

Universidad Autónoma del Estado de Hidalgo Instituto de Ciencias Básicas e Ingeniería

Estacionariedad débil en registros polisomnográficos de adultos mayores, como posible marcador de deterioro cognitivo

Presenta

Julio Cesar Enciso Alva

Dirección

Dra. Erika Elizabeth Rodríguez Torres

Pachuca, Hidalgo, Octubre de 2017 México

Resumen

Acrónimos

AASM American Association of Sleep Medicine

EEG Electroencefalografía

EMG Electromiografía

EOG Electrooculografía

FDE Función de Densidad Espectral

MOR Movimientos Oculares Rápidos

NMOR No-MOR

PSG Polisomnografía

PDC Posible Deterioro Cognitivo

PSR [Prueba de] Priestley-Subba Rao

Índice general

1.	Pre	elimina	ares	1
	1.1.	Antece	edentes	1
	1.2.	Justifie	cación	2
	1.3.	Pregur	nta de investigación	2
		1.3.1.	Hipótesis	3
		1.3.2.	Objetivo general	3
		1.3.3.	Objetivos específicos	3
2.	Con	ceptos	3	5
	2.1.	Psicolo	ogía	6
		2.1.1.	Psicometría	7
	2.2.	Fisiolo	ogía	7
		2.2.1.	Electrofisiología	8
		2.2.2.	Polisomnografía	12
	2.3.	Maten	náticas	13
		2.3.1.	Transformada de Fourier	15
		2.3.2.	Estacionariedad débil	18
		2.3.3.	Representación espectral	21
		2.3.4.	Estimación	21
		2.3.5.	Estimador de doble ventana	23
		2.3.6.	Prueba de Priestley-Subba Rao	25
3.	Met	odolog	gía	31
	3.1.	Partici	ipantes y su diagnóstico	31
	3.2.	Regist	ro del polisomnograma	32
	3.3.	Aplica	ción de la prueba PSR	35

A. Espectro evolutivo								37
A.1. Espectro evolutivo	 							37
A.2. Estimación del espectro evolutivo	 							37
Bibliografía								39

Capítulo 1

Preeliminares

1.1. Antecedentes

En 2016 Vázquez-Tagle y colaboradores estudiaron la epidemiología del deterioro cognitivo en adultos mayores dentro del estado de Hidalgo, encontrando una correlación entre una menor eficiencia del sueño¹ y la presencia de deterioro cognitivo [46]. En un segundo trabajo por García-Muñoz y colaboradores [17] se analizaron registros polisomnográficos (PSG) para detectar posibles cambios en la conectividad funcional del cerebro² en adultos mayores con posible deterioro cognitivo (PDC), reportando un mayor exponente de Hurst para registros de PSG en adultos mayores con PDC [17]. El exponente de Hurst, calculado a través del algoritmo *Detrended Fluctuation Analysis*, está relacionado con las correlaciones de largo alcance y la estructura fractal de una serie de tiempo, siendo que un mayor exponente está asociado con señales cuya función de autocorrelación decrece más lentamente [39]. Con base a que en aquellos trabajos se ha supuesto que los registros de PSG son no-estacionarios, en este trabajo se pretende verificar si efectivamente estas señales se pueden considerar con tal característica.

El supuesto de estacionariedad es básico en el estudio de series de tiempo, y usualmente se acepta o rechaza sin un tratamiento formal; es de particular importancia, por ejemplo, para calcular el espectro de potencias a partir de registros. La

¹Porcentaje de tiempo de sueño, respecto al tiempo en cama

²Se suele hablar de **conectividad funcional** cuando las señales registradas en dos lugares están estadísticamente 'muy' interrelacionadas; este término se contrapone al de **conectividad anatómica**, que se refiere a conexiones físicas

idea de que sujetos con PDC exhiben estacionariedad débil en sus registros de EEG en mayor proporción, respecto a individuos sanos, fue sugerida por Cohen [9], quien a su vez se refiere a trabajos anteriores sobre estacionariedad y normalidad en registros de EEG [26, 43, 23].

1.2. Justificación

Los avances médicos del último siglo se han traducido en un incremento tanto en la esperanza de vida como en la calidad de la misma. De acuerdo a la Encuesta Intercensal 2015 realizada por INEGI [1], se estima que en México habitan cerca de 12,500,000 adultos mayores, lo que representa un 10.4% de la población. Lamenta-blemente, también se ve incrementada la presencia de enfermedades no-transmisibles, de entre las cuales destacamos la demencia. El cuidado de enfermedades crónicas en la población de edad avanzada representa un gran peso económico y de recursos humanos, que recae sobre el sistema de salud y los familiares de los afectados; por ello, cobra importancia un diagnóstico temprano del deterioro cognitivo que disminuya el riesgo de su avance irreversible a demencia.

