Ce Champignon mérite bien le nom de *Phaeostagonosporopsis*.

A l'aide des caractères dont nous avons mis en évidence la valeur systématique, nous avons établi une classification des différents genres de Phaeodidymées, en tenant compte aussi de l'évolution des espèces. Huit genres nouveaux ont été créés (Heimiodiplodia, Lasiodiplodiella, Synnemadiplodia, Strionemadiplodia, Schizodiplodia, Paradiplodiella, Granulodiplodia et Striodiplodia), basés sur des caractères dont on n'avait pas tenu compte jusqu'ici : ornementations sporales, présence des paraphyses simples ou ramifiées, présence d'un stroma ne prenant pas part à la naissance des pycnides, mais les réunissant ultérieurement.

Quatorze genres ont été retenus dont sept en sensu nobis (Nematodiplodia, Lasiodiplodia, Diplodiella, Diplodia, Chaetodiplodia, Syndiplodia, Metadiplodia), deux emendo (Microdiplodia, Botryodiplodia) et six sans changement de leur diagnose (Macrodiplodia, Pellionella, Rhynchodiplodia, Microbotryodiplodia, Placodiplodia et Phaeostagonosporopsis).

Vingt genres sont tombés en synonymie parmi les genres décrits: Botryodiplis, Botryosphaeris, Botryosphaerostroma, Chaetoconis, Chaetodiplis, Didymosporiella, Didymosporis, Dothideodiplodia, Holcomyces, Macrodiplis, Nothopatella, Paradiplodia, Phloeospora Schulz., Pseudodiplodia Speg., Pseudodiplodiella, Pseudopatella, Sporocadus, Steganopycnis, Stenocarpella, Traversoa.

Huit genres ont été séparés et éloignés des *Phaeodidymae* dont : *Diblastospermella* est près des *Hyalodidymae*, *Ascochytella* et *Ascochytulina* sont près de *Hyalophragmiae*, *Macrodiplodiopsis*,

Hendersonina et Zernya sont près des Phaeophragmiae, Leprieurina est une Leptostromataceae et Diplodiopsis a comme type un Ascomycete du genre Parodiella.

Pour la distinction des espèces dans un groupe, les caractères principaux étaient l'hôte ou la partie envahie de l'hôte (racine, feuilles, écorce), la présence de gouttelettes dans les spores ainsi que les dimensions des spores mûres. Les deux premiers caractères n'ont pas de valeur systématique étant donné la vie saprophytique ou hémisaprophytique de ces Champignons qui peuvent très facilement s'installer et envahir non seulement tous les organes de leur hôte, mais un très grand nombre de plantes de familles voisines ou non. La présence des gouttelettes n'a pas de valeur systématique; ces globules noirs se formant fréquemment dans des spores vieilles, ils résultent de la concentration des substances élaborées par le cytoplasme. Les dimensions des spores ne peuvent pas résoudre la question de la synonymie entre les espèces d'un même genre, et c'est seulement par l'ensemble des caractères physiologiques, génétiques, écologiques et après des investigations de longue haleine que nous avons retenu les espèces en mettant en synonymie celles dont les caractères ne sont pas différents. La description de 256 espèces de *Phaeodidymae* dont trois espèces nouvelles, 45 formes et 8 espèces aberrantes, ayant été déjà publiée dans le *Bulletin de la Société Mycologique de France* « Tome LXX, p. 219-350, 1954 », nous donnons ici seulement la liste avec leurs synonymes.

Nous avons établi les noms en tenant compte des règles internationales de la nomenclature botanique.

L'étude de quelques genres proches des Phaeodidymées comme Sphaeropsis, Macrophomina, Phomopsis, nous a permis de constater les liens de ceux-ci avec les Sphaeropsidales, de dégager les grandes lignes évolutives des Phaeodidymae.



LÉGENDES DES PLANCHES

PLANCHE 1

1. Morphologie du mycélium.

- a Hyphe jeune à cloisons rapprochées de D. Evonymi sur Symphoricarpus.
- b Hyphe âgée du même Champignon sur Evonymus europaeus.
- c Filament légèrement granulé de Microd. Agave Niessl.
- d Fragment d'hyphe à membrane uniformément épaissie, colorée et lisse de D. Fraxini.
- Filament âgé présentant des cellules à protoplasme condensé et des cellules plasmolysées de Lasiod. Theobromae.
- Formations âgées du mycélium intramatriciel à grandes cellules et présentant parfois des pseudochlamydospores de D. natalensis.
- Filament aérien de D. Frumenti à cloisons espacées (en culture).
- h Perforations dans les cloisons des hyphes.
- i Ramification et progression des hyphes intramatricielles (aspect général).
- k Anastomoses entre filaments chez D. ramulicola.
- Ramifications à 30° chez D. Fraxini, D. natalensis, etc.
- m Formations moniliformes chez Microd. Psoraleae, M. Mori, M. Platani, etc.
- n Cellules très âgées, déformées, appartenant au mycélium intramatriciel de divers Botryodiplodia.

2. Morphologie du mycélium.

- a Hyphes aériennes de D. natalensis.
- b Filaments intramatriciels du même Champignon inoculé dans le zeste des agrumes.
- c Agglomérations des hyphes au point de destruction de la membrane du fruit attaqué.
- d Hyphes articulées de D. Frumenti croissant sur milieu de maltea à 2 %.
- e Mycélium intramatriciel de D. Fraxini sur l'écorce de l'hôte.
- f Hyphes âgées, articulées, intramatricielles, de D. tamaricina.

PLANCHE 2

1. La Pycnide.

- Aspect d'une fructification isolée poussant sur son hôte naturel.
- Zone externe de la paroi de la pycnide près de l'ostiole, formée de deux assises de cellules colorées,
- Zone externe de la partie basale de la paroi de la pycnide, formée d'une seule assise de cellules colorées.
- Zone interne de la paroi de la pycnide formée de cellules incolores. d
- Tissu sporifère.
- Sporophores. f
- Spores jeunes en voie de formation.
- Spores encore unicellulaires détachées de leurs sporophores.
- Spores mûres bicellulaires.
- Hyphes intramatricielles assurant la nutrition de la pycnide. k
- Épiderme de l'hôte soulevé par pression mécanique des hyphes mycéliennes.
- m Pycnide érumpante sous l'épiderme mince de l'hôte.
- Pycnide érumpante soulevant l'épiderme épais de l'écorce.

2. Forme des pycnides.

- Sphérique, aplatie : D. hedericola, D. heteroclita, etc.
- Allongée, déprimée : D. diversa, D. albozonata, etc.
 A ostiole bien développée : D. Tecomae. b
- Allongée, ovoïde : D. Farnesiana.
- Sphérique : D. sparsa, D. Magnoliae.
 Sphérique, piriforme : D. Buxi.
- A long col: Pellionella tetonensis.
- h-i Légèrement anguleuse : D. Guineae.
- Hémisphérique : D. Chionanthi.
- Globuleuse à ostiole très petite : Microd. minuta, Micr. acervata, etc.

- m Pycnides légèrement rapprochées : Metad. acerina, Metad. circinans, etc.
- n Pycnides rapprochées et séparables du genre Metadiplodia.
- o-p Pycnides appartenant aux champignons du genre Pellionella.
- q Pycnides appartenant aux champignons du genre Rhynchodiplodia.
- Forme d'une pycnide isolée sous-épidermique, érumpante du genre Diplodiella.
- t Pycnides du genre Chaetodiplodia.
- u Pycnides du genre Lasiodiplodia.
- y Forme des pycnides groupées dans un stroma du genre Botryodiplodia.

1. Morphologie de la pycnide et de la membrane sporale.

a - Ostiole d'une pycnide du genre Diplodia.

b — Coupe de la même pycnide (on peut distinguer l'extension des trois zones de la paroi : 1, zone externe, 2, zone interne, 3, tissu sporifère).

c — Ostiole d'une pycnide du genre Microdiplodia.

- d Ostiole d'une pycnide stromatique du genre Botryodiplodia.
- e Coupe de la même pycnide présentant l'extension des zones de la paroi.

f — Ostiole allongé, courbé.

g — Ostiole d'une pycnide du genre Metadiplodia.

h — Coupe de la même pycnide (dans la plupart des cas, seule la paroi externe intervient dans la formation de l'ostiole, la zone interne et le tissu sporifère se limitant tout autour de cette protubérance).

i — Col allongé du genre Pellionella.

- k Coupe du col (extension des zones de la paroi).
- Coupe du col de Lasiod. Theobromae (les trois zones de la paroi existent jusqu'au pore du col).

m — Ostiole d'une pycnide du genre Chaetodiplodia.

- n Vue de l'ostiole par-dessus : à gauche, ostiole bien développé; à droite, ostiole peu développé.
- O Membrane sporale d'un brun légèrement foncé, d'une spore à cicatrice, non rétrécie au niveau de la cloison.
- Membrane sporale d'un brun noir sans cicatrice, légèrement rétrécie au niveau de la cloison.
- q Membrane sporale d'un brun noir, d'une spore nettement rétrécie.

r — Membrane hyaline, d'une spore jeune détachée.

- Détails de la membrane lisse : 1. exospore hyaline; 2. mésospore colorée; 3. endospore hyaline; 4. membrane cytoplasmique.
- t Ornementations diverses de la membrane.
- ti Membrane à sillons rapprochés de Microd. Agave.
- t2 Membrane à sillons longitudinaux, éloignés de D. Frumenti.
- t3 Membrane à mésospore granuleuse du genre Granulodiplodia.
- u Détails du point d'attachement de la spore sur le sporophore, montrant la cicatrice et l'épaississement, en forme d'anneau, avant et après le détachement.
- v Détails de la coloration de la mésospore au niveau de la cloison.

2. Morphologie de la pycnide.

- a Zone externe de la partie supérieure de la paroi, formée d'une seule assise de cellules cotorées.
- b Zone interne de la paroi, formée d'une assise de cellules hyalines.
- c Ostiole.
- d Pore.
- e Paroi de la partie latérale de la pycnide, formée de deux assises de cellules hyalines.
- f Hyphes intramatricielles assurant la nutrition de la pycnide.
- g Cellules polyédriques de la zone externe.
- h Zone externe de la paroi formée de 2-3 assises de cellules.
- i Zone interne de la paroi formée de 4-5 assises de cellules.
- k Zone externe formée de 3-5 assises de cellules colorées.
- l Zone interne formée de 3-4 assises de cellules hyalines.

PLANCHE 4

1. Pycnides pluriloculaires.

- a Coupe d'une pycnide à tissu sporifère limité à la base de la pycnide mais formant un îlot net.
- b Coupe d'une pycnide, montrant un tissu sporifère très développé par place, formant plusieurs îlots, qui, parfois déterminent les lobes de la cavité pycnidiale.
- c Formations encore plus complexes : Aspect de la surface interne d'une cavité pycnidiale, très irrégulièrement divisée par l'extension du tissu sporifère.
- d Coupe d'une pycnide, à tissu sporifère revêtant toute la paroi interne et formant un pseudoparenchyme basal.

- e Pseudoparenchyme basal du tissu sporifère très évolué (fig. semi-schématiques).
- f Coupes des pycnides pluriloculaires montrant l'extension, d'une part, du tissu sporifère qui rend la cavité pycnidiale irrégulière, et, d'autre part, de la zone externe qui prend alors des formes et des dimensions très variables, symétrique ou non.

