

PAPER DETAILS

TITLE: Triphenyltin acetate residues on potato leaves in blight spraying trials.

AUTHORS: C A LLOYD,C OTACI,F T LAST

PAGES: 0-0

ORIGINAL PDF URL: <https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/41011>

PATETES MİLDİYÖSÜ İLÂÇLAMA DENEMELERİNDE, PATETES YAPRAKLARINDA TRIPHENYLTİN ACETATE BAKİYELERİ

C. A. LLOYD.

C. OTACI

ve F.T. LAST

1960 yılında patetes mildiyösüne (*Phytophthora infestans*) karşı püs-kürtülen triphenyltin acetate Ulster? Supreme çeşidinde, hastalığın yayılmasını geciktirmiş ve ilaçlanmamışlara nazaran acre (takriben 4 dekar) başına gayri safi verimi 13,5 tondan 16,3 tona yükselmiştir. İlaçlanan bitkilerin yumruları arasında birkaç enfekte edilmiş bulunmakla beraber sağlam yumruların net ağırlığı acre başına 3,8 tona yükselmiştir.

Patetes yapraklarında ve yumrularında triphenyltin acetate bakiyelerini tayin etmek için, kerevizde triphenyltin acetate bakiye tayini metodunu değiştirilerek tatbik edilmiştir. İlaçlamadan hemen sonra pateteslerin dip ve üst yaprakları 36 ve 31 p.p.m. triphenyltin acetate ihtiiva etmektedirler; iki hafta sonra ise bakiyeler 12 ve 10 p.p.m. olarak tesbit edilmiştir. Yumrular 0,3 p.p.m. den az ihtiiva etmektedirler ki bunu ilaçlanmamıştan ayırt etmeye imkân yoktur.

Giriş.

Patetes mildiyösü mücadelesini geliştirmek maksadı ile hastalığın âmili olan *infestans* (Mont.) de Bary'a karşı mukavim türler yetiştirmek, (Lapwood⁸) suretiyle çalışmalar yapılmakla beraber daha müessir fungisitlerin araştırılmasına da devam edilmektedir. Daha önceleri odun özünün çürümesine mani olmak için kullanılan kalay bileşikleri ve bunlardan biri olan triphenyltin acetate'in patetes mildiyösünü de ihtiiva eden birçok tarla mahsulleri hastalıkları ile mücadelede kullanılmasına ilgi gösterilmiştir. 1959 da Rothamsted'te yapılan ufak çapta tarla denemelerinde bu fungisin patates mildiyösünü önemli derecede azaltması üzerine, 1960 yılında daha

(*) Bu çalışma 1960 yılında İngiltere'de yapılmış ve Journal of the Science of Food and Agriculture 1962 July V 13 No.7 sayısında nesredilmiştir. Chemical Industry ve J.S.F.A. komitelerince altı ay sonra Türkiye'de nesir müsaadesi verilmiştir.

geniş tarla tecrübelerinin tekrarına ve patates yapraklarındaki triphenyltin acetate bakiyelerinin tayini için bir metod bulunmasına, böylece hastalık âmili olan mantara karşı bakiye toksisitesini tayin etmeye karar verilmişdir. Analitik metod, hassasiyeti artırmak için modifiye edilmiş ve böylece yumrularda bakiye tayinleri yapılabilmüştür.

Tecrübeler ve neticeler:

I — Patates mildiyösünü mücadelesi (Last)