Todavía son incipientes las investigaciones para identificar los factores de riesgo modificables asociados a la demencia [14]; recientemente, los trastornos del sueño han sido señalados como posiblemente relacionados con el deterioro cognitivo durante la vejez [2, 27, 32]. Concretamente, una duración menor del sueño nocturno y una mala eficiencia del mismo, en personas mayores, se relaciona con una peor ejecución en tareas de memoria [37]. Las afectaciones relativas al sueño en personas mayores podrían ser más problemáticas que para otros grupos de edad [32].

1.3. Pregunta de investigación

¿Es posible que la caracterización de registros de PSG como series de tiempo débilmente estacionarias, pueda ser usada como un marcador en el diagnóstico clínico de PDC en adultos mayores?

1.3.1. Hipótesis

Existen diferencias en la conectividad funcional del cerebro en adultos mayores con PDC, respecto a sujetos sanos, y es posible detectar estas diferencias como una mayor o menor 'presencia' de estacionariedad débil en registros de PSG durante el sueño profundo.

1.3.2. Objetivo general

Deducir, a partir de pruebas estadísticas formales, las presencia de estacionariedad débil en registros de PSG para adultos mayores con PDC, así como individuos control.

1.3.3. Objetivos específicos

- Estudiar la definición de estacionariedad para procesos estocásticos y sus posibles consecuencias dentro de un modelo para los datos considerados
- Investigar en la literatura cómo detectar si es plausible que una serie de tiempo dada sea una realización para un proceso estocástico débilmente estacionario, y bajo qué supuestos es válida esta caracterización
- Usando los análisis hallados en la literatura, determinar si las series de tiempo obtenidas a partir de los datos considerados provienen de procesos débilmente estacionarios. Revisar si la información obtenida en los diferentes sujetos muestra diferencias entre sujetos con y sin PDC

Capítulo 2

Conceptos

Para poder identificar marcadores significativos para el diagnóstico del deterioro cognitivo, éste debe ser estudiado desde la neuropsicología; dentro de ésta última se destaca la técnica de electroencefalografía, que es usada para medir cierto tipo de actividad cerebral y que posiblemente esté asociada al deterioro cognitivo. Una vez expuestos los conceptos pertinentes, se presenta una colección de objetos matemáticos (procesos estocásticos débilmente estacionarios) con los cuales se han modelado un tipo de actividad cerebral, y que fue comparado con mediciones de la misma.

La exposición se divide en dos subsecciones marcadamente diferentes: matemáticas y fisiología/psicología. En la primera se menciona al deterioro cognitivo en adultos mayores, con énfasis en su caracterización dentro del sistema nervioso. La segunda subsección se centra en las herramientas estadísticas utilizadas para analizar datos experimentales, entendidas no como simples técnicas sino como objetos abstractos definidos formalmente.

Estas dos partes difieren no sólo en temas sino también epistemológicamente: en la primera aparecen afirmaciones basadas en datos experimentales, acompañadas de las citas pertinentes, mientras que en la segunda las afirmaciones son formalmente verdaderas y demostrables en el sistema axiomático usual. Respecto a estas últimas, varias de las demostraciones se presentan como apéndice junto las definiciones pertinentes, mientras otras son citadas debido a diversos motivos.

2.1. Psicología

La demencia es, según el Manual diagnóstico de y estadístico de trastornos mentales (DSM-IV), un síndrome que consiste en el desarrollo de déficit cognoscitivos suficientemente graves como para interferir significativamente en las actividades laborales y sociales, respecto al nivel de actividad previo. Los sujetos con demencia tienen una baja capacidad para aprender información nueva y suelen olvidar lo aprendido anteriormente, siendo éste el síntoma más prominente [25].

Cuando un sujeto presenta cambios marcados en su conducta, es relativamente fácil identificar la demencia; caso contrario es el diagnóstico temprano de la misma, el cual es importante para un tratamiento adecuado que revierta o desacelere el avance de este síndrome. Se ha señalado que los criterios del manual DSM-IV son suficientes para este diagnóstico [24].

Considerando a los **adultos mayores**, entendidos como individuos de 60 años o más, conviene destacar que el envejecimiento es determinado por una serie de procesos moleculares, celulares, fisiológicos y psicológicos que conducen directamente al deterioro de funciones cognitivas, específicamente atención y memoria [28, 31]. La funcionalidad durante esta etapa se relaciona con el estilo de vida, los factores de riesgo, el acceso a la educación y las acciones para el cuidado de la salud realizadas en edades más tempranas [29, 42].

Al momento de diagnosticar deterioro cognitivo en adultos mayores, deben tenerse en cuenta el envejecimiento normal y la posible **pseudodemencia depresiva**, ya que presentan características similares. Con respecto a ésta última, definida como *un trastorno del afecto y que produce un aparente deterioro cognitivo* [25], aunque no es efectivamente un tipo de demencia bien puede desencadenar en ello en ausencia de un tratamiento adecuado.

Así mismo, para construir un diagnóstico temprano se considerará como etapa precursora de la demencia al **deterioro cognitivo leve**, definido como una alteración adquirida y prolongada de una o varias funciones cognitivas, que no corresponde a un síndrome focal y no cumple criterios suficientes de gravedad para ser calificada como demencia [38]; dentro del presente escrito, este síndrome será manejado como **posible deterioro cognitivo (PDC)** ya que el autor no tiene la autoridad ni la autorización para efectuar un diagnóstico clínico, y porque los síntomas en esta etapa se consideran reversibles.