2. Morphologie de la pycnide.

- a Paroi de la pycnide formée de deux assises de cellules colorées et de trois assises de cellules hyalines.
- b Sporophores peu différenciés.
- c -- Hyphes sortant de la paroi.
- d Pycnide à paroi très mince.
- e Masse de spores mûres.
- f Pycnide sous-épidermique, allongée sous la pression des tissus de l'hôte.
- g Coupe de la même pycnide.
- h Zone externe de la paroi, formée de 5-8 assises de cellules très colorées; zone interne réduite à deux assises de cellules légèrement colorées.
- i Pycnides déformées par les vaisseaux.
- k Spores unicellulaires jeunes.
- 1 Spores mûres, bicellulaires.

PLANCHE 5

1. Origine de la pycnide.

- a Hyphes mycéliennes avec cloisonnement indiquant une première division cellulaire, en vue d'anastomoses répétées.
- b Ramifications répétées en vue de la formation des premières cellules isolées.
- c Stade plus avancé : formation de cellules entourant les hyphes groupées.
- d Ébauche d'une pycnide : amas de cellules et d'hyphes jeunes, hyalines ne présentant aucune différenciation.
- e Coupe d'un amas cellulaire, montrant déjà une différenciation de l'assise externe des cellules, colorées, entourant le tissu sporifère.
- f Pycnide très jeune dont le tissu n'a pas encore donné l'ostiole.

2. Points de jonction entre pycnides.

- a Pycnides ayant une partie de paroi commune.
- b Détail du point de jonction : la zone externe des parois ne se forme pas à l'endroit de la paroi commune, la zone interne seule est présente au point de jonction.
- c Pycnides rapprochées, à filaments communs, conservant néanmoins leurs parois propres.

Anomalies des pycnides.

- d Coupe d'une pycnide à deux ostioles.
- e Vue d'ensemble de la même pycnide.
- f Pycnide à ostiole très large.
- g Vue de face de la même pycnide.

PLANCHE 6

1. Cytologie. Système vacuolaire et lipidique.

Évolution du système lipidique dans les hyphes.

- a Filaments jeunes.
- b Hyphes peu âgées.
- c Hyphes âgées.
- d Évolution du système lipidique dans les cellules de la zone externe de la paroi de la pycnide.
- e Évolution des lipides dans les cellules vivantes de la paroi externe.

2. Pigmentation.

- Excrétion de pigment formant des excroissances dans le mycélium en culture chez divers Phaeodidymae (Micr. Agave, Lasiod. Theobromae, D. Fraxini).
- b Spore jeune à un stade légèrement granuleux, en raison de l'excrétion du pigment.

PLANCHE 7

Tissu sporifère.

Coupe du tissu sporifère chez divers Phaeodidymae.

- a D. Jasmini West.
- b D. ramueicola Desm.

- c D. tamaricina Sacc.
- d Botryod. carpinea Sacc. et Briard.
 e Botryod. Ribis.

2. Sporophores.

- a Sporophores de Diplodia Ceanothi Moreau.
- Sp. de D. Calycanthi.
- c Sp. de D. Jasmini West. d Sp. de D. Juglandis Fr.
- Sp. de D. Frangulae Fkl.
- Sp. de D. Althaeae Speg.
- g Botryod. Fraxini Sacc.
- h Sp. de D. conigena Desm.
- i Sp. de Microd. minuta Ell. et Tracy.
 k Sp. de D. Lonicerae Fkl.
- 1 Sp. de Nemad. sp.
- m Sp. de D. Evonymi.
- n Spores jeunes.
- o Spores mûres.
- p Sporophores longs.
- q Sporophores papilliformes.
- Paraphyses.
- Tissu sporifère.

PLANCHE 8

1. Stroma.

- a Paroi externe, formée de cellules polygonales.
- b Tissu sporifère.
- c Loges sporifères.
- d Fente intérieure à parois stériles.

2. Poils.

- a Naissance des poils à partir des cellules de la paroi de la pycnide.
- b Poils: fulcres simples, longs, servant parfois de lien entre les pycnides. Poils de Chaetod. arachnoidea.
- c Poils raides, lisses, à membrane épaisse de Chaetod. clavulispora, Ch. hirta, Ch. Caesalpiniae.
- d Poils raides, granuleux de Chaetod. anceps.
- e Poils longs, ramifiés, plutôt souples, formant un feutrage (lasius) de Lasiod. Theobromae.

PLANCHE 9

1. Naissance de paraphyses.

Naissance des spores et des paraphyses chez Lasiod. Theobromae.

- a-e Observation d'une culture au 4e jour du repiquage.
- a Tissu sporifère.
- b Naissance d'une spore.
- c Naissance d'une paraphyse.
- d Sporophore.
- e Spores jeunes.
- f Spores mûres avec leurs ornementations.
- g Germination des spores.

2. Formes des spores des Phaeodidymae.

- a Spore striée de Lasiod. Theobromae.
- b Spore sillonnée de Microd. Agave.
- Portion de membrane de la spore ci-dessus.
- d Spore granuleuse de D. megalospora, rétrécie au niveau de la cloison médiane.
- e Spore granuleuse non rétrécie.
- f Spores granuleuses jeunes de Granulod. granulosa.
- g Spore granuleuse âgée de Granulod. granulosa.
- h Détail de la membrane d'une spore granuleuse.
- Spore striée de D. Frumenti.
- Spores non rétrécies, ovoïdes à oblongues de D. maura, D. rhoina, D. Rosae, etc.
- 1 Spores ellipsoïdes à piriformes de D. subsolitaria, D. piriformis, etc.
- m Spore cylindrique de D. argentina.

- n Spore cylindrique, oblongue de D. ilicicola.
- Spore oblongue légèrement rétrécie de D. Farnesiana.
- Spores ovoïdes à ellipsoïdes, rétrécies ou non de D. pustulosa, etc.
- Spore allongée de D. conigena Desm.
- Spore très allongée, sigmoïde ou fusoïde de D. Zeae.
- Spores légèrement ou nettement rétrécies de Microd. microsporella, etc.
- Spore à cellules inégales, rétrécies de Botryod. heterospora.
- Spore à cellules inégales, non rétrécie de D. variispora.
- v Spore à cellules inégales de Chaetod. clavulispora.
- y Spore de Macrod. Curreyi.

1. Germination des spores.

- a Tube germinatif non cloisonné.
- Germination des spores âgées par une cellule.
- Germination par les deux cellules de la spore.
- d Germination par plusieurs tubes germinatifs.
- Germination des spores jeunes, hyalines.
- Tube germinatif cloisonné.

2. Spores et réceptacles anormaux.

- Spores très âgées, plasmolysées.
 Spores déchirées et sèches.

- Spore très large.
 Spores anguleuses (à deux ou trois angles).
- Spore à cellules éloignées.
- Spore à une cellule anormale.
- Spore à deux cellules anormales.
- Spore à deux cloisons.
- i-k Spores à plusieurs gouttelettes ou à cristaux.
- 1 Pycnide à deux grands ostioles.
- m Pycnide non complète.
- n Pycnide très allongée à ostiole central.
- o Pycnide très allongée à ostiole apical.
- p Aspect d'une pycnide normale à paroi membraneuse du genre Microdiplodia.

PLANCHE 11

1. Cytologie.

- a Le système vacuolaire dans une hyphe jeune.
- b Système vacuolaire dans le tube germinatif.
- c Vacuoles dans les hyphes plus âgées.
- d Évolution des systèmes vacuolaire (avec les corpuscules métachromatiques), et lipidique dans la paroi pseudoparenchymateuse d'une pycnide du genre Diplodia.
- Évolution des vacuoles et des lipides dans la paroi mince d'une pycnide du genre Microdiplodia. f — Évolution des deux systèmes (vacuolaire et lipidique) dans le stroma sporifère.
- d1, e1, f1 Zone externe à cellules vides (pleines d'air). d2, e2, f2 Zone interne.
- d3, e3, f3 Tissu sporifère. d4, e4 Sporophores.

2. Cytologie.

Évolution du système vacuolaire et du système lipidique dans les paraphyses.

- a Paraphyse très jeune.
- b Paraphyses de Lasiod. Theobromae.
- c Vacuoles après coloration au rouge neutre.
- d Aspect de la spore jeune montrant les vacuoles, avec leurs corpuscules métachromatiques, les lipides et le chondriome (chondriocontes longs et mitochondries granuleuses).
- Stade plus évolué de la spore montrant les vacuoles avec un corpuscule métachromatique assez grand, et les lipides tendant à confluer.
- f Paraphyses ramifiées des espèces du genre Heimiodiplodia.

1. Cytologie.

Évolution des vacuoles et des lipides dans les sporophores et les jeunes spores.

- a D. Agave.
- b D. natalensis.
- c D. Evonymi.
- d Lasiod. Theobromae.
- e Botryod. Fraxini. f D. Frumenti.
- g Botryod. longipes.
- h D. ramulicola.
- a-f, h Vacuoles incolores, corpuscules métachromatiques colorés en noir, lipides sphériques.
 - g Vacuoles colorées par le rouge neutre.

2. Cytologie. (Après fixation et coloration.)

- a Fragment de mycélium montrant les articles plurinucléés de Lasiod. Theobromae.
- b Jeune hyphe de D. natalensis.
- c Jeune hyphe de D. Evonymi.
- d Paraphyse de Lasiod. Theobromae.
- e Jeune spore de D. natalensis montrant le nombre des noyaux.
- f Jeune spore de Microd. Agave avec les noyaux (en noir) et les globules lipidiques.
- g Jeune spore de Lasiod. theobromae présentant les noyaux et les lipides.
- h Très jeune spore de Lasiod. Theobromae montrant les noyaux avec les chromosomes et le protoplasme encore très
- Spore du même champignon avec le protoplasme quiescent, homogène, les vacuoles nettement plus grands et les noyaux à la périphérie.

PLANCHE 13

1. Chaetodiplodia Chaetomioides.

- a Pycnides mûres superficielles.
- b Pycnide en voie de formation.
- c Poils souples, ramifiés (détail).
- d Spores mûres.

2. (a-g) Chaetodiplodia caulicola. (h) Chaetod. Caesalpiniae.

- a Pycnide mûre.
- b Pycnide âgée.
- c Paroi d'une pycnide plutôt jeune, présentant des poils encore souples.
- d Coupe d'une pycnide âgée.
- e Poils raides à membrane granuleuse, sortant de la paroi de la pycnide.
- f Partie basale de la paroi de la pycnide portant des hyphes intramatricielles.
- g Spores mûres.
- h Réceptacles de Chaetod. Caesalpiniae.

PLANCHE 14

1. Lasiodiplodia Theobromae.

- a Coupe d'une fructification montrant les hyphes enchevêtrées.
- b Pycnides entourées d'hyphes serrées.
- c Fragment de pycnide présentant la zone externe colorée, le tissu sporifère, les sporophores, les spores et les paraphyses.
- d Hyphes mycéliennes.
- e Jeune spore avec paraphyse.

2. Diplodia natalensis.

- a Deux pycnides érumpantes sur rameau de Citrus. (Selon les cas, les cellules de la paroi externe des pycnides jeunes sont plus ou moins visibles.)
- b Coupe de la paroi d'une pycnide et naissance des spores.
- c Jeunes spores hyalines, unicellulaires.
- d Spore mûre.
- e Spore germant.

1. Fructifications stromatiques à pycnides séparables.

- a Vue d'ensemble des pycnides du genre Botryodiplodia; pycnides sortant de l'écorce : Botryol. juglandicola.
- b Coupe verticale d'une fructification de Botryod. Meliae.
- c Coupe verticale des pycnides de Microbotryod. cyanostroma Cam. (Aspect analogue des fructifications de D. granulosa.)
- d Stroma basal.

