



GENOTIPO Y AMBIENTE DE PRODUCCIÓN AFECTAN LA COMPOSICIÓN FENÓLICA, ÁCIDOS CARBOXÍLICOS Y ACIDEZ TITULABLE DE CÁLCICES DE *Hibiscus sabdariffa* L.

GENOTYPE AND GROWING LOCALITY AFFECT THE PHENOLIC COMPOSITION, CARBOXYLIC ACIDS AND TITRATABLE ACIDITY OF *Hibiscus sabdariffa* L. CALYCES

César Sánchez-Feria¹, Yolanda Salinas-Moreno^{2*}, Víctor A. González-Hernández¹,
Ma. del Carmen Ybarra-Moncada³, Nicacio Cruz-Huerta¹ y R. Marcos Soto-Hernández¹

¹Colegio de Postgraduados, Campus Montecillo, Montecillo, Texcoco, Estado de México. ²Instituto Nacional de Investigaciones Forestales, Agrícolas y Pecuarias, Campo Experimental Centro Altos de Jalisco, Tepatlán de Morelos, Jalisco, México. ³Universidad Autónoma Chapingo, Posgrado en Ciencia y Tecnología Agroalimentaria, Chapingo, Texcoco, Edo. México.

*Autor para correspondencia (yolasm@gmail.com)

RESUMEN

Factores como las condiciones ambientales (A), genotipo (G) y la interacción entre éstos (G × A) determinan en algunos cultivos la calidad de frutos y flores. El objetivo de la investigación fue evaluar los efectos de G, A y G × A en la composición fenólica y variables de calidad de los genotipos de *Hibiscus sabdariffa* L. Negra Quiviquinta (cálices oscuros) y UAN 8 (cálices claros). Cada genotipo se cultivó en tres localidades de los estados de Colima, Nayarit y Oaxaca. Las variables de calidad determinadas fueron los contenidos de compuestos fenólicos solubles totales (CFST), antocianinas totales (AT) y porcentaje de acidez titulable (PAT). El análisis de antocianinas y la cuantificación de ácidos carboxílicos de cadena corta se realizaron por cromatografía líquida de alta resolución (HPLC). Los efectos de G, A y la interacción G × A fueron altamente significativos ($P \leq 0.01$). Los contenidos de CFST y AT dependieron del genotipo (67 y 68 %, respectivamente), en tanto que el PAT fue muy influenciado por el ambiente (77 %). Entre localidades, la variedad Negra Quiviquinta tuvo un contenido promedio de CFST superior en 25 % al de UAN-8 (3355 ± 235 vs 2685 ± 256 mg EAG 100 g⁻¹ MS). En AT, el contenido promedio entre localidades para la variedad Negra Quiviquinta fue 2.2 veces mayor en relación con la variedad UAN-8 (718 ± 184 vs 323 ± 73 mg EC3G 100 g⁻¹ MS). El PAT promedio entre localidades fue semejante en ambos genotipos (20.0 y 21.8 %). Los ácidos orgánicos identificados fueron oxálico, tartárico, málico, cítrico y succínico; el ácido succínico fue el más abundante en ambos cultivares (509.0 ± 231 y 412.2 ± 118 mg 100 g⁻¹ para Negra Quiviquinta y UAN 8, respectivamente). El ambiente de producción no modificó el perfil de las antocianinas, ni de los ácidos carboxílicos, únicamente sus porcentajes relativos.

Palabras clave: *Hibiscus sabdariffa*, fitoquímicos, acidez titulable, ambiente, genotipo.

SUMMARY

Factors such as environmental conditions (E), genotype (G) and the interaction between them determine in some crops the quality of fruits and flowers. This research evaluated the effects of G, E and G × E on the phenolic composition and quality traits of the genotypes of *Hibiscus sabdariffa* L., Negra Quiviquinta (dark calyces) and UAN 8 (clear calyces). Each genotype was grown in three locations in the states of Colima, Nayarit and Oaxaca. The quality traits recorded were total soluble phenolic compounds (FST), anthocyanins (TA) and percentage of titratable acidity (PTA). The analysis of anthocyanins content and the quantification of short-chain carboxylic acids were carried out by high performance liquid chromatography (HPLC). The effects of G, E and G × E interaction were highly significant ($P \leq 0.01$). The

contents of FST and TA were genotype dependent (67 and 68 %, respectively), while the PTA was highly influenced by the environment (77 %). Among localities, the Negra Quiviquinta variety had an average FST content higher by 25 % than UAN 8 (3355 ± 235 vs 2685 ± 256 mg EAG 100 g⁻¹ MS). In AT, the average content among localities for the Negra Quiviquinta variety was 2.2 times higher in relation to the UAN-8 variety (718 ± 184 vs 323 ± 73 mg EC3G 100 g⁻¹ MS). The average PTA between locations was similar in both genotypes (20.0 and 21.8 %). The organic acids identified were oxalic, tartaric, malic, citric and succinic, of which succinic acid was the most abundant in both cultivars (509.0 ± 231 mg 100 g⁻¹ and 412.2 ± 118 mg 100 g⁻¹ for Negra Quiviquinta and UAN 8, respectively). The production environment did not modify the profile of anthocyanins, nor the carboxylic acid content, only their relative percentages.

Index words: *Hibiscus sabdariffa*, phytochemicals, titratable acidity, environment, genotype.

INTRODUCCIÓN

La jamaica, como se le conoce en México a *Hibiscus sabdariffa* L., es una planta que se cultiva anualmente en las regiones tropicales y subtropicales del país. La estructura de la planta con mayor valor comercial son los cálices, a partir de los cuales se prepara la tradicional "agua de jamaica". Los cálices de *Hibiscus sabdariffa* contienen abundantes cantidades de compuestos fenólicos, entre los que destacan las antocianinas, ácidos fenólicos, y otros flavonoides del tipo flavonoles y proantocianidinas (Borrás-Linares *et al.*, 2015; Reyes-Luengas *et al.*, 2015). Las diferentes actividades biológicas y propiedades medicinales asociadas con los cálices de jamaica se deben a sus compuestos fenólicos (Zhang *et al.*, 2014a); la elevada actividad antioxidante se atribuye principalmente a la presencia de sus antocianinas (Jabeur *et al.*, 2017), por lo que la evaluación del contenido de estos compuestos es de importancia como atributo de calidad, debido a que los consumidores prefieren cálices que, además de tener el sabor ácido característico, pigmenten intensamente el "agua fresca de jamaica", la que tendrá mayor contenido de antioxidantes. Una dieta rica en antioxidantes se ha

relacionado con menor incidencia de enfermedades crónico-degenerativas (Shahidi y Ambigaipalan, 2015).