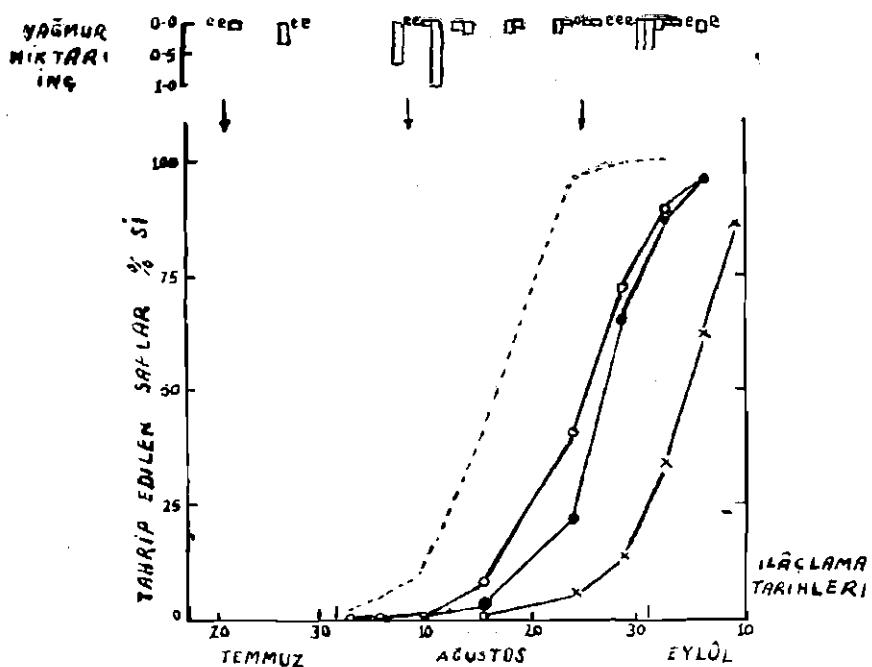
Geç eren bir patetes varyetesi olan Ulster Supreme üzerinde üç ticari fungisit preparatı; triphenyltin acetate, Zinc ethylenebisdit-hiocarbamate ve Copper Oxychloride mukayeseli olarak aşağıdaki tavsiye edilen dozlarında 100 gallon/acre miktarında püskürtülmüştür:

(1) Triphenyltin acetate: Acre başına 3 litre, % 20 aktif madde ihtiva eden formulasyon,

(2) Zinc ethylene: -1,2- bisdithiocarbamate acre başına 2 litre, % 65 aktif madde ihtiva eden formulasyon,

(3) Copper oxychloride: Acre başına 5 litre, % 50 aktif madde ihtiva eden formulasyon.

Tecrübe, her biri 8 parsel (6 sıra \times 40 ft) ihtiva eden dört bloktan ibarettir. Bu dört blok birbirinden dört koruyucu sırayla ayrılmıştır. Her blokta iki parsel şahit olarak bırakılırken diğer altısı bu üç fungisitin faktöryal kombinasyonlarıyla iki tekerülü olarak ilaçlanmıştır. Patetesler iki kez (21 Temmuz ve 8 Ağustos) veya üç kere (21 Temmuz, 8 Ağustos ve 25



Ağustosta) ilaçlanmış, fakat hastalığın inkişafında ve verimde ilaçlanma adetleri arasında bariz bir fark görülmemiştir. Sadece ortalamalar tekrarlanmıştır. Temmuzda sun'ı olarak enfekte edilen bitkilerden hastalık, Ağustosta sür'atle rüzgârla yayılmış ve tecrübe bu suretle hazırlanmıştır. Mildiyö tarafından bitki sapları miktarı İngiliz Mikoloji Cemiyetinin anahtarı (16) kullanılarak hesap edilmistiir. Large (7) tarafından tesbit edildiği üzere, ilaçlama hastalığın hücumunun gecikme safhasının başlangıcını uzatmış ve bu gecikmeler yaprakların % 50 sinin dökülmesi için gerekli zamanlara da aksetmiştir. Bu safhaya ilaçlanmamış şahitlerde 16 Ağustos ve çinkolu, bakırı ve kalaylı fungisitlerde ise mütekabil olarak şahitlerden 8, 10 ve 18 gün sonra erişilmiştir.

Yaprakların ömrünün uzaması yumruların verimini arttırmıştır. (Tablo I) gayri sâfi verim, çinkolu, bakırı ve kalaylı fungisitlerde mütekabil olarak acre başına 1,2; 1,5 ve 2,9 ton artmıştır. Kalay aynı zamanda mildiyö yumruların nisbetini azaltmış ve sağlam yumruların toplam ağırlığını ilaçlanmamışlara nazaran acre başına 9,9 tondan 13,7 tona yükselmiştir.