2. Aspect général des Diplodia lignicoles.

- a Écorce portant des pycnides érumpantes, isolées de D. punctata.
- b Petit rameau d'un Citrus attaqué par D. heteroclita.
- c D. inquinans.

PLANCHE 16

1. Aspect général des fructifications du genre Metadiplodia.

- a Coupe des pycnides groupées de Metad. pustulosa.
- b Vue d'ensemble d'une fructification de Metad. acerina.

2. Pycnides intramatricielles.

- a Pycnides de D. oblonga formées dans le bois de petits rameaux.
- b Paroi externe.
- c Tissu sporifère.
- d Spores mûres.

PLANCHE 17

1. Microdiplodia anonicola P. Henn.

- a Vue de l'ensemble des pycnides sur l'hôte.
- b Coupe d'une pycnide âgée.
- c Paroi de la pycnide.
- d Spores jeunes.
- e Spores mûres détachées.

2. Fructifications du genre Schizodiplodia.

- a Coupe d'une pycnide plurilobulaire de Schizod. Centaurae.
- b Pycnide de Schizod. herbarum.
- c Coupe d'une pycnide plurilobulaire anormale, s'ouvrant par des fentes.
- d Fentes irrégulières.

PLANCHE 18

1. Pycnides plurilobulaires.

- a Coupe d'une pycnide montrant l'extension des trois zones pariétales : la zone externe prend parfois part à cette division de la cavité pycnidale en loges mais elle est due surtout à la contribution de la zone externe.
- La formation de plusieurs ostioles à la partie supérieure de la fructification indique la tendance vers une séparation complète des loges. La communication entre les loges n'est pas toujours assurée.
- Coupe d'une fructification plus complexe : les trois tissus, propres à chaque loge, divisent complètement la pycnide initiale. Cette fructification rarement dépourvue de stroma, n'a pas alors une valeur systématique. Souvent, l'ostiole disparaît et la paroi se déchire.
- d Coupe d'une pycnide plurilobulaire, dont les parois intermédiaires des loges disparaissent à maturité; parfois, ces parois intermédiaires sont dépourvues du tissu sporifère.

2. Pycnide formée dans l'épaisseur de la feuille.

- a Feuille attaquée par une Phaeodidymae, montrant les taches nécrotiques causées par le parasite, et ses fructifications.
- b Pycnide formée dans la cavité sporifère d'une vieille pycnide.
- c Champignon du genre Phoma poussant à côté de la Phaeodidymae.
- d Hyphes intramatricielles parcourant le tissu lacuneux.
- e Nervure de la feuille non attaquée par les hyphes.
- f Tissu palissadique légèrement envahi par le Champignon.

1. Placodiplodia tanariae (Sacc.) nov. comb.

- a Coupe verticale d'une fructification, présentant le stroma avec les loges sporifères et les spores à différents stades de maturation.
- Vue d'ensemble des fructifications stromatiques sortant de l'écorce.

2. Fructifications stromatiques à pycnides séparables.

- a Botryod. pyrenophora Sacc. : Coupe verticale de pycnide à paroi épaisse. b Botryod. digitata Maubl. : Coupe verticale d'une fructification âgée.
- c Botryod. sphaerioides Sacc. : Coupe verticale d'une pycnide double.
- d Paradiplodiella Forsythiae (Oud.) nov. comb. : Coupe tangentielle d'une fructification.

PLANCHE 20

1. Placodiplodia Parinarii nov. sp.

- a Coupe verticale d'un stroma superficiel.
- b Détail montrant le tissu pseudoparenchymateux.
- c Loge sporifère.
- d Spores mûres.
- e Feuille attaquée, présentant les stroma à la surface supérieure.

2. Placodiplodia Agropyri (Speg.) nov. comb.

- a Coupe verticale d'une fructification jeune.
- b Coupe tangentielle de la même fructification.
- c Coupe verticale d'une fructification âgée.
- d Loges sporifères jeunes.
- e Vue d'ensemble des fructifications superficielles du genre Placodiplodia.

PLANCHE 21

Relations structurales et anatomiques entre les genres des Phaeodidymae et ceux des groupes voisins (aspect phylogénétique).

PLANCHE 22

Formes et dimensions des spores.

aı — Heimiodiplodia paraphysata.	eı — Strionemadiplodia frumenti.
a2 — » zeylanica.	e2 — » cactorum.
b1 — Nematodiplodia anomala. b2 —	f1 — Lasiodiplodia Theobromae. g1 — Macrodiplodia Curreyi. g2 —
c3 — » Ricini.	h4 — » apiospora.
d1 — Synnemadiplodia nutans. d2 —	h5 — » decorticata. h6 — » lata.
d3 — » morina. d4 — » Fiorii.	h7 — » lignicola. h8 — » anatolica.

Formes des spores.

i 1 — N	Iicrodiplodia	perpusila.	јјг	_	Diplodia	Pterocarpi.
i 2	»	» f. Symphoricarpi.	j 2		>>	Trichini.
i 3 —	>>	constrictula.		_	>>	» f. navarrica.
i 4 —	>>	» f. Linderae.			>>	microsporella.
i 5 —	>>	minor.			>>	» f. Pruni.
i 6 —	>>	melaena.	j 6	_	>>	» f. hypoxyloïdes.
i 7 —	>>	» f. Carpini.	i 7	_	>>	inconspicua.
i 8 —	>>	nobilis.		_	>>	» f. leguminis.
i 9 —	>>	microspora.	j 9		>>	» f. sclerotiorum.
iro —	>>	depazeoides.	jio		>>	» f. compressa.
irr —	>>	» f. Cordiae.	jıı	-	>>	tenuis.
i12 —	>>	paupercula.	j12		>>	Obiones.
i13 —	>>	brachyspora.	j13	_	>>	punctata.
i14 —	>>	acervata.	j14	_	>>	spurca.
i15 —	>>	lichenicola.	j15		>>	Ülmi.
i16 —	>>	Koelreuteriae.	j16		>>	Cytisi.
i17 —	>>	Phyllodiorum.	j17		>>	Rosmarini.
i18 —	>>	imperialis.	j18		>>	Galactis.
i19 —	>>	» f. Oryzae.	j19		>>	Vaccini.
i20 —	>>	Tanaceti.	j20		>>	» f. Mühlenbeckiae.
i21 —	>>	» f. Oryzae.	j21		>>	maculata.
i22 —	>>	melaspora.	j22	_	>>	cylindrospora.
i23 —	>>	clavispora.	j23	_	>>	mamillana.
i24 —	>>	» f. Sterculiae.	j24		>>	ailanthina.
i25 —	>>	minuta.	j25	_	>>	» f. anglicae.
i26 —	>>	» f. Seminulum.	j26		>>	diversa.
i27 —	>>	» f. Secalis.	j27	_	>>	sparsa.
i28 —	>>	Pappiana.	j28	_	>>	» f. macropyrena.
i29 —	>>	fibricola.	j29		>>	cincta.
i30 —	>>	centrophina.	јзо		>>	punctipetiola.
i31 —	>>	maculata.	j31		>>	Tecomae.
i32 —	>>	Osmanthi.	j32		>>	longispora.
i33 —	>>	myriospora.	j33	_	>>	conigena.
i34 —	>>	» f. physalidis.	j34	_	>>	Guineae.
i35 —	>>	Lecanorae.	5 5		Pellionell	a Cardonia.
i36 —	>>	» f. ferrugineae.	k2		»	tetonensis.
i37 —	>>	Caballeroi.	k3		»	deformans.
i38 —	>>	Warburgiana.				
		=//	mı	_	Rhyncho	diplodia Citri.

PLANCHE 24

Formes des spores.

1	I	_	Chaetodiplodi	a caulina.		1	nıı	_	Metadiplodia	Lantana	ae.	
1	4		»	anceps.			n12	_	>>	Sambuo	cina.	
1	5	_	>>	» f	. hirtella.		nı3	_	>>	Mutila.		
1	6	_	>>	Caesalp	iniae.		n14	_	>>	» f	Maclur	ae.
1	7		>>	Lecardin	niana,		n15		>>	Georgin	ae.	
1	8		>>	Anthuri	i.		n16	_	>>	Spireae		
1	9	_	>>	clavulis	oora.		nı7		>>	>>	f. Lagen	ariae.
n	т		Metadiplodia	Eucalypti			n_18	-	>>	Buxi.		
		_		pustulosa.			nıg		>>	» f.]	Euterpes.	
			»		f. Auerswaldii.		n20		>>	tephrost	toma.	
	-	_	»		f. celastrina.		n2I	_	>>	>>	f. v	iscicola.
			»		f. perceana.		n22		>>	Emeri.		
	-		»		f. xanthoxyli.	(2)	n23		>>	ilicicola		
		_		Aurantii.	i. AdiitiiOxyii.		n24	-	>>	ilic. f. li	ilacis.	
			»	acerina.			n25		>>	subsolita	aria.	
		_	»		Phloeospora.		n26	_	>>	>>	f. vit	icola.
	-	_	»	melaena.	i mocospora.		n27	_	»	piriform	is.	

n28 -	— Metadiplodia	Ilicis.	n45 —	Metadiplodia	radicicola.
n29 -	•	» f. Barringtoniae.	n46 —	»	Kansensis.
n30 -		ramulicola.	n47 —	>>	Phoradendri.
n31 -		» f. multijugae.	n48 —	>>	f. Pseudosphaeropsis.
n32 -	— »	» f. Eucalypti.	n49 —	>>	» f. major.
n33 -	»	Alni.	n50 —	>>	Thujae.
n34 -	»	» f. millegrana.	n51 —	>>	Nuttalliae.
n35 -	»	Aucubae.	n52 —	>>	» f. elaeagnella.
n36 -	— »	diatrypae.	n53 —	>>	curta.
n37 -	»	macrosperma.	n54 —	>>	Cryphae.
n38 -	— »	passifloricola.	n_{55} —	>>	canthiifolia.
n39 -	»	Visci.	n56 —	>>	» f. intermedia.
n40 -	»	libera.	n57 —	>>	Veratri.
n41 -	»	» f. Benzoina.	n58 —	>>	Rosae.
n42 -	— »	» f. veronensis.	n59 —	>>	sambucicola.
n43 -	»	Agrostidis.	n60 —	>>	lecanidion.
n44 -	— »	» f. Ricini.	n61 —	>>	lophiostomoïdes.

Formes des spores.

			•			9		
o I —	Schizodiplodia	herbarum.	q16	· —	– B	otryodiplod	ia compacta.	
0 2 —	>>	Epilobii	q17			>>	» f. hra	nicensis.
o 3 —	>>	Aeluropodis.	91p	-	-	>>	Cerasi.	
04-	>>	Centaurae.	qig	-	-	>>	longipes.	
o 5 —	>>	Leptodactyli.	q20	-	-	>>	Peperomiae.	
o 6 —	>>	leptospora.	q21	_	-	>>	mixta.	
o 7 —	>>	resurgens.	q22	_	_	>>	variispora.	
o 8 —	>>	Catalpae.	q23	-	-	>>	heterospora.	
09-	>>	australis.	q24		-	>>	f. T	oxicodendri.
р т —	Microbotryodip	olodia minor.	rı	_	– F	Paradiplodie	lla aurantiorum.	
p 2 —	»	Myopori.	r 2			»	acinosa.	
p 3 —	»	atra.	r	-	_	>>	Pritzeliana.	
p 4 —	»	cyanostroma.				>>	Forsythiae.	
p 5 —	>>	subtectoïdes.	107			>>	macrosperma.	
-		1000 TO 5000000 CO-000000 SUNDO CO-00000 CO-0000 CO-000	r 6				Arecae.	
	Botryodiplodia		r	7 —	_	>>	microspora.	
q 2 —	>>	Melliae.			9	Syndiplodia	microsporella.	
q 3 —	>>	valsoïdes.	SS				Coryli.	
q 4 —	>>	digitata.	S 2				hypoxyloidea.	
q 5 —	>>	Amelanchieris.					loculata	
q 6 —	>>	varians.			_		Robiniae.	
q 7 —	>>	compressa.	S					
q 8 —	>>	sphaerioïdes.					a Copelandi.	
q 9 —	>>	ostiolata.	t 2			>>	Chamaeropis.	
q10 —	>>	congesta.	t g			>>	insitiva.	
qıı —	>>	caespitosa.	10 23		-		ficina.	
q13 —	>>	» f. Spathideae.			_		Spiraeae.	
q14 —	>>	Ribis.	t (j –	_	>>	Tanariae.	
q15 —	>>	» f. majuscula.	t :	7 —	-	>>	Ingae.	