El contenido de compuestos fenólicos está relacionado con el genotipo, y se encuentra estrechamente asociado con el color de los cálices (Christian y Jackson, 2009) por la presencia de las antocianinas; sin embargo, el ambiente de producción también afecta el contenido de estos compuestos (Jaakola y Hohtola, 2010). Una variación de hasta 70 % en el contenido de compuestos fenólicos solubles totales y antocianinas, al variar la localidad de producción, fue reportada para variedades de jamaica cultivadas en Senegal (Juliani *et al.*, 2009). La temperatura y la luminosidad son los componentes ambientales más estudiados, ya que afectan los factores de transcripción relacionados con la síntesis y acumulación de antocianinas (Jaakola, 2013); en el caso particular de la jamaica, el fotoperiodo es también relevante, ya que el cultivo es sensible a este factor.

Los cálices de *H. sabdariffa* se caracterizan por presentar elevada acidez, que se atribuye a la presencia de diferentes ácidos carboxílicos, entre los que destacan los ácidos succínico y oxálico, además del ascórbico (Wong *et al.*, 2002). La acidez es determinante para el sabor de las bebidas preparadas a partir de los cálices de esta planta, por lo que se relaciona con la aceptabilidad por el consumidor (Bechoff *et al.*, 2014); sin embargo, a pesar de la importancia de la acidez en la aceptabilidad de los productos elaborados a partir de los cálices, poco se ha estudiado la relación entre la composición de los ácidos orgánicos, la acidez y la influencia del ambiente de producción sobre estas variables.

En México, la producción comercial de cálices de *H. sabdariffa* se realiza a partir de genotipos denominados criollos, que además de presentar bajos rendimientos, difieren fenotípicamente en forma, tamaño, color (Torres-Morán *et al.*, 2011), y contenido de compuestos fenólicos de interés nutracéutico. Un factor relevante para mejorar la competitividad del cultivo de jamaica en México es la obtención de variedades mejoradas adaptadas a las diferentes zonas productoras; de igual relevancia es identificar los sitios de producción con mayor potencial para la acumulación de bioactivos en los cálices. Por lo anterior, los objetivos del trabajo fueron evaluar los efectos del genotipo, el ambiente y su interacción en los contenidos de compuestos fenólicos, antocianinas, y el porcentaje de acidez titulable, así como, el perfil por cromatografía líquida de alta resolución (HPLC) de antocianinas y ácidos carboxílicos de cadena corta, como atributos de calidad en dos genotipos de jamaica.

MATERIALES Y MÉTODOS

Material vegetal y sitios de estudio

Se utilizaron los genotipos de *Hibiscus sabdariffa* L. Negra Quiviquinta (NQ) (cálices oscuros) y UAN 8 (cálices claros), sembrados en tres localidades de estados mexicanos con tradición en la producción de jamaica. La información sobre el nombre de las localidades y algunas de sus variables agroclimáticas se presenta en el Cuadro 1.

Manejo del cultivo

Los experimentos se establecieron en monocultivo bajo condiciones de temporal en el ciclo PV 2015. La siembra se realizó una vez establecido el temporal, en la primera semana de julio. El manejo agronómico aplicado en los experimentos fue el que se practica en cada región de producción. La fórmula de fertilización utilizada fue 40N-40P-00K. Se aplicaron 100 unidades de N por ha; 50 % a los 20 días después de la siembra (dds) y el resto en la floración. El fósforo se aplicó a los 20 dds. El control de malezas se efectuó de manera manual. La principal plaga que se presentó fue la hormiga arriera (*Atta* sp.), que se controló con aplicación del insecticida Patrón (Imidacloprid 0.35 %) al esparcir 100 g de polvo alrededor de cada agujero o "casa de arriera".

Preparación del extracto acuoso

Se empleó la metodología descrita por Galicia-Flores *et al.* (2008). A 2.5 g de cálices secos se le adicionaron 100 mL de agua destilada; la mezcla se llevó a ebullición por 15 min; se separó el extracto por decantación. El procedimiento se realizó por duplicado. Se reunieron los extractos y se filtraron con papel Whatman No. 4 para aforar a 200 mL con agua destilada. Los extractos se almacenaron en refrigeración y fueron analizados dentro de los tres días inmediatos. A partir de estos extractos se realizaron todas las determinaciones, excepto la cuantificación y análisis de ácidos carboxílicos.

Porcentaje de acidez titulable (PAT)

Se determinó con el método 942.15 descrito por la AOAC (2015). Una alícuota de 10 mL de extracto se diluyó a 200 mL con agua destilada. Se usó fenolftaleína como indicador y se tituló con NaOH (JT Baker®) 0.1 N previamente valorada. El PAT se expresó en función del ácido cítrico y en base seca. Esta determinación se realizó por triplicado.

Cuadro 1. Coordenadas geográficas y algunas variables ambientales de las localidades en las que se cultivaron las variedades de jamaica.

Estado	Localidad	Coordenadas geográficas		Altitud (msnm)	FTP (h)	TMA (°C)	PPMA (mm)
		LN	LO				
	Comala	19° 18' 19.36"	103° 45' 12.03"	735	12.96	25.3	842
Colima	Puerta de Anzar	19° 07' 14.81"	103° 32' 57.00"	466	12.95	26.6	623
	Trapichillos	19° 09' 38.00"	103° 31' 32.00"	552	12.95	24.8	1045
	Jala	21° 5' 23.15"	104° 26' 18.32"	1071	13.06	23.2	881
Nayarit	Quiviquinta	22° 43' 45.98"	105° 20' 7.10"	97	13.15	27.4	1162
	Xalisco	21° 27' 2.71"	104° 53' 55.94"	1194	13.08	22.8	1255
	Los Limones	16° 01' 34.27"	97° 29' 34.95"	101	12.78	22.1	1007
Oaxaca	Río Grande	16° 00' 37.57"	97° 26' 0.63"	70	12.78	27.3	1221
	Sta. María Tonameca	15° 44' 47.69"	96° 32' 46.56"	37	12.77	26.8	790

FTP: fotoperiodo; TMA: temperatura media anual; PPMA: precipitación media anual.

Contenido total de antocianinas (AT)

Se midió la absorbancia del extracto acuoso previamente preparado a 520 nm en un espectrofotómetro (PerkinElmer® Lambda 25 UV/Vis, Waltham, MA, USA). Para su cuantificación se elaboró una curva estándar ($Y = 0.0464x - 0.0034$; $R^2 = 0.9997$) con cianidina 3-glucósido (Polyphenols®, Nw). El contenido se expresó como mg equivalentes de cianidina 3-glucósido (EC3G) por 100 g de materia seca (mg EC3G 100 g⁻¹ MS) (Galicia-Flores *et al.* (2008).

Compuestos fenólicos solubles totales (CFST)

Se usó el método de Folin-Ciocalteu (Singleton y Rossi, 1965). A 100 µL del extracto acuoso se adicionaron 125 µL de reactivo Folin-Ciocalteu (Sigma Aldrich, MA), se agitó y dejó reaccionar por 6 min en oscuridad; después se neutralizó con 1250 µL de carbonato de sodio al 19 %. El volumen se ajustó a 3 µL con agua destilada. La muestra se agitó y se mantuvo por 90 min en oscuridad. La absorbancia se midió en un espectrofotómetro (PerkinElmer Lambda 25 UV/Vis, Waltham, MA, USA) a una longitud de onda de 760 nm. Los resultados se expresaron en mg equivalentes de ácido gálico por 100 g de muestra seca (mg EAG 100 g⁻¹ MS) para lo cual se elaboró una curva patrón ($Y = 0.0023X - 0.0015$; $R^2 = 0.999$) de ácido gálico (20-100 ppm).