TABLO: I
Şiddetli mildiyö salgısında kalaylı, bakırı ve çinkolu fungisitlerin, pateteslerin verim ve kalitesi üzerine tesiri

KULLANILAN FUNGISIT

	İlaçlanmamış kontrol	Zinc ethylene 1,2 bisdithiocarbamate	Copper Oxychlorite	Triphenyltin Acetate
Püskürtme tatbikatı (100 gal/acre)				
w ağırlık				
Aktif madde —(—)		0,13	0,25	0,06
v hacim				
Yıkılmış yumruların gayri sâfi verimi ton acre (Standart hata ± 0,46)	13,5	14,7	15,0	16,3
Hastalıklı yumruların % miktarları (Parantez içindekiler açısal değişimler ± 1,7)	29, (32,3)	30 (33,5)	27 (31,1)	15 (23,1)
Hastalıklı yumruların % ağırlığı ± 2,3	26,5	29,7	27,5	15,7
Sağlam yumruların net verimi ton/acre ± 0,38	9,9	10,3	10,9	13,7

II — Triphenyltin Acetate bakiyelerinin kimyasal analizi (Lloyd ve Otaci)

Aldridge ve Cremer¹ diathyltin ve triethyltin birleşiklerinin alkalik tampon çözelti muvacehesinde dithizonla kolorimetrik reaksiyonuna dayanan analiz metodu vermişlerdir. Hardon ve arkadaşları⁽⁵⁾, reaksiyonun aynı şekilde triphenyltin birleşiklerine de tatabik edileceğini buldular ve ke-revizde Triphenyltin Acetate bakiyesi tayini için metod verdiler. Organik kalay bileşiklerinin tayini için mevcut diğer metodlar yaş kül etmeyi müte-akip kolorimetrik veya polarografik olarak inorganik kalay tayini esasına dayanmaktadır. (4,7,14,13) Bockve arkadaşları⁽³⁾ triphenyl kalay, diphenyl kalay ve inorganik kalayın ayrılmasını tetkik etmişlerdir. Henüz neşredilmemiş bir metod (2, 15) triphenyltin Acetate'in bitki materyalinde buhar des-tilasyonu ile ayrılmamasına ve inorganik kalayın tayini ile diğer araştırcıların metoduna göre- pateteslerde yapılmıştır. Bu metodlar çok hassastır, fakat çok zaman alır. Pek çok numunenin uzun zaman bekletilmesine mani olmak için çok daha çabuk uygulanan bu analitik metod tatabik edilmiştir. Çok yüksek hassasiyet mühim olmadığı için Hardon ve arkadaşlarının metodу tahkik edilmiş ve müsait bulunmuştur.

İlk müşahedeler :

Hardon ve arkadaşları, kerevizi dichloromethane'la ekstrakte etmişler, solventi uçurup, bakiyeyi Chloroformda çözüldükten sonra, absorbe edilmediği takdirde triphenyltin acetate'in kolorimetrik analizine tesir edecek tabii pigmentlerin absorbasyonu için Alumina kolonundan geçirilmişlerdir. Patetes yapraklarında ise bu yolla, çok fazla miktarda ekstrakte edilen pigmentlerin ancak, cüzi bir kısmı absorbe edilebilmiştir. Çözeltiye geçmiş olan fazla miktarda pigmentleri azaltmak için çalışmalar yapılmıştır. Yapraqların dichloromethane ekstraktları kurutulduktan sonra muhtelif solventlere alınmış ve asidik, bazik, nötral Alumina kolonlarından geçirilmiş-tir. (Tablo: II)

Benzenli çözeltisinin asidik Aluminadan geçirildiği zaman en az renge sahip olduğu ve bilinen miktarda triphenyltin acetate'in benzende bu şekilde geri kazanıldığı müşahede edildiği için metod bu şekilde değiştirilmiş-tir.

III — Kullanılan analiz metodu.