PLANCHE 26

Formes des spores.

t. 8 — Placodiplod	lia Yuccae.	vI — Striodiplodia Agave.
t 9 — »	saginata.	v2 — » striata.
t 10 — »	Agropyri.	v3 — » palmarum.
t 11 »	Parinarii.	wı — 3. Phaeostagonosporopsis. Zeae.
и 1 — Granulodip	olodia Pinea.	xI — Microdiplodia ascochytula.
u 2 — »	Sapinea.	x2 — » ribesia.
u 3 — »	granulosa.	x3 — Diplodia Betae.
u 4 — »	granulosella.	x4 — » Thymeleae.
u 6 — »	megalospora.	x5 — Botryod. Pruni.
u 6 — »	abnormis.	x6 — Chaetod. hirta.
u 7 — »	Stangeriae.	x7 — Botryod. Mirbeckii.
u 8 — »	adelinensis.	x8 — Dipl. Philodendri.

Formes des spores de genres proches des Phaeodidymae ou confondus avec eux.

A — Phoma sp.	H — Balladyna diplodiaeformis
B — Spaeropsis sp.	I — Zernya clypeata.
C — Diplodina sp.	K — Leprieurina goyazensis.
D — Diblastospermella Aequatorialis.	L — Leprieurina Winteriana.
E — Macrodiplodiopsis Desmazieri.	M — Diplodiopsis tarapotensis.
F — Ascochytella perpusilla.	N — Hendersonina Sacchari.
G — Ascochytella Lilloana.	

PLANCHE 27

- I Aspect des Phaeodidymae en culture. Fructification de Lasiod. Theobromae sur milieu de Maltea à 2 %.
- II Phaeodidymae inoculé sur fruit : extension de Lasiod. Theobromae le 5e jour après inoculation, sur tomates.
- III Extension du mycélium en culture : Lasiod. Theobromae sur milieu de Maltea à 2,5 %.
- IV Inoculation sur rameau : Rameau de Erythryna Coffea envahi par Lasiod. Theobromae.

PLANCHE 28

- I Fructification des Phaeodidymae en culture : Fructifications de Lasiod. Theobromae sur milieu de Sabouraud.
- II Lasiod. Theobromae inoculé sur rameau : Jeune rameau de Theobromum leucocarpa complètement envahi.
- III (Suite) : Tiges de Choisya ternata envahis.
- IV (Suite) : Tiges de Musa nana (4e jour d'inoculation) montrant l'extension des hyphes mycéliennes.

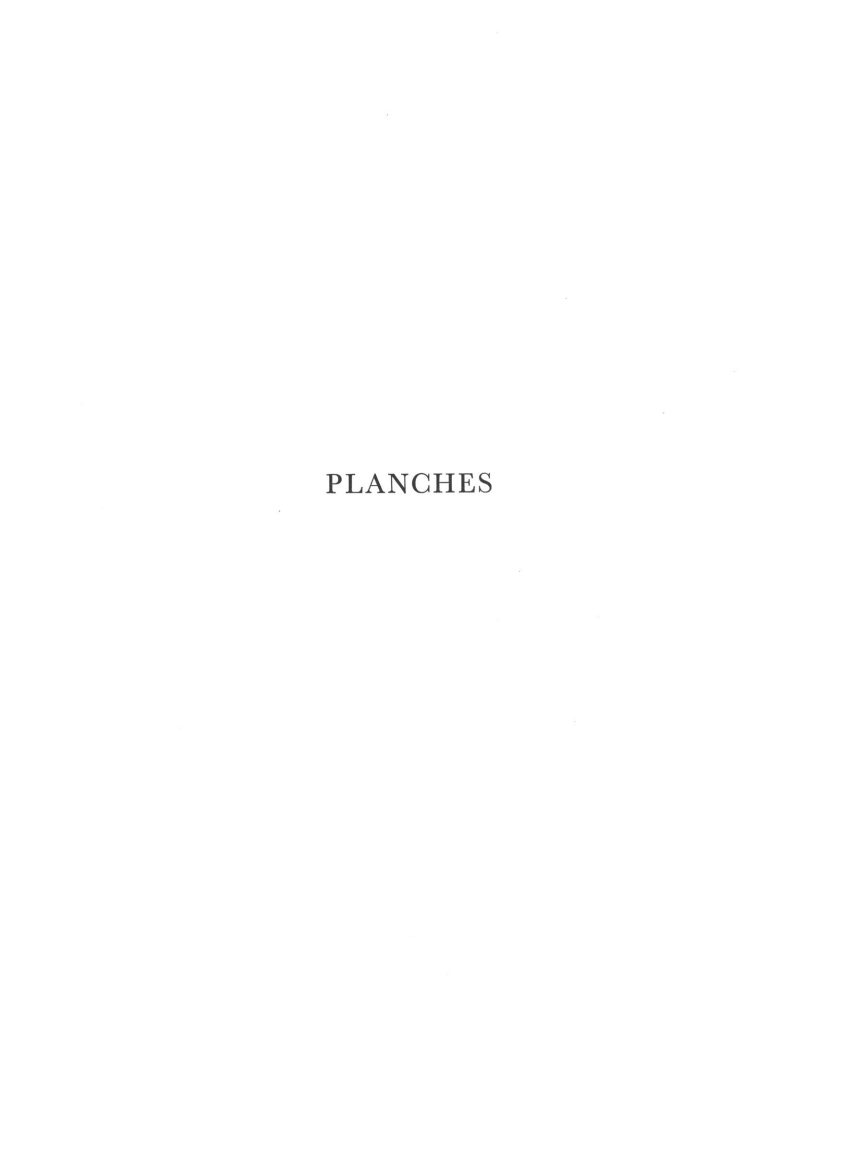
PLANCHE 29

- I Lasiod. Theobromae inoculé sur rameaux (suite) : Rameau de Coffea arabica montrant les fructifications.
- II (Suite) : Rameau de Hevea brasiliensis envahi.
- III (Suite) : Jeune rameau de Citrus trifoliata montrant de nombreuses fructifications du Champignon.
- IV Bois de Coffea arabica envahi par la même espèce.

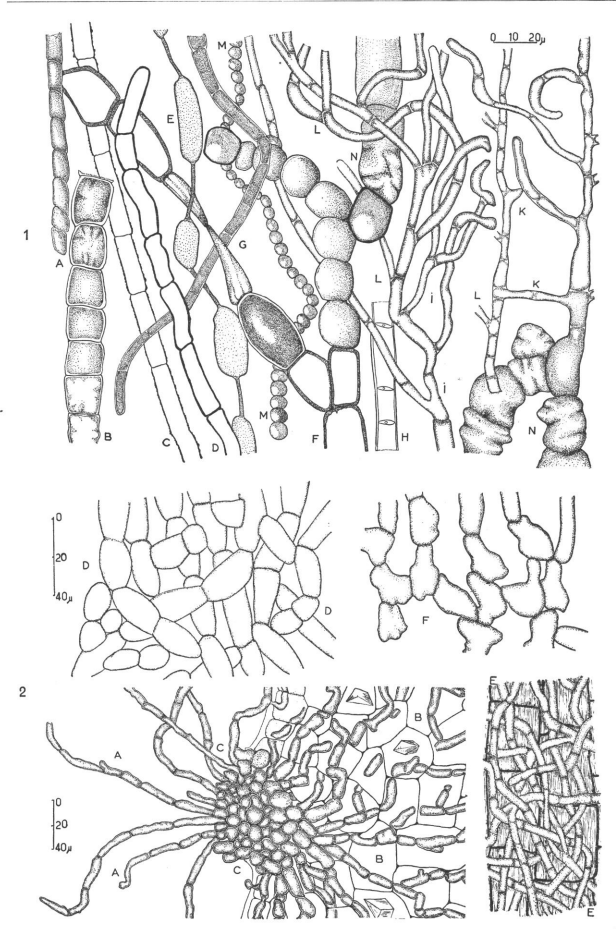
PLANCHE 30

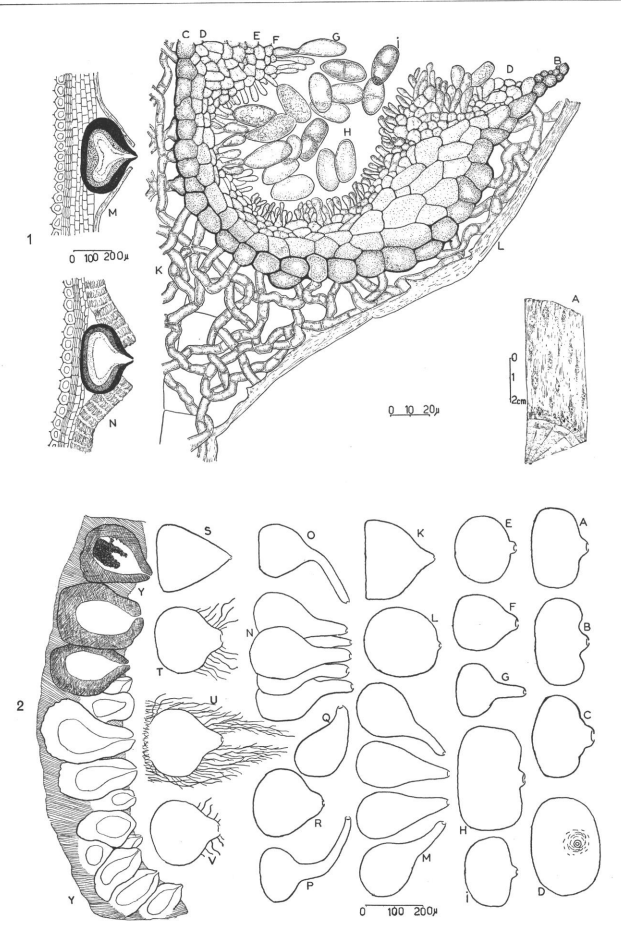
- I Fructification des Pheodidymae sur fruits : Orange complètement envahie par Lasiod. Theobromae.
- II Tomates complètement envahies par Lasiod. Theobromae.
- III Lasiod. Theobromae inoculé sur rameaux : Tige de Saccharum officinarum montrant les fructifications du Champignon.
- IV Rameau de Theobromum cacao complètement envahi.

44414. — Imprimerie A. Lahure, 9, rue de Fleurus, Paris (6°). - 11-55.