Perfil de antocianinas por cromatografía líquida de alta resolución (HPLC)

Se utilizó un equipo PerkinElmer® Series 200 equipado con una columna C18 hypersil ODS (200 × 4.6 mm, 5 µm). La metodología de análisis empleada fue la descrita

por Fossen *et al.* (2001), que utiliza un sistema de gradientes con dos eluyentes: A, ácido fórmico (Merck):agua (JT Baker) (1:9 v/v); y B, ácido fórmico:agua:metanol (JT Baker) (1:4:5 v/v/v). Todos los disolventes utilizados fueron grado HPLC. Una alícuota del extracto acuoso filtrada en un acrodisco de nylon 0.45 mm (Titan2®) se guardó en un vial ámbar a 4 °C hasta su análisis. El volumen de muestra inyectado fue de 10 mL, la velocidad de flujo 1.2 mL min⁻¹ y el tiempo de corrida de 21 min. La temperatura de la columna se mantuvo a 25 °C y la detección de las antocianinas se efectuó a 520 nm en un detector UV-vis con arreglo de diodos. La identidad de las antocianinas se obtuvo mediante los espectros de UV-visible obtenidos con el detector de arreglo de diodos, el uso de estándares comerciales (cianidina 3-glucósido, Sigma) y la información de trabajos publicados (Ifie *et al.*, 2018; Rodríguez-Medina *et al.*, 2009).

Extracción de ácidos carboxílicos de cadena corta

Los cálices secos se molieron en un molino de martillos (IKA®, modelo MF 10, China), equipado con una malla de 0.5 mm. Las harinas se deshidrataron hasta llegar a peso constante en una estufa de convección a 40 °C. La extracción se realizó a partir de 0.5 g de harina y 25 mL de agua bidestilada. La mezcla se colocó en baño ultrasónico (Branson® 2510, Dallas, TX, USA) durante 15 min y posteriormente en agitación por 30 min (Gyratory Shaker®, modelo G10, Belle Mead, NJ, USA), para después refrigerarse a 4 °C por 90 min. La muestra se filtró en papel Whatman No. 4 y se aforó a 25 mL con agua bidestilada. Una alícuota de 2 mL de esta muestra se filtró con acrodisco (Titan2) de membrana de nylon de 0.45 µm, y se colocó en vial ámbar para mantenerlo en refrigeración a 4 °C hasta su análisis por HPLC.

Análisis de ácidos carboxílicos de cadena corta por HPLC

Se utilizó el mismo equipo de HPLC usado para el análisis de antocianinas. Las condiciones de trabajo se estandarizaron según lo descrito por Cen *et al.* (2007), con algunas modificaciones. Como fase móvil se empleó una mezcla de fosfato de potasio 0.01M (pH 2.4, ajustado con ácido fosfórico) y metanol grado HPLC en proporción 95:5 (v/v). Se utilizó una columna C18 Hypersil ODS (200 × 4.6 mm, 5 µm) a 30 °C, el flujo de elución fue 1.0 mL min⁻¹, con un tiempo de corrida de 10 min y un volumen de inyección de 10 µL. La detección se realizó a una longitud de onda de 214 nm con el mismo detector utilizado para antocianinas. Se utilizaron estándares comerciales de los ácidos orgánicos málico, cítrico, oxálico, succínico y tartárico (Sigma, USA) para preparar las curvas patrón y calcular el contenido de cada ácido en el extracto.

Análisis estadístico

Los resultados del contenido de CFST, AT y PAT fueron sometidos a un análisis combinado mediante el modelo de efectos principales aditivos e interacción multiplicativa (AMMI, por sus siglas en inglés), mediante el método de medias ajustadas, para estimar la influencia del genotipo, la localidad y su interacción. Luego se realizó una comparación múltiple de medias con la prueba de Tukey ($P \leq 0.05$) para identificar diferencias estadísticas entre los genotipos y las localidades evaluadas. El paquete estadístico empleado fue SAS System Versión 9.4.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

El análisis AMMI mostró que todos los factores de variación debidos a tratamientos (genotipo, ambiente y la interacción entre ambos) tuvieron un efecto significativo ($P \leq 0.01$) en las variables evaluadas (Cuadro 2). De acuerdo con las sumas de cuadrados, los contenidos de CFST y AT estuvieron influenciados principalmente por el genotipo; este factor explicó 67 % de la variación observada; la localidad y la interacción G × A fueron responsables de

16 y 17 %, respectivamente, de la variación restante en el CFST, y 21 y 12 % de la variación en el contenido de AT. Al respecto, Ottai *et al.* (2004) reportaron un efecto altamente significativo de la localidad, el genotipo y la interacción entre ambos factores sobre el contenido de AT en variedades de jamaica cultivadas en Egipto.

En contraste, el porcentaje de acidez titulable (PAT) fue mayormente afectado por el ambiente (77 %), seguido de la interacción (19 %) y del genotipo (5 %) (Cuadro 2). Ottai *et al.* (2004) reportaron un efecto elevado de la localidad (89 %) en los valores de PAT en cálices de Jamaica; sin embargo, Salinas-Moreno *et al.* (2012) reportaron una correlación significativa entre el cultivar y el nivel de acidez titulable, con un número más amplio de cultivares, crecidos en un mismo sitio.

Los estudios sobre efecto del ambiente de producción en la composición fenólica de los cálices y su acidez son escasos; la mayoría se han realizado en países como Egipto (Ottai *et al.*, 2004) y Senegal (Juliani *et al.*, 2009), que son grandes productores de cálices de jamaica. Para otros cultivos de clima templado se ha reportado mayor acumulación de antocianinas en ambientes de alta luminosidad y baja temperatura (Jaakola y Hohtola, 2010), pero en cultivos como la jamaica, con adaptación a ambientes tropicales donde prevalecen alta temperatura y elevada luminosidad, no se ha estudiado con detalle el efecto de estos dos factores, por lo que es un área que requiere mayor investigación.

Contenido de compuestos fenólicos solubles totales (CFST)

La variación del CFST por localidad en los genotipos NQ y UAN 8 se muestra en la Figura 1. El genotipo fue el principal factor de variación para esta variable, ya que NQ presentó niveles 25 % más altos que UAN 8. Los coeficientes de variación de 7.0 y 9.0 % mostraron en ambos genotipos una variación semejante a través de los ambientes. La localidad de Santa María Tonameca, Oaxaca fue la más favorable para la acumulación de CFST en ambos genotipos.

Cuadro 2. Sumas de cuadrados resultantes del análisis AMMI para contenido de compuestos fenólicos solubles totales (CFST), antocianinas totales (AT) y porcentaje de acidez titulable (PAT) de cálices deshidratados de dos genotipos de *Hibiscus sabdariffa* cultivados en nueve localidades.