Patetes yapraklarının ekstraksiyonu: Tartılmış yapraklar (50 g) doğrudan doğruya Soxhlelet ekstraksiyon cihazına alınır (kartuş kullanmadan). Yapraklar bir cam pamuğu tabakası ve ağırlık vermek için bir kaç tane ince cam çubukla örtülür ki bunlar aynı zamanda solventin yüzeyde köpük yapmasına da engel olur. Ekstraksiyon kabına 100 ml. dichloromethane konur. Çalıştırılır, takriben 30 dakika, sekiz devir yaptırılır. Ekstraktör dolu iken, sifon yapmadan erlen alınır. Oda sıcaklığında basınçlı hava ile (tam yüze-yine gelecek şekilde ayarlanır) kuruluğa kadar buharlaştırılır. Buharlaşdırma takriben 30 dakikada tamamlanır. Kalsiyum klorür ihtiyaca eden desikatöre konur ve düşük basınçla ihtiyaca edebileceği eseri miktarda sudan kurtarılır.

Patetes yumrularının ekstraksiyonu: Yumruları bulaşmış olduğu top-raktan ayırmak için dikkatle yıkandır ve fırçalanır. Rendelendikten, veya

TABLO : II
Patetes yaprakları pigmentleri ve triphenyltin Acetate'in kromatografik absorbsiyonu

Aluminanın cinsi		Kolondaki absorbsiyon bantlarının rengi	Çıkan çözeltinin (eluate) rengi	Eluate'ta triphenyltin Acetate'in % recovery'si
Benzen	Asidik	Y	S	100
	Nötral	Y	R	1
	Bazik	Y	S	0
Chloroform	Asidik	Y	Y	98
	Nötral	Y+K	Y	T.E
	Bazik	Y+K	Y	T.E
Dichloromethane	Asidik	Y	Y-S	102
	Nötral	Y	S	3
	Bazik	Y	S	T.E
Petroleumether k.n. 40° - 60°	Asidik	Y+P	R	7
	Nötral	Y	R	2
	Bazik	Y	R	T.E

Anahtar: R = renksiz, Y = yeşil, S = sarı, K = kırmızı, P = portakal rengi, T.E = tesbit edilmemi.

ufak parçalara kesildikten sonra kırılır. 50 g. kırılmış patetes takriben 2 gram cam pamuğu ile karıştırılıp, alt kısmında 3-5 mm. kalınlığında cam pamuğu ihtiva eden kartuş içine konur. Solventin kartuş içinden geçmesine yardım etmek için dibine takriben 2 mm. çapında bir kaç delik açılır. Kartuş soxhselet ekstraksiyon cihazına konur. Ekstraksiyon kabına 80 ml. dichloromethane konur. Cihaz 90 dakika çalıştırılır (Takriben 25 dönmeye yapacak şekilde) gene sifon yapmadan alınır ve patetes yapraklarında olduğu gibi ekstrakt buharlaştırılır, bağıye desikatörde kurutulur.

Kromatografik temizleme (Clean - up): Kurutulmuş bağıye 3-5 ml. lik soğuk benzenle, kısım kısım ekstrakte edilerek 25 ml. lik bir balon jojeye alınır.

Absorbsiyon kromatografisinden evvel, daha uygun şekilde benzenle seyreltme kolondan sadece eseri sarı pigmentin eluate'e (kolondan geçirilmiş çözelti) geçmesini sağlar. Bu açık sarı renkte en fazla ışık absorbsiyonunu 470 m μ , dalga boyunda verir. Neticedeki kolorimetrik safhada spektrofotometrik ölçmeler 610 m μ dalga boyunda yapıldığı için bu da ihmäl edilebilir.

Triphenyltin acetate'in benzende çözeltisinin bilinen miktarları (2 ml hacminde) bütünü haldeki taze patetes yapraklarına veya kırılmış patetes yumrularına ilâve edilir. Böylece fungisitin recovery'leri - geri kazanma - soğuk dichloromethane'la direkt olarak ekstraksiyonla tayin edilmiştir. Bu % 80 den azdır. Aynı şekilde triphenyltin Acetate 0,5 - 30 p.p.m nisbetinde 50 gram numuneye (taze yaprak veya kırılmış yumrulara) soxhselet ciha-

zinda ilâve edilmiş ve fungisit için şayanı kabul recovery'ler elde edilmişdir. Soxhleslet ekstraksiyon cihazında dichloromethane'la recovery % 78 - 103'tür. Yaprak ve yumrularda ortalama % 93 - 95 recovery elde edilmiştir.