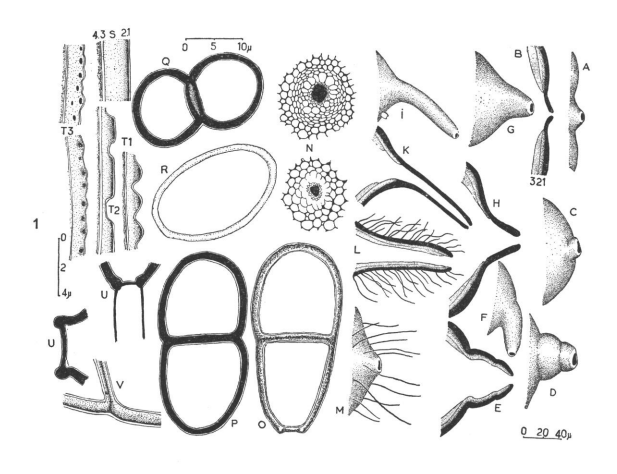


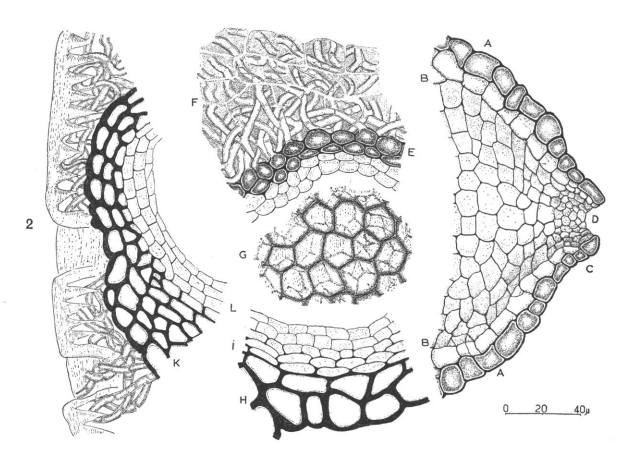


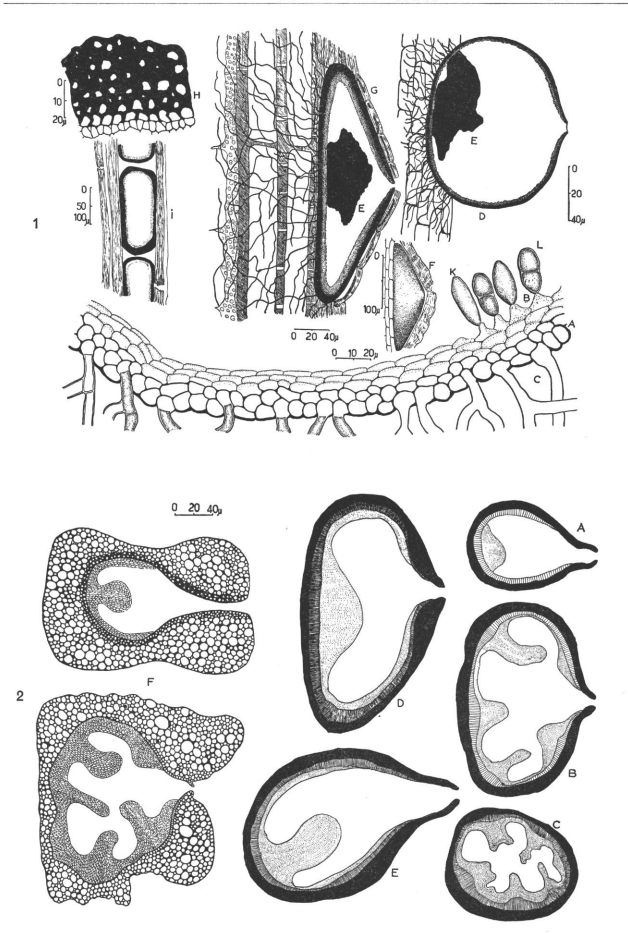


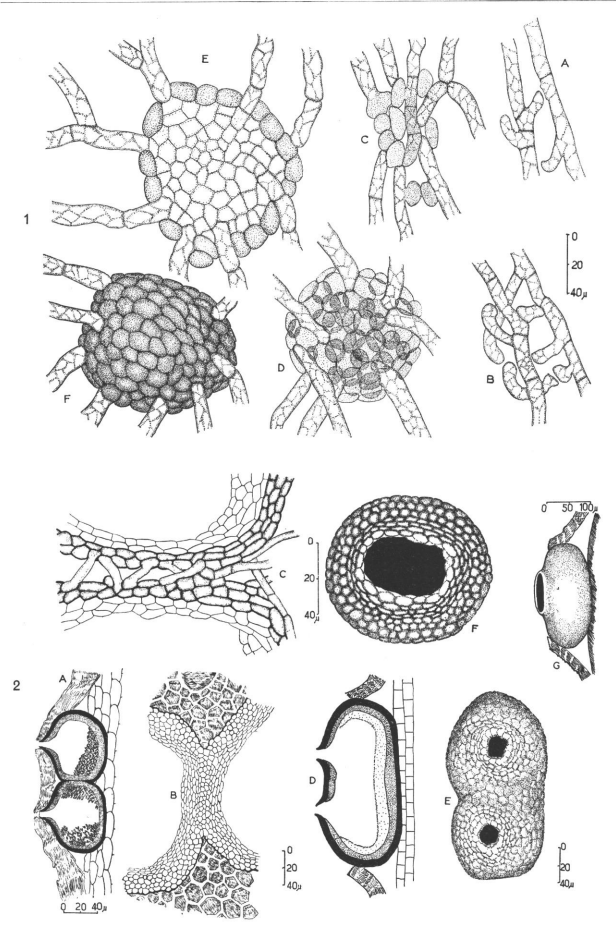


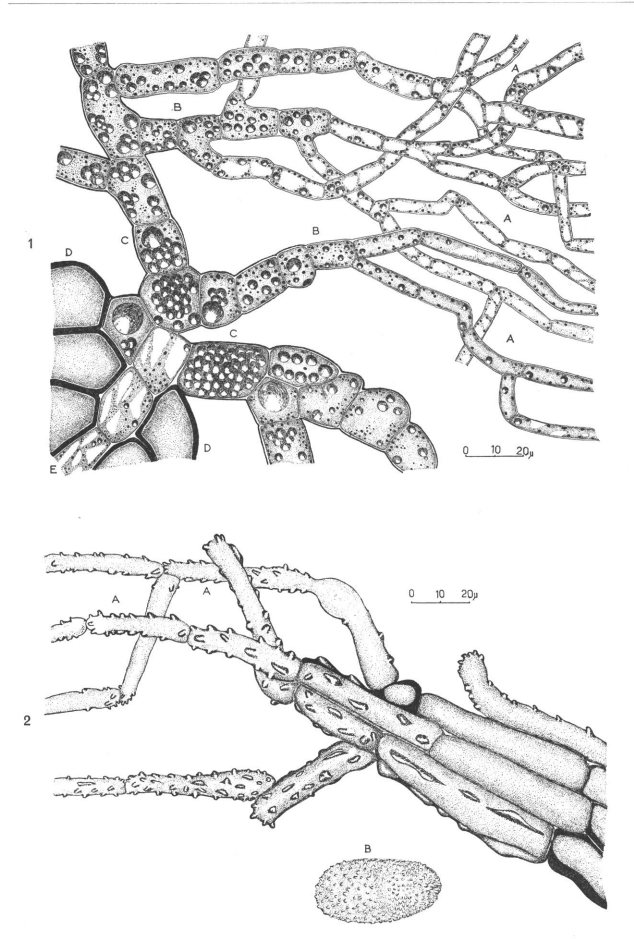
*

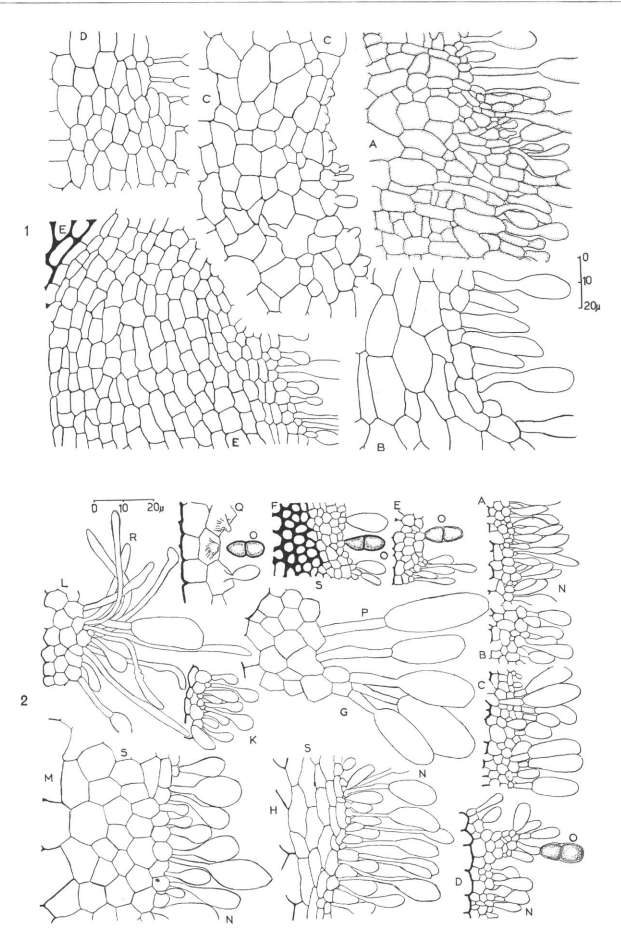


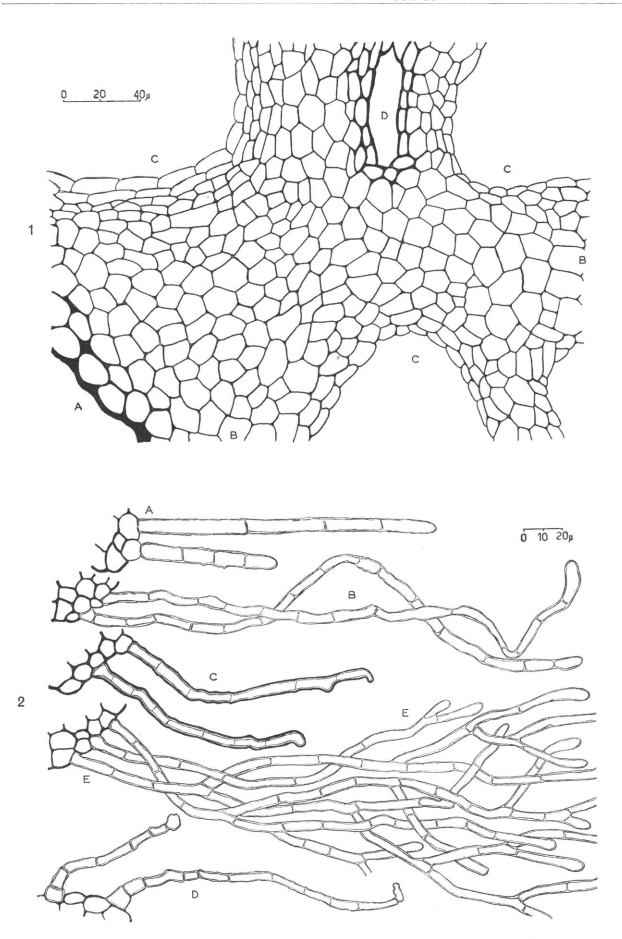