Fuente de variación	GL	Sumas de cuadrados					
		CFST	%	AT	%	PAT	%
Genotipo (G)	1	8,070,287**	67	2,815,248**	68	47**	4
Ambiente (A)	8	1,971,888**	16	843,075**	21	799**	77
Interacción (G×A)	8	2,007,202**	17	463,566**	12	194**	19

**Significancia $P \leq 0.01$.

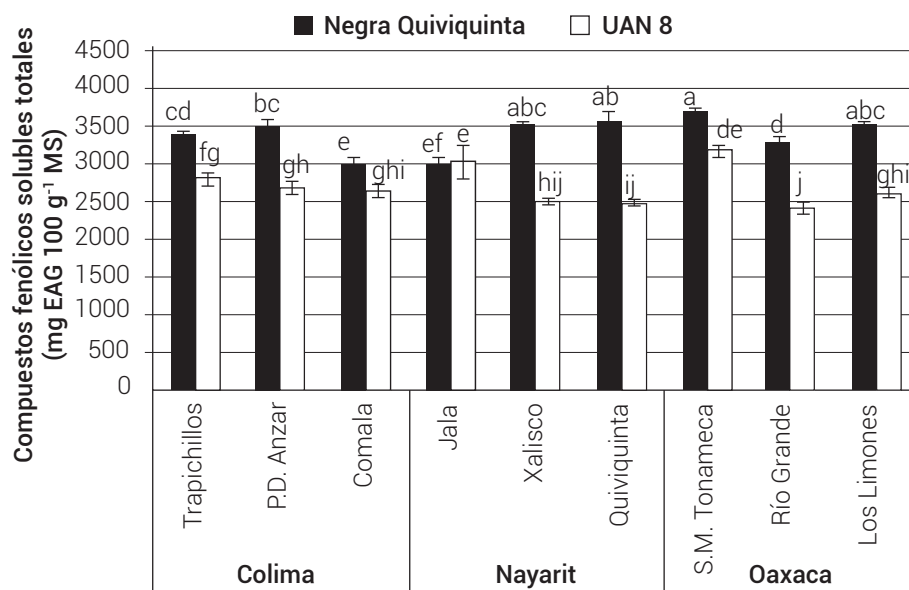


Figura 1. Efecto del genotipo y localidad en el contenido de compuestos fenólicos solubles totales (CFST) en dos genotipos de *Hibiscus sabdariffa* cultivados en nueve localidades.

En las que menor acumulación se observó fue en Comala, Colima para NQ y Río Grande, Oaxaca para UAN 8. Los valores de CFST obtenidos en este estudio son comparables a los reportados por Juliani *et al.* (2009) en variedades cultivadas en Senegal (1000 a 3300 mg EAG 100 g⁻¹ MS) determinados en cálices molidos y metanol acuoso como disolvente de extracción, y a los encontrados por Reyes-Luengas *et al.* (2015) en cálices enteros de variedades mexicanas utilizando agua como disolvente de extracción (1550 a 3650 mg EAG 100 g⁻¹ MS).

Contenido de antocianinas totales (AT)

El promedio de AT por ambientes para NQ fue 718 ± 184 mg EC3G 100 g⁻¹ MS, que superó 2.2 veces al registrado para UAN 8 (323 ± 73 mg EC3G 100 g⁻¹ MS), por lo que el efecto del genotipo fue determinante para esta variable. El genotipo NQ en las localidades de Xalisco y Quiviquinta, Nayarit fue el que acumuló mayor contenido de AT, mientras que en las localidades Los Limones, Oaxaca y Comala, Colima registró los valores más bajos. En UAN 8, los valores mayores de AT se observaron en Jala y Xalisco, Nayarit y los menores se presentaron en Puerta de Anzar, Colima y Los Limones, Oaxaca. La variación en el contenido de AT entre localidades para el genotipo NQ fue de hasta 220 %, mucho mayor a la mencionada (70 %) por Juliani *et al.* (2009), pero similar a la reportada por Ottai *et al.* (2004), quienes informaron diferencias de hasta 194 %. El valor de AT (1099 ± 34 mg EC3G 100 g⁻¹ MS) reportado para cálices de jamaica rojo oscuro (Reyes-Luengas *et al.*, 2015) es parecido al observado para NQ en las localidades de Quiviquinta y Xalisco, Nayarit.

La localidad más favorable para la acumulación de AT en ambos genotipos fue Xalisco, Nayarit en tanto que Los Limones, Oaxaca fue la menos favorable. De acuerdo con la información del Cuadro 1, la principal diferencia entre ambas localidades fue el fotoperiodo, con un valor más alto en Xalisco. La jamaica es un cultivo sensible a este factor y requiere un periodo de 12.5 a 13.5 h luz por día para que ocurra la inducción floral. No se localizaron reportes publicados de que esta variable esté asociada con la acumulación de antocianinas en jamaica; sin embargo, Ifie *et al.* (2018) reportaron 30 % más antocianinas en los cálices de jamaica de una variedad cultivada en la estación seca (octubre-marzo) con respecto a la estación húmeda (marzo-julio). Los autores no precisan si estas diferencias se originan por las condiciones de temperatura y luminosidad prevalecientes en cada estación. En la ruta biosintética de antocianinas participan varias enzimas, de las cuales, la inicial es la fenilalanina amonio liasa (PAL) y la terminal, la antocianidina 3 glucosil transferasa (3GT) (Zhang *et al.*, 2014b). La sensibilidad de cada una de estas enzimas a factores como luz y temperatura varía según la especie. En *Hibiscus sabdariffa* se ha reportado que la PAL no es sensible a la luz, en tanto que la chalcona sintasa es muy sensible (Mizukami *et al.*, 1989), por lo que se requieren más estudios para entender la participación de los factores del ambiente antes señalados en la síntesis y acumulación de antocianinas en esta especie.

El uso de genotipos con alto contenido de fitoquímicos es conveniente para la industria que utiliza los cálices de jamaica como fuente de productos de valor nutracéutico y

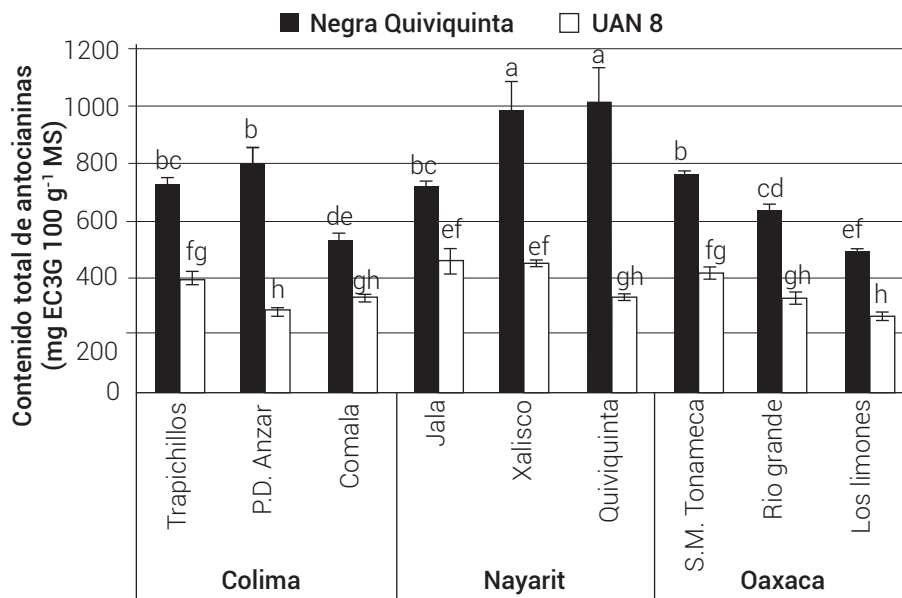


Figura 2. Efecto del genotipo y del ambiente sobre el contenido de antocianinas totales (AT) en los cálices de dos variedades de *Hibiscus sabdariffa*.