Kullanılan reaktifler.

(Kullanılan reaktiflerin hepsi saf reaktif evsafında olmalıdır).

Acidic Alumina (Brockmann scale II): Cam kapaklı 250 ml. lik kuru bir erlene 30 ml. destile su pipetle konur ve sallıyarak suyun erleninin bütün iç cidarına teması sağlanır. Buna aktivitesi I olan acidic Aluminadan (L. Light + CoLtd. Cotonbrook, Bucks) 100 gram konur. Ağzı sıkıca kapatılır ve 30 dakika mekanik karıştırıcıda çalkalanır.

Benzene : İki kere destilenmiş.

Borate-EDTA- tampon çözeltisi PH=8,4 : 19 gram sodium Borate ($Na_2B_2O_7 \cdot 10H_2O$), 12 gram Boric acid ve 2,5 gram ethylenediaminetetra-acetic acid, di sodium tuzu 1 lt. suda çözülür.

Chloroform : Phosgene'den arı, ethanolle stabilize edilmiş.

Dichloromethane: İki kere destilenmiş.

Dithizone stok çözelti: % 0,06 lik 0,06 gram dithizone, chloroformda çözülür ve 100 ml. ye tamamlanır.

Dithizone çalışma çözeltisi: % 0,012 lik stok çözelti kullanılacağı zaman 1/50 nisbetinde chloroformla seyreltilir.

Triphenyltin Acetate: Benzenden kristallendirilmiş e.n. = 124,5°C

Triphenyltin Acetate standart stok çözelti: % 0,05 lik, Benzende

Triphenyltin Acetate standart çalışma çözeltisi: % 0,001 ve % 0,0001 lik Benzende (10 mg/ml de) takriben.

Yaprakların benzendeki ekstraktından 2 ml, 10 ml ye benzenle seyreltilir. Eğer ekstrakt çok fazla pigment ihtiva ediyorsa daha fazla seyreltmeye ihtiyaç gösterebilir.

İç çapı 0,5 cm. boyu 50 cm. olan bir kromatografi kolonunun alt ucuna ufak bir pamuk tıkaç konur; kolon benzenle doldurulur. 1 gr. Brockmann Scale I lasidiik alumina benzene ilâve edilir ve hafifce vurarak kolon hazırlanır. Benzen, Aluminanın üst ucunda biraz kalıncaya kadar kolondan akıtilır. (Kolonun kuru kalmaması lazımdır). Kolona 6,5 ml. yumruların benzene ekstraktı veya 6,5 ml. yaprakların seyreltilmiş benzene ekstraktı konur, kolonun tepesinden dakikada 2 ml. eluate olacak şekilde hava basıncı (5 p.s.i.) tatbik edilir. İlk 2 ml. eluate atılır ve sonraki 3,5 ml. taksimatlı bir tüp veya meziyre alınır.

Kolorimetrik çalışma:

5,0 ml. Borate - EDTA tampon çözeltisi ihtiva eden 25 ml. lik ayırma hunisine 3,0 ml. eluate konur ve tam bir dakika çalkalanır. 10 ml. % 0,0012 lik Chloroformdaki dithizone çalışma çözeltisi ilâve edilir ve tekrar 1 dakika çalkalanır. Aynı şekilde blank (müşahit) için 3,0 ml. benzenle çalışılır. Dithizone ekstraktları kararlılıkta 20 dakika tutulur. (Bir kaç numuneyle çalışıldığı zaman 20 dakikalık zaman arası münasiptir. 610 m μ dalga boylunda yapılan spektrofotometrik ölçmelerde dithizone'nin renginin reaktif ilâvesinden sonra 5 - 25 dakika sabit olduğu yapılan çalışmalarla tesbit edilmiştir).

Ayırma humisinin çıkış borusuna eseri suyu absorbe etmek için filtre kâğıdından bir rule konur ve bundan süzerek dithizone ekstraktı 4 cm. lik hücrelere alınır ve reaktif blankına karşı test çözeltisinin optik yoğunluğu 610 m μ dalga boyunda ölçülür.