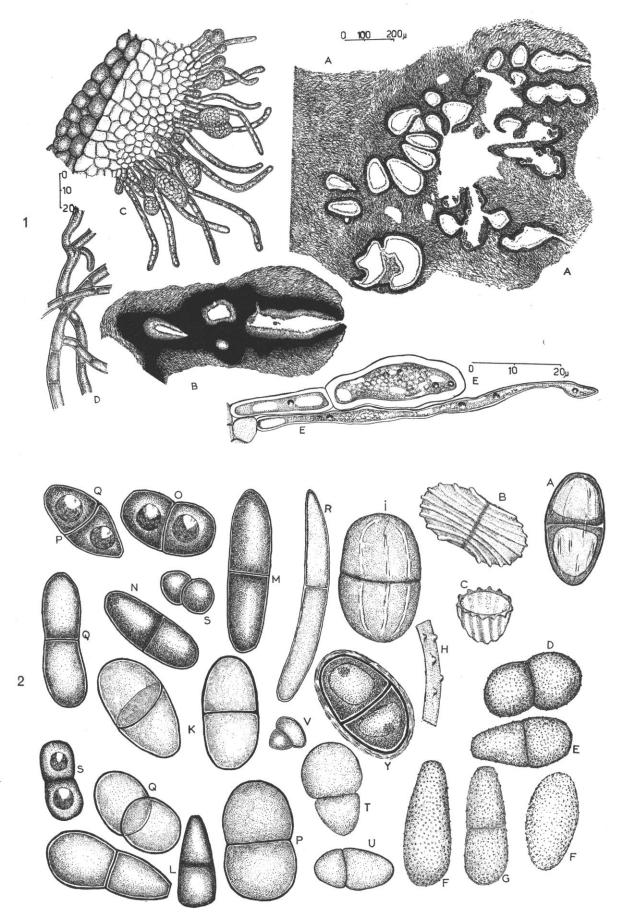




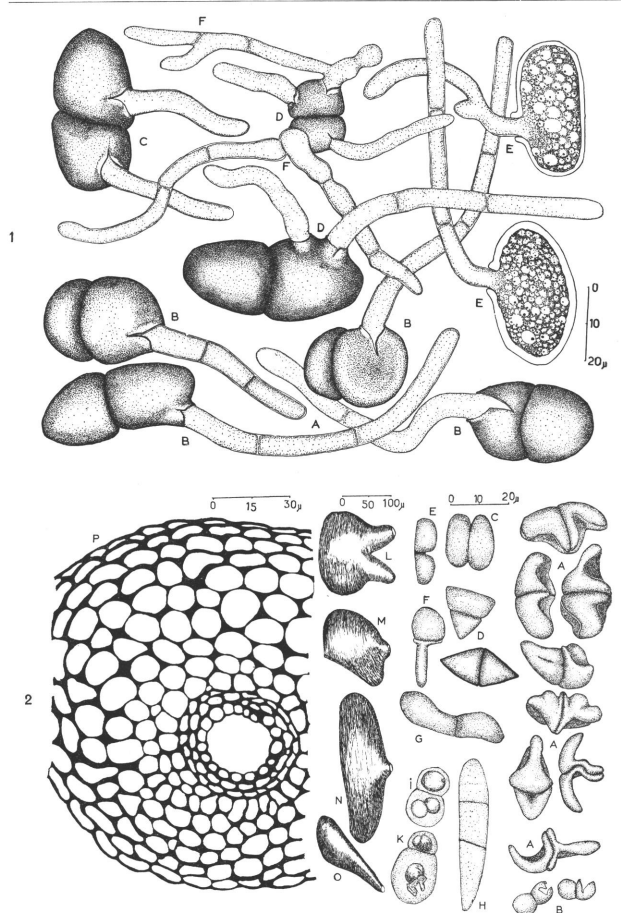


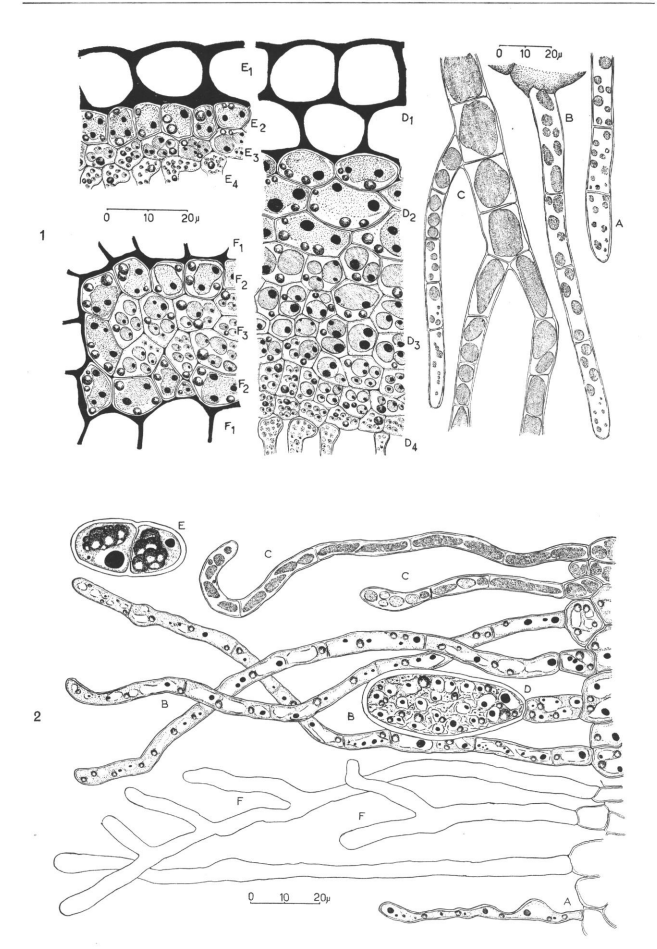


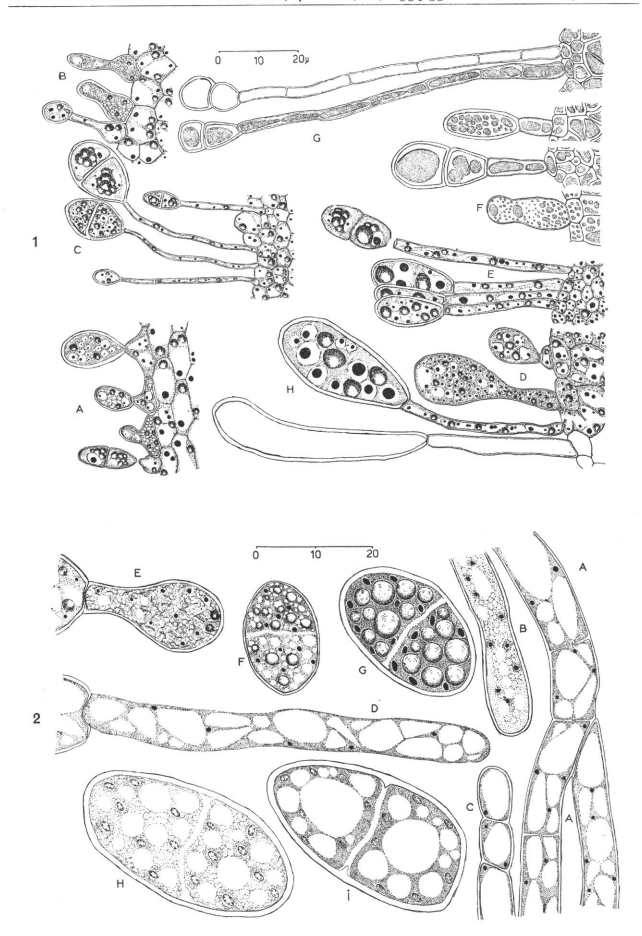


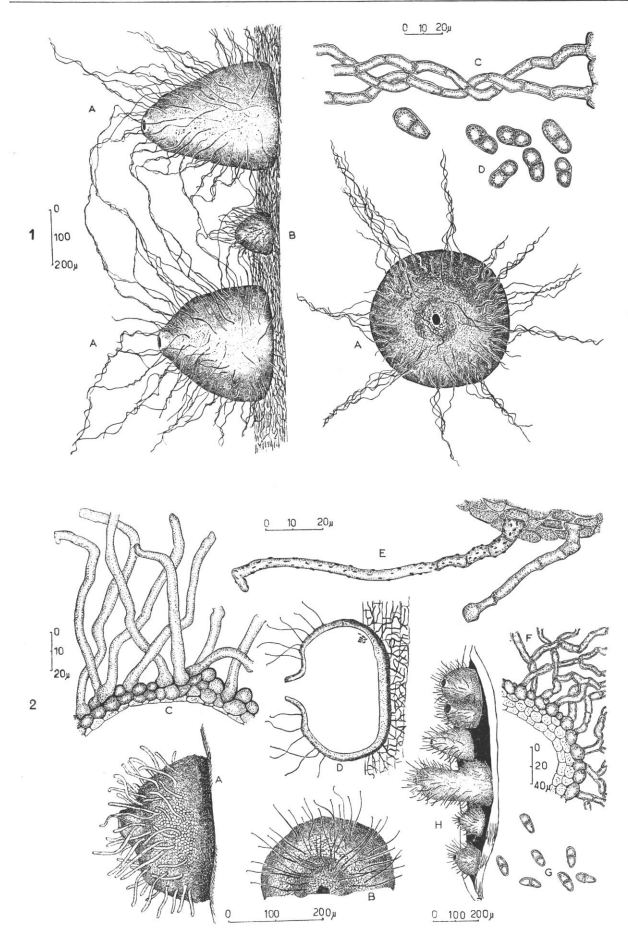


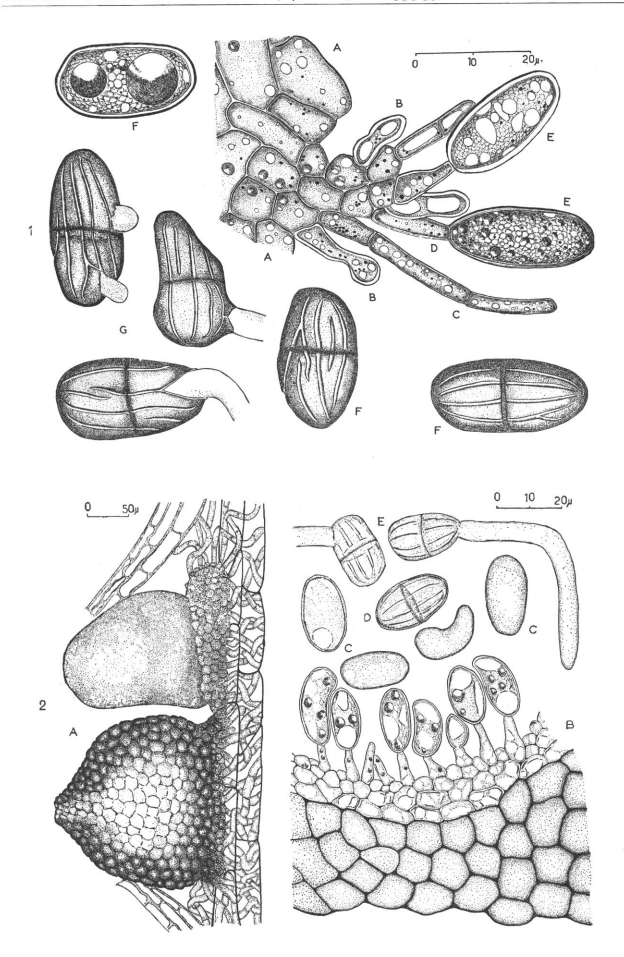
.