medicinal. La variedad Negra Quiviquinta cumple con este criterio al tener un elevado contenido de CFST, en los que están incluidas las antocianinas. La fracción de CFST también contiene compuestos astringentes, como proantocianidinas y ácidos fenólicos, diferente a la de antocianinas (Reyes-Luengas *et al.*, 2015) que contribuyen al sabor y palatabilidad de sus derivados.

Perfil cromatográfico de antocianinas

El perfil de antocianinas fue similar entre los genotipos de jamaica evaluados (NQ y UAN 8) y estuvo representado por cinco antocianinas, de las cuales delphinidina 3-sambubiósido (D3S, pico 2) y cianidina 3-sambubiósido (C3S, pico 5) fueron las de mayor proporción relativa (Figura 3). Los picos 1 y 3 no fueron identificados; sin embargo, según Iffie *et al.* (2016), el pico 3 podría corresponder a delphinidina 3-glucósido. El pico 4 corresponde a cianidina 3-glucósido, que presentó el mismo tiempo de retención y espectro de UV-visible que el estándar comercial. El perfil de antocianinas (número de antocianinas presentes), no se modificó entre localidades, únicamente los porcentajes relativos. La variación entre localidades para las antocianinas D3S y C3S se muestra en el Cuadro 3. Independientemente del genotipo, D3S mostró una variación entre 52.2 y 71.6 %, en tanto que C3S varió desde 23.5 hasta 37.0 %. Para NQ, la mayor variación se presentó en las localidades de Nayarit y Colima, mientras que en UAN 8 fue en las localidades de Colima y Oaxaca.

Los porcentajes relativos de las antocianinas dominantes

en los genotipos de jamaica son comparables con lo reportado por Borrás-Linares *et al.* (2015) y Galicia-Flores *et al.* (2008) para genotipos nacionales, aunque estos últimos autores reportaron una variación más amplia en los porcentajes de D3S (46 a 82 %) y C3S (18 a 54 %). Estos resultados se pueden atribuir al efecto del ambiente de cada localidad. Aunque también el método de deshidratación de los cálices puede influir. El proceso de deshidratación de los cálices a temperaturas elevadas y periodos prolongados de exposición a la luz podría causar la degradación de estos metabolitos, con un efecto mayor en D3S por ser más susceptible que C3S (Leyva *et al.*, 2012).

Porcentaje de acidez titulable (PAT)

El efecto dominante del factor ambiental sobre el PAT (Cuadro 2), atributo del sabor agradable de los extractos acuosos de *H. sabdariffa* se muestra con los resultados de la interacción G × A (Figura 4). Ninguna de las variedades predominó con alto PAT en todos los ambientes evaluados. En las localidades de los estados de Colima y Oaxaca los valores de PAT fueron menores, donde sólo UAN 8 en Comala, Colima sobresalió con 25.7 % y en Río Grande, Oaxaca con 24.3 %. Fue en la localidad Los Limones, Oaxaca donde se registraron los PAT más bajos para ambos genotipos (11.3 y 16.1 %).

Los resultados obtenidos muestran que el nivel de acidez en los genotipos de jamaica cambia en función del sitio de producción, posiblemente porque el ambiente afecta la expresión génica de enzimas involucradas en la síntesis

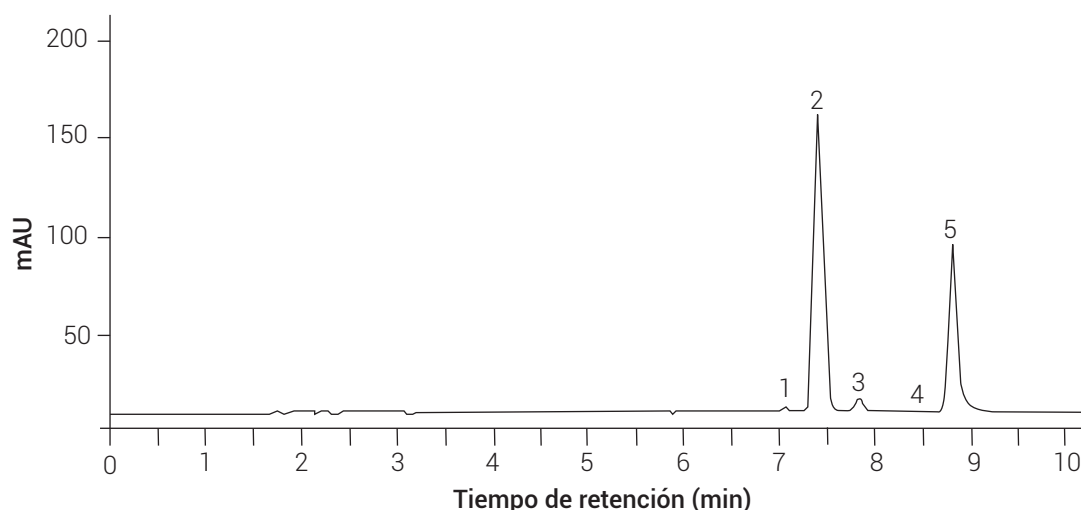


Figura 3. Perfil cromatográfico de antocianinas identificadas en el extracto acuoso de cálices de *Hibiscus sabdariffa* del genotipo Negra Quiviquinta. Las antocianinas detectadas fueron: 1) no identificada, 2) delphinidina 3-sambubiósido, 3) delphinidina 3-glucósido, 4) cianidina 3-glucósido y 5) cianidina 3-sambubiósido.

de los ácidos orgánicos. Trabajos como los de Galicia-Flores *et al.* (2008) y Salinas-Moreno *et al.* (2012) en variedades de *H. sabdariffa* cultivadas en un mismo sitio, reportan mayor acidez en las variedades de cálices claros en relación con las de cálices oscuros, lo cual coincide con lo encontrado en el presente estudio. Los consumidores prefieren variedades cuyos cálices presenten una acidez elevada, por lo que para este propósito, las localidades más adecuadas serían las del estado de Nayarit.