Referans için triphenyltin acetate'in benzende 1 ml. de 1-10 Mg. içtiva eden çözeltisinden kalibrasyon eğrisi hazırlanır. 1 - 30 Mg. triphenyltin acetate içtiva eden 3,0 ml.lik benzene çözeltisi, tampon çözelti ve dithizone'la anlatıldığı şekilde ekstrakte edilir.

IV — Triphenyltin acetate ile tarla tecrübeleri:

Daha evvelce de anlatıldığı gibi Ulster Supreme varyetesiinde olan pateslerin üst ve dip yapraklarından randomize olarak ilaçlanmış dört parselin herbirinden ve iki kontrolden numune alınmıştır. Triphenyltin Acetate ile ilaçlama (% 0,06) 21 Temmuz, 8 ve 25 Ağustos 1960 tarihlerinde yapılmıştır. (Tablo III). 2 numunedeği (dip ve üst yapraklar) yapılan 4 tayinin ortalamalarını vermektedir.

TABLO : III
Patetes yapraklarında Triphenyltin Acetate bakiyeleri

Parcel	Yaprak-lar	Triphenyltin Acetate p.p.m. Numunelerin alındığı tarih				
		26.8.1960	27.8.1960	30.8.1960	2.9.1960	9.9.1960
A	Ü (st)	19	27	16	15	12
	D (dp)	30	19	18	13	15
	Ü	48	29	18	13	8
B	D	36	36	19	10	13
	Ü	29	23	17		7
C	D	34	30	23	15	11
	Ü	26	28	15	10	12
D	D	42	33	18	13	9
İlaçlanmış A, B, C ve D parselle- rinin orta- laması	Ü	31	27	17	14	10
	D	36	30	20	13	12

İlaçlanmamış parselerdeki üst ve dip yaprakların değeri ise 2 p.p.m. dir. (Tayin limiti).

Aynı parselden aynı zamanda toplanmış numunelerdeki bakiyeler ortalamadan \pm % 8 fark etmektedir. Aynı numune ekstraktunda yapılan teker-rürlü tayimlende 10 - 40 p.p.m. kapsıyan sahada ortalamadan \pm 1 p.p.m., fark ettiği tesbit edilmiştir.

Patetes yumrularındaki bakiyeler:

Diğer araştırmacıların daha evvelki müşahedelerinde patetes yapraklarının triphenyltin acetate ile ilaçlanmasıının yumrularda inorganik kالayı 1,6

p.p.m. den 2 p.p.m. ye çıkardığı ima edilmektedir. Bununla beraber British Schering Manufacturing Laboratories Ltd. analizleri göstermiştir ki az kalay muhtevası 0,01 p.p.m. triphenyltin acetate'a tekabül etmektedir. O halde artma, ilaçlamanın tesiriyle olamaz. Biz de % 25 lik triphenyltin acetate'la acre başına 1,5 ve 3 nisbetinde ilaçlanmış iki tarladan alınmış yumruların 0,3 p.p.m. den az fungisit ihtiva ettiğini bulduk ki bu da, ilaçlanmış tarlalardan alınan yumrularda mevcut bakiyeden nazari dikkati çekerek kadar mühim bir farkı haiz değildir.

Münakaşa:

Anlatılan kolorimetrik metodta 0,02 lik bir optik yoğunluk (% 95 transmisyon) takriben 2 ug lik triphenyltin acetate tarafından verilmektedir. 0,02 den aşağı olan okumalar hassas değildir ve yumrularda 50 gram nümunenin 0,3 p.p.m. den daha az muhteva emniyetle tayin edilemez.

Triphenyltin Acetate ile ilaçlanmış parsellerden alınan yaprak nümunelerinin aanlızinde dipteki yapraklarda, üstteki yapraklardan fazla fungisit depo edildiği anlaşılmıştır ki muhitemelen yağmur yıkamasının neticesidir. Nümunenin alma peryodunda yağmur fazlaydı ve tahminlerin aksine yaprak yüzey bakiyelerinin azalması çabuk oldu. Tefrik edilecek bakiyeler mildi-yönün sürgüne hücum devresine kadar uzamaktadır ki bu ilaçlamadan iki hafta sonra olarak bulunmuştur. Ulster Supreme varyetesiinde şiddetli mildiyö salgınında % 0,6 1b/acre aktif madde hesabıyle kullanılan bu fungisitle yumrularda artan bir verim elde edilmiştir. Değişik varyetelerin fungisite karşı reaksiyonları az bilindiği için hastalık şiddetli olmadığı zaman fitotoksite bahis konusu olabilir.