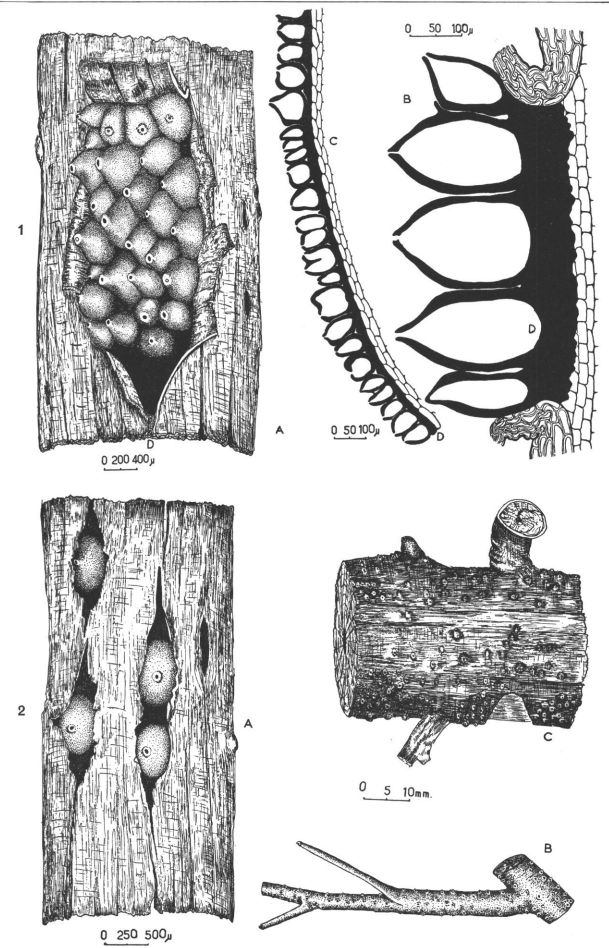


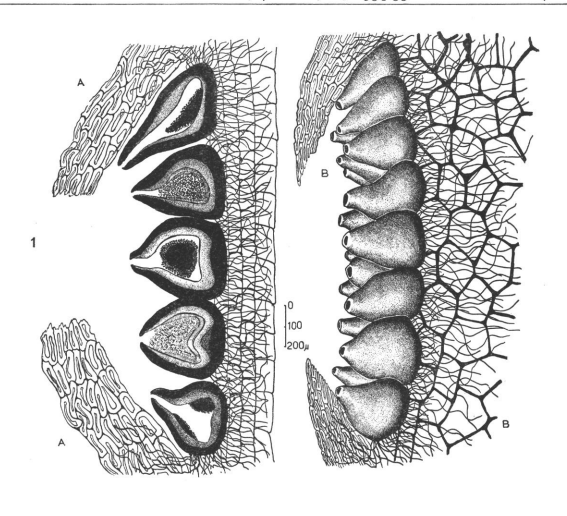


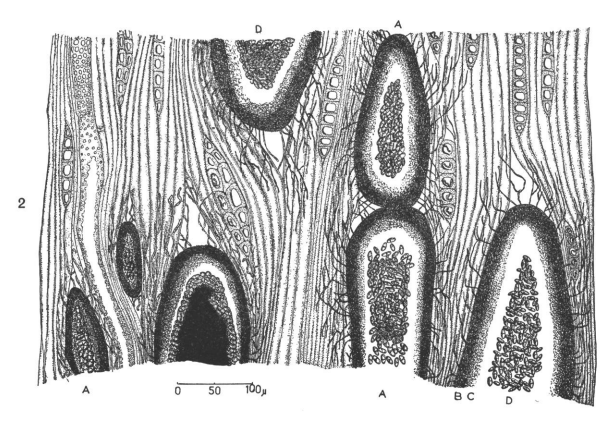


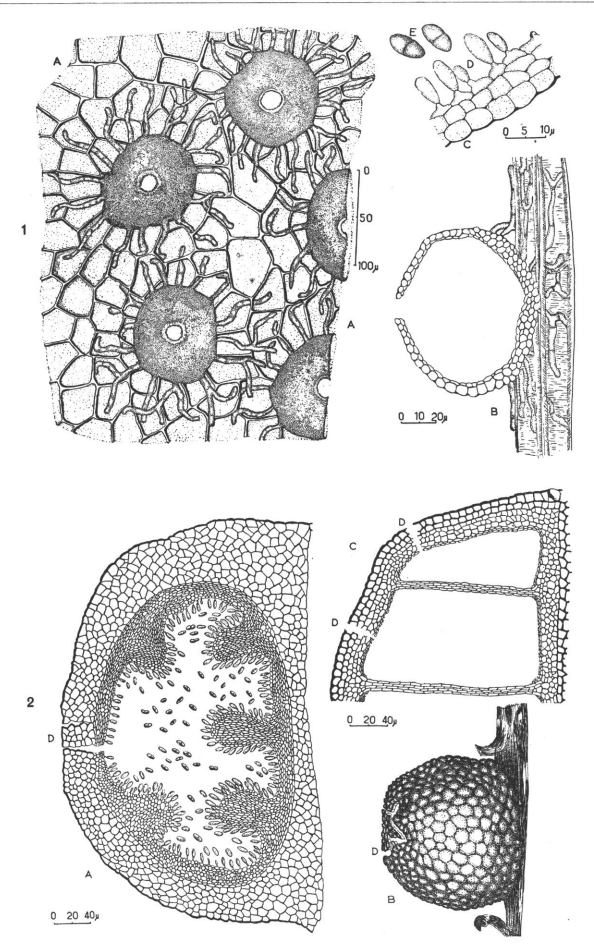


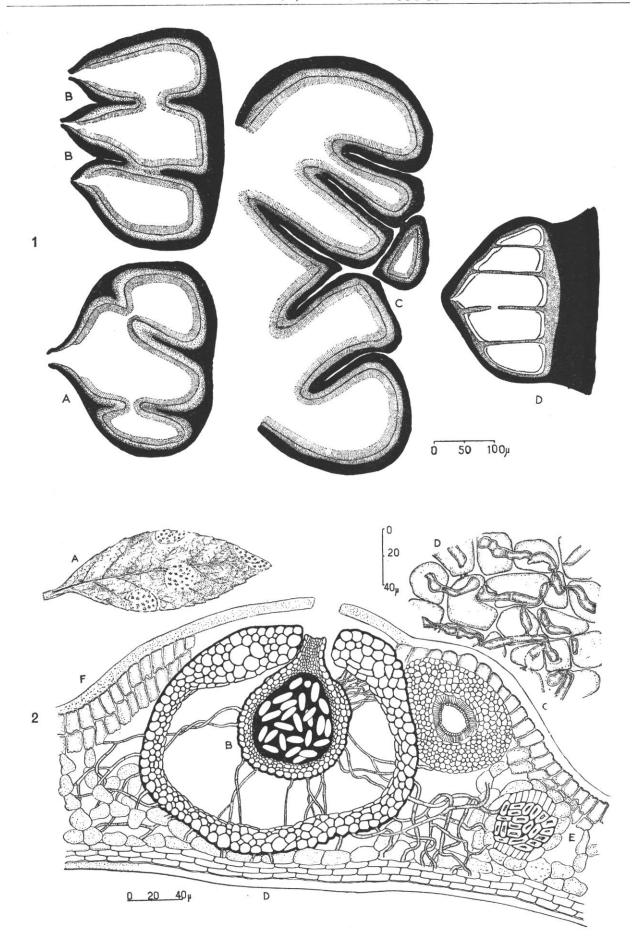


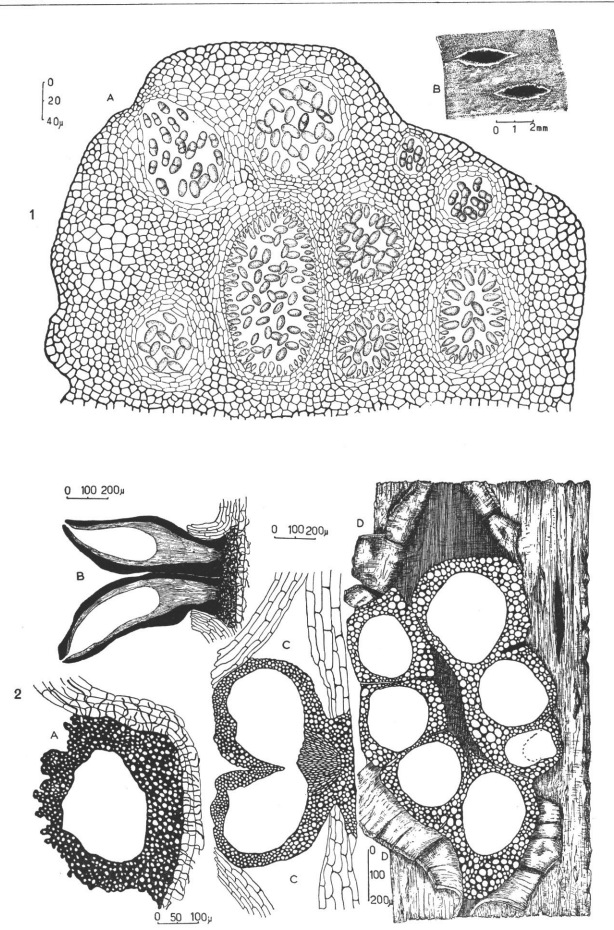


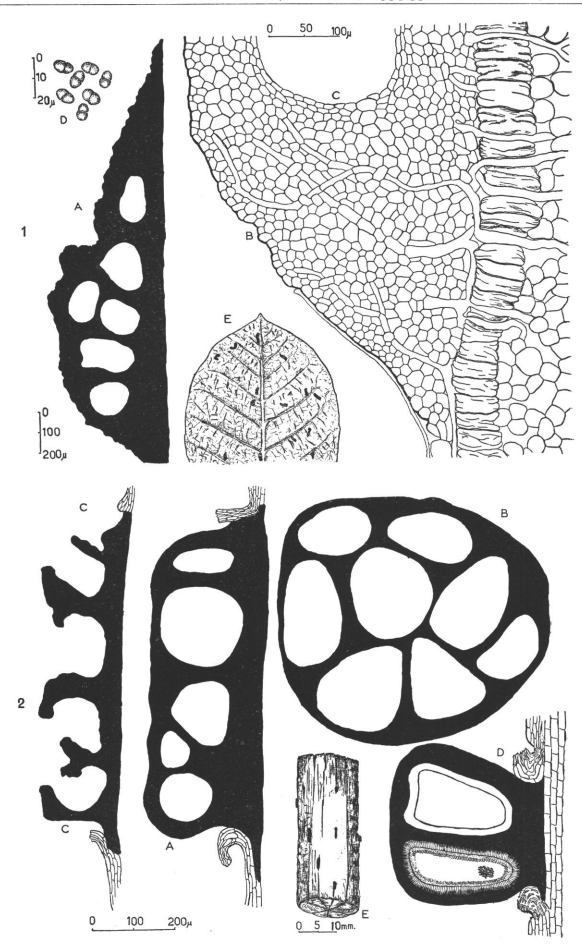