Análisis de ácidos carboxílicos (AC)

El perfil cromatográfico de los AC presentes en los genotipos NQ y UAN 8 estuvo integrado por seis picos que fueron identificados como: 1) ácido oxálico, 2) ácido tartárico, 3) ácido málico, 4) ácido cítrico y 5) ácido succínico, además de la presencia de otro ácido que no fue identificado (NI) (Figura 5). El contenido promedio de AC fue igual ($P \geq 0.05$) entre genotipos (Cuadro 4). En ambos, el ácido

oxálico se encontró en menor concentración y el succínico en mayor. Los contenidos de los ácidos oxálico, tartárico, málico y succínico fueron similares entre genotipos. El efecto de localidad sobre el contenido de los ácidos carboxílicos analizados fue mayor en la variedad NQ que en UAN 8, al presentar la variedad NQ mayores variaciones entre las diferentes localidades en el contenido de cada uno de los ácidos analizados.

En NQ el contenido más elevado de AC se presentó en la localidad de Río Grande, Oaxaca; el menor se observó en la localidad de Los Limones, Oaxaca. El genotipo UAN 8 mostró el mayor contenido de AC cuando se cultivó en Comala, Colima, y el menor se presentó en Río Grande, Oaxaca.

La presencia de ácidos como cítrico, málico, tartárico, oxálico, succínico, fórmico, acético e hibísico ha sido reportada previamente en cálices de *H. sabdariffa* (Ibrahim

Cuadro 3. Contenido relativo de las antocianinas predominantes (D3S y C3S) en extractos acuosos de cálices deshidratados de dos genotipos de *Hibiscus sabdariffa* cultivados en diferentes localidades.

Varietal	Estado	D3S (%)	C3S (%)
Negra Quiviquinta	Oaxaca	60.0 - 62.2	34.2 - 37.0
	Nayarit	61.6 - 71.6	23.5 - 30.8
	Colima	58.6 - 63.7	29.4 - 34.1
	Oaxaca	52.7 - 62.5	31.1 - 43.2
UAN 8	Nayarit	55.2 - 63.7	31.7 - 40.5
	Colima	53.5 - 71.4	24.7 - 41.9

D3S: delphinidina 3-sambubiósido; C3S: cianidina 3-sambubiósido.

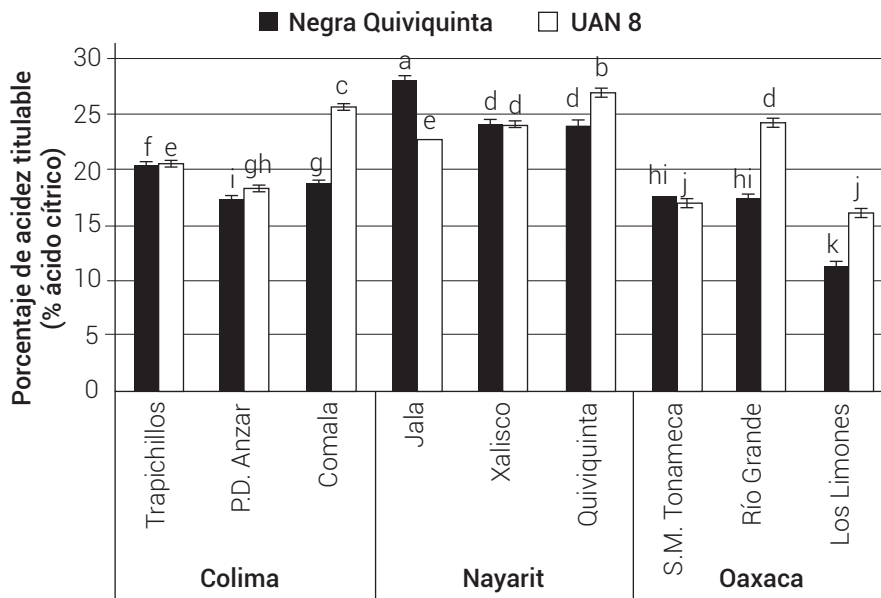


Figura 4. Efecto del genotipo y localidad en el porcentaje de acidez titulable de los cálices en dos genotipos de *Hibiscus sabdariffa*.

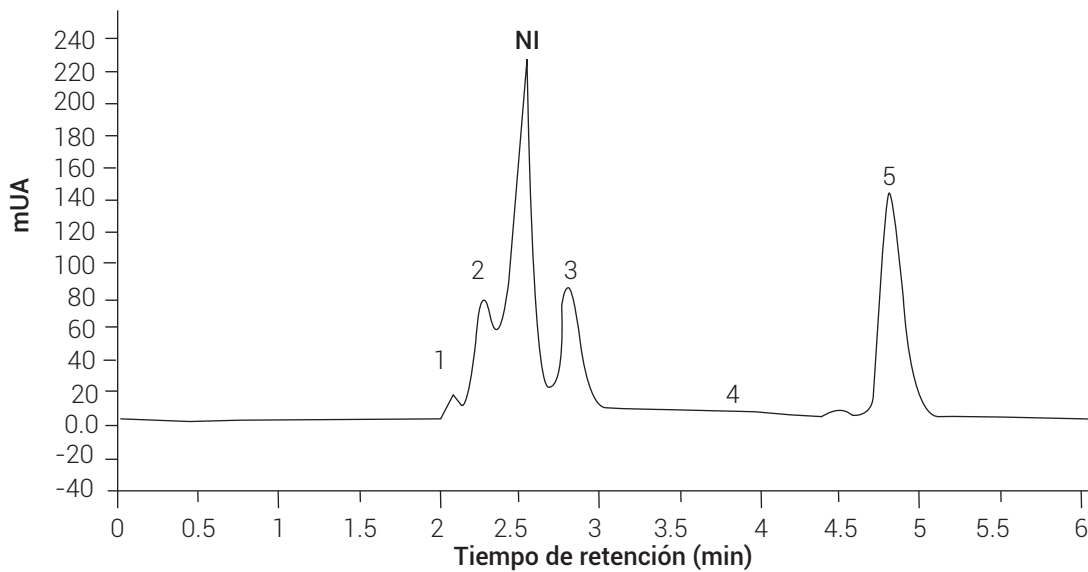


Figura 5. Perfil cromatográfico de ácidos carboxílicos de cálices de *Hibiscus sabdariffa* L. (genotipo NQ, localidad Comala). La identidad de los picos es: 1) ácido oxálico, 2) ácido tartárico, 3) ácido málico, 4) ácido cítrico y 5) ácido succínico. NI: no identificado.

Cuadro 4. Concentración de ácidos orgánicos identificados en extractos acuosos de dos variedades de *Hibiscus sabdariffa* L., cada una crecida en cinco localidades.