İngiltere'de patetes çok mühim bir yiyecek maddesidir ve bu yüzden yapraklarına püskürtülince triphenyltin acetate'in yumruların içinde veya üstünde olup olmadığını bilmek elzemdir. Bu sebepten, fungisit ihtiva etmesi muhitemel topraktan, analizden evvel ayrılmalıdır. Bu temizleme prosesi esnasında yüzeydeki bakiyenin ne kadarının yok edildiği veya tamamen ortadan kaldırıldığı, veya sadece içteki bakiyenin kaldığı belli değildir. Yumruların üst yüzeyindeki bakiyeyi tayin güç görünmektedir; yüzeyden bir fungisit kaybı olmadan toprağı temizleyemek ve yüzey nessini penetre etmeyecek bir solventle yalnız buradaki bakiyeyi ekstrakte alabilmekte mümkün olabilecektir.

Analitik metodun seçilmesi en fazla toksisite miktarlarının limitlerine dayanır. Yağ kül etmeyi müteakip inorganik kalay tayinine dayanan bakiye metodları çok yorucudur ve hakiki triphenyltin Acetate bakiyesini vermez, halbuki Hardon'un metodu ve bunun modifikasyonları en kısa zamanda ve direkt olarak triphenyltin acetate'i tayin eder. Modifiye edilmiş bu analiz metodu patetes yumrularında 0,3 p.p.m. tayin limiti ile tatbik edilmiştir.

Bu çalışmanın yapılışı esnasında pateteslerde buhar destilasyonuna dayanan bu triphenyltin Acetate'in 0,01 p.p.m. tayin limiti olan bakiye metodunun tavsilatı öğrenilmiştir. Çok yüksek hassasiyet istenildiği ve tahlilin uzun zaman sümmesinin mahzurlu olmadığı yerlerde bu son metodun tercih edilmesi düşünülebilir.

Ziraat Vekâleti
Bitki Patoloji Laboratuvarı
Harpden, Herts

LITERATÜR

- 1 — ALDRIDGE, W. N. ve CREMER, J. E. 1957, Analyst **82**, 37
- 2 — British Schering Manufacturing Laboratories Ltd. hususi mükâlemeler
- 3 — BOCK, R. GORBACH, S. ve OESER, H. 1958, Angew. Chem **70**, 272
- 4 — GORBACH, S. ve BOCK, R. Z. 1958, Anal. Chem. **163**, 429
- 5 — HARDON, H. J. BRUNINK, H. ve POL. E. W. 1960, Vander Analyst **85**, 847
- 6 — HARTEL, K. Tin uses 1958, **143**, 9
- 7 — KROLLER E. 1960 Dtsch. Lebensmitt Rdtsh **56**, 190
- 8 — Lapwood D. H., N.A.A.S. 1960 quart Rev (**47**) 93
- 9 — LARGE E. C. 1952 Plant Path. **1**, 109
- 10 — LARGE E. C. 1953 Plant Path **2-1**
- 11 — LARGE E. C. 1956 Plant Path **6-39**
- 12 — LAST F.T. 1959 Annu. Rep. Rothamsted Exp. Sta. p. 131
- 13 — NANGNIOT P. ve MARTENS P. H. 1961. Analyt. Chim. acta **24**.276
- 14 — WIT, S. L. ve LIER, 1960 KL. van Versal, Volksgezon dh. Amst. p. 180
- 15 — Tin Research Institute hususi mükâlemeler.
- 16 — Trans, Brit. mycol. Soc. **31**, 140

SUMMARY

This article named «Triphenyltin Acetate residues on potato leaves in blight spraying trials» is translated from journal of the Science of food and agriculture 1962 July V 13 No.7 p. 353 by C. Otaci and published kindly permission of the society of Chemical Industry, J.S.F.A.