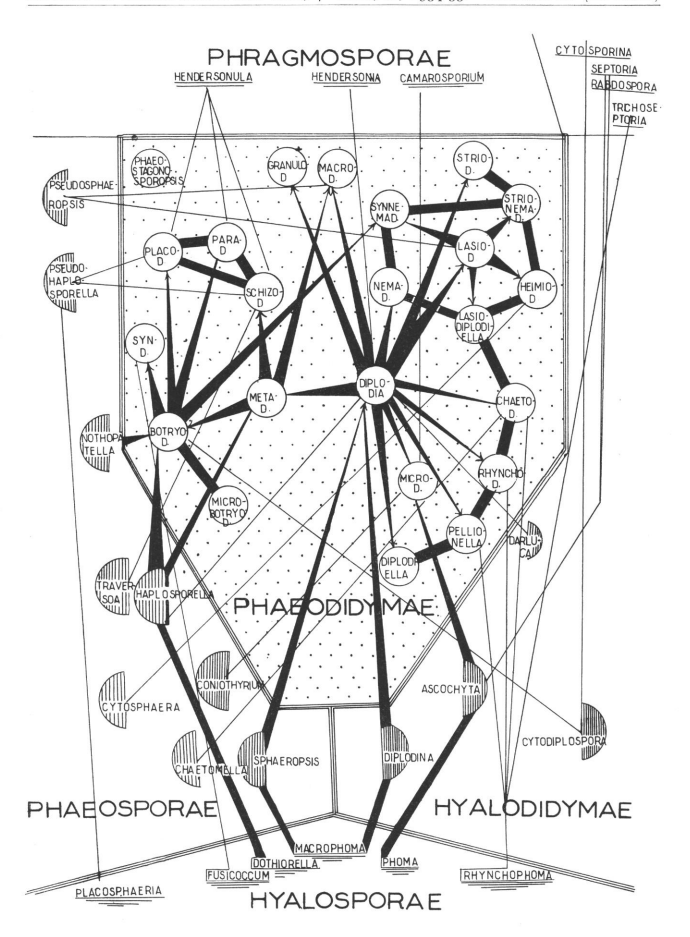


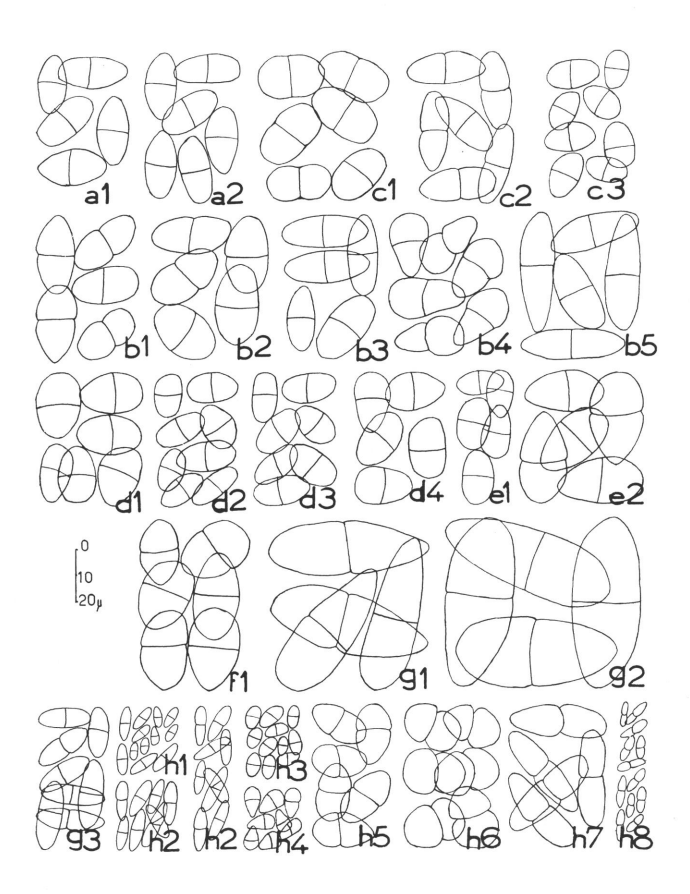


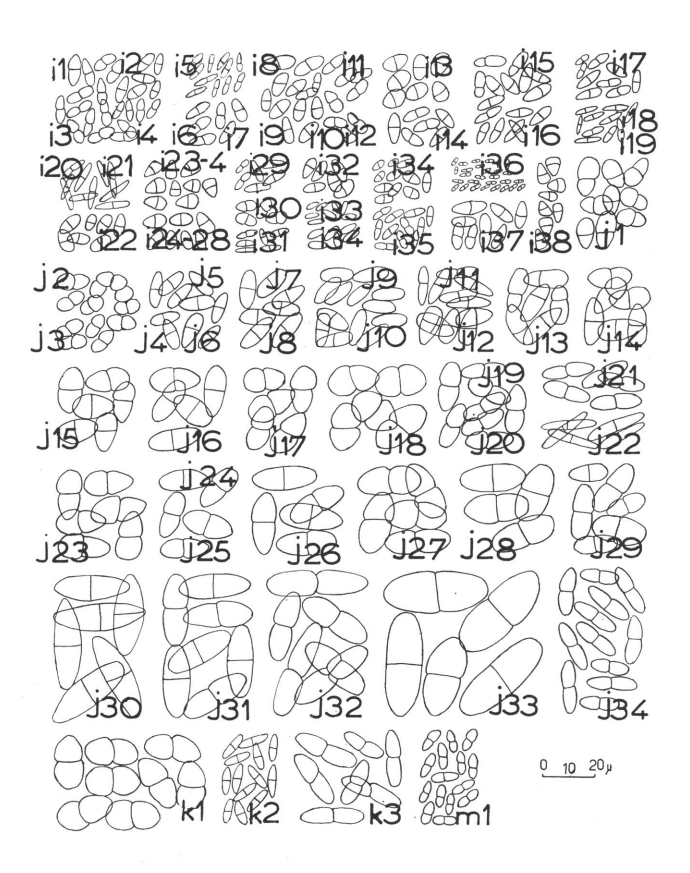


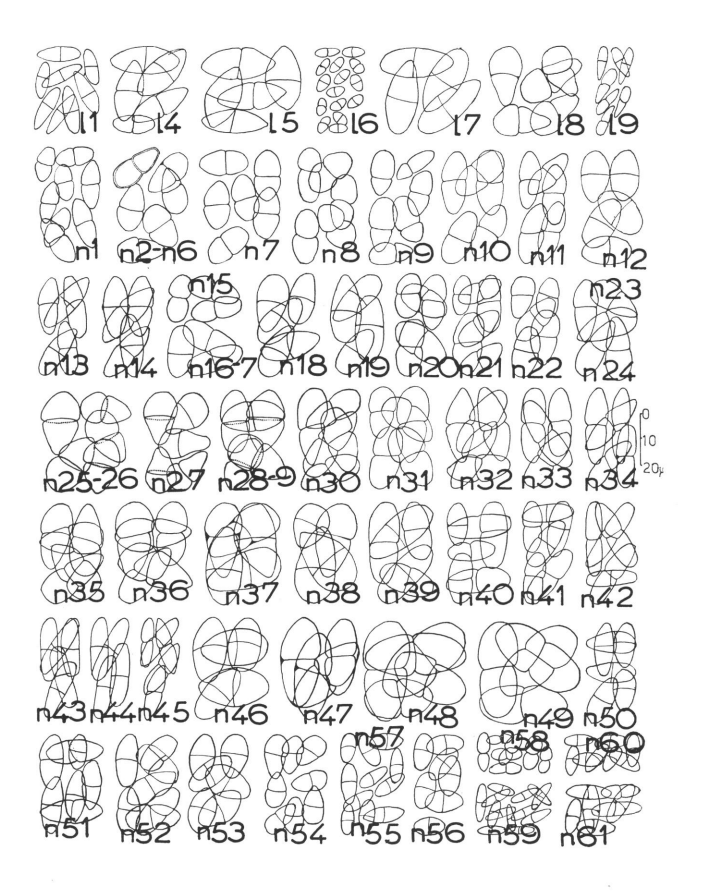


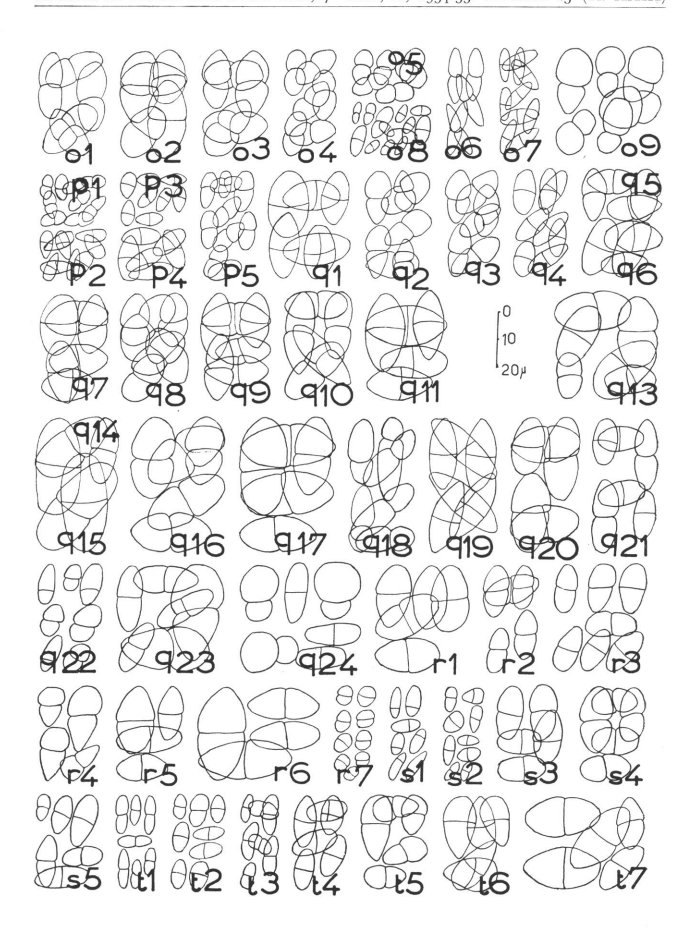


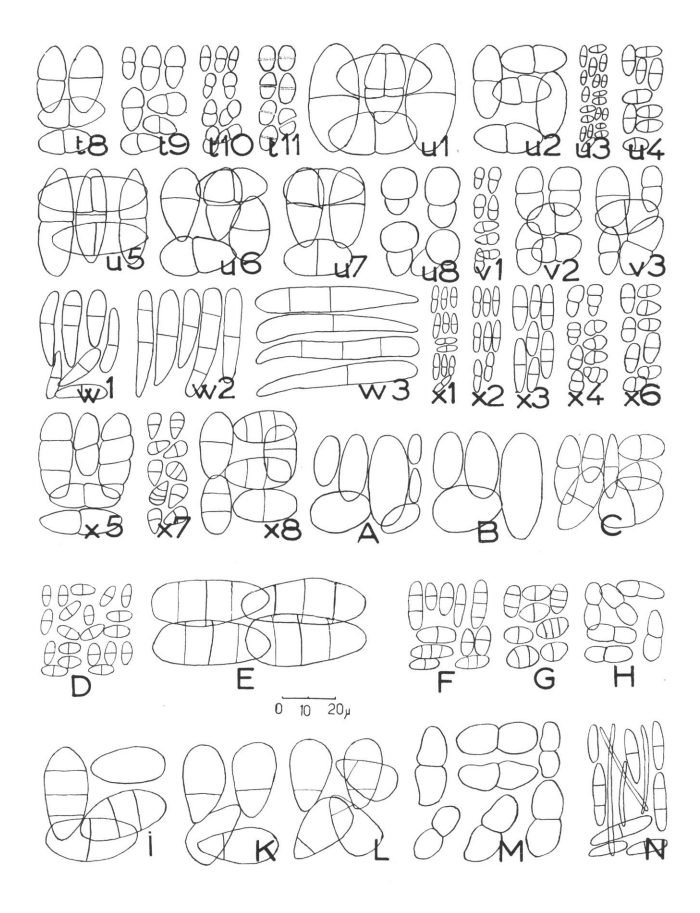












,