Genotipo	Localidad	Ácidos orgánicos de bajo peso molecular					Total
		Oxálico	Tartárico	Málico	Cítrico	Succínico	
		mg 100 g ⁻¹ MS					
NQ	Comala	1.6 ± 0.0 f [†]	82.9 ± 0.2 ab	56.7 ± 0.7 de	13.0 ± 0.5 d	600.5 ± 2.5 b	754.5 ± 3.5 b
	Jala	2.4 ± 0.1 de	79.1 ± 1.4 b	56.4 ± 0.6 de	19.1 ± 0.6 b	569.2 ± 16.8 bc	726.2 ± 16.7 bc
	L. Limones	2.1 ± 0.1 ef	38.6 ± 1.9 d	60.5 ± 2.3 cd	20.5 ± 0.2 a	199.0 ± 8.1 g	320.5 ± 4.1 h
	Quiviquinta	17.7 ± 0.3 a	78.2 ± 0.8 b	62.9 ± 13.3 cd	14.2 ± 0.0 c	373.3 ± 7.8 e	546.3 ± 22.2 e
	Río Grande	3.0 ± 0.1 bc	47.5 ± 0.4 c	37.2 ± 0.1 f	6.9 ± 0.1 g	802.9 ± 9.2 a	897.4 ± 8.6 a
	Promedio	5.3 ± 6.9 A	65.2 ± 20.6 A	54.7 ± 10.6 A	14.7 ± 5.4 A	509.0 ± 231 A	649.0 ± 209.6 A
	Comala	2.9 ± 0.1 c	47.1 ± 0.8 c	78.1 ± 1.3 bc	9.0 ± 0.1 ef	553.3 ± 6.9 cd	690.4 ± 4.7 c
	Jala	2.8 ± 0.1 cd	87.2 ± 3.7 a	111.7 ± 4.1 a	9.6 ± 0.4 e	313.9 ± 10.4 f	525.1 ± 2.2 ef
	L. Limones	1.8 ± 0.0 f	45.0 ± 1.2 cd	31.3 ± 1.4 f	9.2 ± 0.0 ef	524.3 ± 2.5 d	611.5 ± 2.4 d
	Quiviquinta	3.2 ± 0.1 bc	82.7 ± 1.6 ab	90.6 ± 0.8 b	8.4 ± 0.1 f	308.2 ± 5.4 f	493.0 ± 2.7 fg
UAN 8	Río Grande	3.5 ± 0.1 b	45.0 ± 1.3 cd	40.1 ± 1.7 ef	6.4 ± 0.2 g	361.2 ± 5.4 e	456.0 ± 2.6 g
	Promedio	2.8 ± 0.6 A	61.4 ± 21.6 A	70.4 ± 32.1 A	8.5 ± 1.3 B	412.2 ± 118 A	555.2 ± 89.5 A
DSH Genotipos		4.4	18.7	22.5	3.5	162.4	151.4
DSH Localidades		0.5	6.5	18.0	1.1	33.6	38.0

[†]: Valores con la misma letra en la misma columna no son estadísticamente diferentes ($P \leq 0.05$), de acuerdo con la prueba de Tukey. Las letras mayúsculas representan las diferencias entre genotipos y letras minúsculas las diferencias entre localidades. DSH: diferencia significativa honesta.

et al., 2015; Wong et al., 2002). Estos ácidos se consideran los principales responsables de la acidez de los extractos acuosos de cálices de jamaica. La predominancia de un ácido puede depender de varios factores; según Cisse et al. (2009), los ácidos málico y oxálico son predominantes y pueden representar hasta 70 % del total de ácidos carboxílicos de cadena corta (ACCC) en cálices de *H. sabdariffa*. Wong et al. (2002) señalaron que los ácidos succínico y oxálico fueron los más abundantes en un genotipo cultivado en Malasia, con contenidos de 510 y 430 mg 100 g⁻¹, respectivamente. Ibrahim et al. (2015) también reportaron la predominancia de los ácidos oxálico (342.5 mg 100 g⁻¹) y succínico (449 mg 100 g⁻¹). En la presente investigación los ácidos predominantes fueron el succínico, málico y tartárico, en tanto que el oxálico fue el que se encontró en menor concentración. Las diferencias pueden atribuirse al genotipo y a la interacción genotipo ambiente, que puede alterar la proporción relativa de los principales ácidos en los cálices de jamaica. Hasta ahora no existen trabajos del análisis de ACCC en los cálices de jamaica que consideren como factores el tipo de suelo y la fertilización.

CONCLUSIONES

La composición fenólica y acidez de los cálices de jamaica fueron modificadas por los factores genotipo, localidad y su interacción. El factor principal que afectó el contenido de antocianinas y compuestos fenólicos solubles totales fue el genotipo, mientras que la acidez fue modificada principalmente por el ambiente de producción. De acuerdo con las variables contenido de antocianinas totales y porcentaje de acidez, el mejor genotipo fue Negra Quiviquinta y la localidad de Xalisco, Nayarit, la que más favoreció los niveles mayores de estas variables de calidad. De los ácidos carboxílicos, el succínico fue el que se encontró en mayor concentración. Los contenidos relativos de las antocianinas y de los ácidos carboxílicos identificados se vieron alterados por efecto de la localidad.

BIBLIOGRAFÍA

- AOAC, Association of Official Analytical Chemists (2015) Official Method of Analysis. 16th ed. Association of Official Analytical Chemists. Washington, D. C. USA. [http://www.scirp.org/\(S\(oyulxb452alnt1aej1nfow45\)\)/reference/ReferencesPapers.aspx?ReferenceID=1353187](http://www.scirp.org/(S(oyulxb452alnt1aej1nfow45))/reference/ReferencesPapers.aspx?ReferenceID=1353187) (Noviembre 2018).
- Bechoff A., M. Cissé, G. Fliedel, A. L. Declémy, N. Ayessou, N. Akissou, C. Touré, B. Bennet, M. Pintado, D. Pallet and K. I. Tomlins (2014) Relationship between anthocyanins and other compounds and sensory acceptability of *Hibiscus* drinks. *Food Chemistry* 148:112-119, doi: 10.1016/j.foodchem.2013.09.132
- Borrás-Linares I., S. Fernández-Arroyo, D. Arráez-Roman, P. A. Palmeros-Suárez, R. Del Val-Díaz, I. Andrade-González, A. Fernández-Gutiérrez, J. F. Gómez-Leyva and A. Segura-Carretero (2015) Characterization of phenolic compounds, anthocyanidin, antioxidant and antimicrobial activity of 25 varieties of Mexican roselle (*Hibiscus sabdariffa*). *Industrial Crops and Products* 69:385-394, doi: 10.1016/j.indcrop.2015.02.053
- Cen H., Y. Bao, Y. He and D. W. Sun (2007) Visible and near infrared spectroscopy for rapid detection of citric and tartaric acids in orange juice. *Journal of Food Engineering* 82:253-260, doi: 10.1016/j.jfoodeng.2007.02.039
- Christian K. R. and J. C. Jackson (2009) Changes in total phenolic and monomeric anthocyanin composition and antioxidant activity of three varieties of sorrel (*Hibiscus sabdariffa*) during maturity. *Journal of Food Composition and Analysis* 22:663-667, doi: 10.1016/j.jfca.2009.05.007
- Cisse M., M. Dornier, M. Sakho, A. Ndiaye, M. Reynes and O. Sock (2009) Le bissap (*Hibiscus sabdariffa* L.): composition et principales utilisations. *Fruits* 64:179-193, doi: 10.1051/fruits/2009013
- Fossen T., R. Slimestad and Ø. M. Andersen (2001) Anthocyanins from maize (*Zea mays*) and reed canarygrass (*Phalaris arundinacea*). *Journal of Agricultural and Food Chemistry* 49:2318-2321, doi: 10.1021/jf001399d
- Galicia-Flores L. A., Y. Salinas-Moreno, B. M. Espinoza-García y C. Sánchez-Feria (2008) Caracterización fisicoquímica y actividad antioxidante de extractos de jamaica (*Hibiscus sabdariffa* L.) nacional e importada. *Revista Chapingo Serie Horticultura* 14:121-129.
- Ibrahim S. K., B. A. Hasan and K. D. Khalaf (2015) Separation and determination of some organic acids in dry calyces of Iraqi *Hibiscus sabdariffa* Linn. *Baghdad Science Journal* 12:340-349.
- Ifie I., L. J. Marshall, P. Ho and G. Williamson (2016) *Hibiscus sabdariffa* (roselle) extracts and wine: phytochemical profile, physicochemical properties, and carbohydrase inhibition. *Journal of Agricultural and Food Chemistry* 64:4921-4931, doi: 10.1021/acs.jafc.6b01246
- Ifie I., B. E. Ifie, D. O. Ibitoye, L. J. Marshall and G. Williamson (2018) Seasonal variation in *Hibiscus sabdariffa* (roselle) calyx phytochemical profile, soluble solids and α -glucosidase inhibition. *Food Chemistry* 261:164-168, doi: 10.1016/j.foodchem.2018.04.052
- Jaakola L. and A. Hohtola (2010) Effect of latitude on flavonoid biosynthesis in plants. *Plant Cell and Environment* 33:1239-1247, doi: 10.1111/j.1365-3040.2010.02154.x
- Jaakola L. (2013) New insights into the regulation of anthocyanin biosynthesis in fruits. *Trends in Plant Science* 18:477-483, doi: 10.1016/j.tplants.2013.06.003
- Jabeur I., E. Pereira, L. Barros, R. C. Calhella, M. Soković, M. B. P. P. Oliveira, I. C. F. R. Ferreira (2017) *Hibiscus sabdariffa* L. as a source of nutrients, bioactive compounds and colouring agents. *Food Research International* 100:717-723, doi: 10.1016/j.foodres.2017.07.073
- Juliani H. R., C. R. Welch, Q. Wu, B. Diouf, D. Malainy and J. E. Simon (2009) Chemistry and quality of hibiscus (*Hibiscus sabdariffa*) for developing the natural-product industry in Senegal. *Journal of Food Science* 74:S113-S121, doi:10.1111/j.1750-3841.2009.01076.x
- Leyva D. D., B. E. Barragan H., I. Anaya S. and M. G. Vizcarra M. (2012) Effect of fixed bed drying on the retention of phenolic compounds, anthocyanins and antioxidant activity of roselle (*Hibiscus sabdariffa* L.). *Industrial Crop and Products* 40:268-276, doi: 10.1016/j.indcrop.2012.03.015
- Mizukami H., K. Tomita and H. Ohashi (1989) Anthocyanin accumulation and changes in activities of phenylalanine ammonia-lyase and chalcone synthase in roselle (*Hibiscus sabdariffa* L.) callus cultures. *Plant Cell Reports* 8:467-470, doi: 10.1007/BF00269050
- Ottai M. E. S., A. S. H. Abdel-Moniem and R. A. El-Mergawi (2004) Effect of variety and location on growth and yield components of roselle, *Hibiscus sabdariffa* L. and its infestation with the spiny bollworm *Earias insulana* (Boisd.). *Archives of Phytopathology and Plant Protection* 37:215-231, doi: 10.1080/03235400410001685701
- Reyes-Luengas A., Y. Salinas-Moreno, M. E. Ovando-Cruz, R. I. Arteaga-Garibay y M. D. Martínez-Peña (2015) Análisis de ácidos fenólicos y actividad antioxidante de extractos acuosos de variedades de jamaica (*Hibiscus sabdariffa* L.) con cálices de colores diversos. *Agrociencia* 49:277-290.
- Rodríguez-Medina I. C., R. Beltrán-Debón, V. M. Molina, C. Alonso-Villaverde, J. Joven, J. A. Menéndez, A. Segura-Carretero and A. Fernández-Gutiérrez (2009) Direct characterization of aqueous extract of *Hibiscus sabdariffa* using HPLC with diode array detection coupled to ESI and ion trap MS. *Journal of Separation Science* 32:3441-3448, doi: 10.1002/jssc.200900298

- Salinas-Moreno Y., A. R. E. Zuñiga-Hernández, L. B. Jiménez-De la Torre, V. Serrano-Altamirano y C. Sánchez-Feria (2012) Color en cálices de jamaica (*Hibiscus sabdariffa* L.) y su relación con características fisicoquímicas de sus extractos acuosos. *Revista Chapingo Serie Horticultura* 18:395-407, doi: 10.5154/rchsh.2011.08.038
- Shahidi F. and P. Ambigaipalan (2015) Phenolics and polyphenolics in foods, beverages and spices: antioxidant activity and health effects - A review. *Journal of Functional Foods* 18:820-897, doi: 10.1016/j.jff.2015.06.018
- Singleton V. L. and J. A. Rossi (1965) Colorimetry of total phenolics with phosphomolybdic-phosphotungstic acid reagents. *American Journal of Enology and Viticulture* 16:144-158.
- Torres-Morán M. I., M. Escoto-Delgadillo, J. Ron-Parra, G. Parra-Tovar, S. Mena-Munguía, A. Rodríguez-García, A. Rodríguez-Sahagún and O. Castellanos-Hernández (2011) Relationships among twelve genotypes of roselle (*Hibiscus sabdariffa* L.) cultivated in western Mexico. *Industrial Crops and Products* 34:1079-1083, doi: 10.1016/j.indcrop.2011.03.020
- Wong P. K., S. Yusof, H. M. Ghazali and Y. B. Che Man (2002) Physico-chemical characteristics of roselle (*Hibiscus sabdariffa* L.). *Nutrition and Food Science* 32:68-73, doi: 10.1108/00346650210416994
- Zhang B., G. Mao, D. Zheng, T. Zhao, Y. Zou, H. Qu, F. Li, B. Zhu, L. Yang and X. Wu (2014a) Separation, identification, antioxidant, and anti-tumor activities of *Hibiscus sabdariffa* L. extracts. *Separation Science and Technology* 49:1379-1388, doi: 10.1080/01496395.2013.877037
- Zhang Y., Z. Hu, G. Chu, C. Huang, S. Tian, Z. Zhao and G. Chen (2014b) Anthocyanin accumulation and molecular analysis of anthocyanin biosynthesis-associated genes in eggplant (*Solanum melongena* L.). *Journal of Agricultural and Food Chemistry* 62:2906-2912, doi: 10.1021/jf404574c