2.1.1. Psicometría

En psicología los instrumentos de medición estándar son las **pruebas neuropsicológicas**, entendidas como muestras de alguna conducta de interés a las que se asignan puntajes para comparar cuantitativamente entre sujetos [3].

Las habilidades medibles a través de test neuropsicológicas se suelen agrupar en áreas o **dominios**: atención, lenguaje, cálculo, memoria y aprendizaje, percepción, motricidad, funciones somatosensoriales, habilidades espaciales, funciones ejecutivas. Esta clasificación puede variar según algunos autores.

En el trabajo de Vázquez-Tagle [46] se diagnosticó el PDC en los pacientes aplicando dos pruebas para le estado cognoscitivo general

- Evaluación Neuropsicológica (**Neuropsi**) [30]
- Mini Mental State Examination (MMSE) [47]

Para discriminar el PDC con respecto a la pseudodemencia depresiva, se aplicaron pruebas para el estado afectivo general:

- Escala breve para la detección de ansiedad del anciano (SATS) [44]
- Escala de Depresión Geriátrica (**Gds**) [18, 13]

Más aún, para poder discriminar entre el PDC y etapas más avanzadas de demencia, se aplicó un test de los efectos sobre la vida cotidiana:

• Escala sobre las actividades cotidianas de la vida diaria (KATZ) [40]

Cabe destacar que, según el protocolo, los puntajes de estas pruebas fueron ajustadas a la edad y nivel de escolaridad de cada participante.

2.2. Fisiología

El registro de la actividad eléctrica en el cerebro está tradicionalmente relacionado con la exploración de procesos mentales (dominios) y de sus trastornos; como ejemplo se puede citar que Hans Berger, reconocido como el creador de dicha técnica, estudió los posibles cambios en el EEG de pacientes con Alzheimer en 1932189 –sus primeros hallazgos usando el EEG fueron publicados en 19999.

El sistema nervioso central (SNS) consiste en la médula espinal y el cerebro; este último aparece protegido por las meninges (tres capas protectoras) y está inmerso en el líquido cefalorraquídeo. El cerebro se divide en tres partes: tallo cerebral, cerebelo y hemisferios cerebrales; éstos últimos son asociados con las llamadas funciones superiores, entre las cuales se encuentran los dominios psicológicos, por lo que se les prestará atención de manera exclusiva.

Los hemisferios cerebrales se componen de capas, de las cuales la más externa se conoce como **corteza cerebral**; tiene cerca de 1 cm de espesor y un color grisáceo debido a que las células nerviosas en esa capa están muy densamente empaquetadas, y debido a lo cual se le conoce como *materia gris*.

La corteza cerebral presenta numerosos pliegues organizados en *giros* (crestas) y *surcos* (valles), los surcos más profundos se llaman *fisuras* y son usados como referencia; la fisura lateral define al **lóbulo temporal** como la porción por debajo de éste, mientras que la fisura central define al **lóbulo frontal** como la porción delante de éste (ver figura 2.1). Los **lóbulos parietal y occipital** se encuentran, respectivamente, detrás de los lóbulos frontal y temporal.

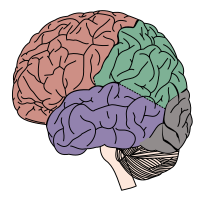
Varias de las funciones superiores han sido asociadas con regiones específicas del cerebro, por ejemplo, la región superior del lóbulo frontal está asociada con el procesamiento auditivo, y la región superior del lóbulo occipital está asociada con el procesamiento primario de imágenes; algunas otras funciones, como la memoria, actúan sobre múltiples estructuras [7].

2.2.1. Electrofisiología

El registro de la actividad eléctrica en el cerebro se conoce como **electroen-cefalograma** (EEG); usualmente estos registros muestra una actividad oscilatoria continua y cambiante con frecuencia¹ de entre 0.5 y 100 Hz; su composición está fuertemente relacionada con el grado de actividad cerebral mostrando, por ejemplo, diferencias claras durante vigilia y sueño o durante quietud y concentración [7].

Aunque la mayor parte del tiempo el EEG es irregular, muestra patrones relativamente organizadas conocidos como **ondas cerebrales** que, por referencia, se suelen clasificar en grupos según su *frecuencia*: alfa, beta, gamma, delta, theta. En la figura

¹En el anexo B se presenta una discusión sobre la definición de este concepto, que resulta ser paradójicamente complicado



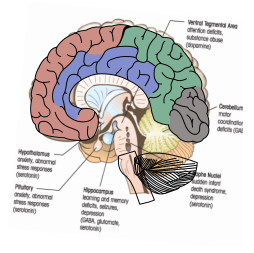


Figura 2.1: Referentes fisiológicos usadas para definir a los lóbulos cerebrales. Este gráfico será redibujado.

2.2 se representa un arquetipo visual de cada tipo de onda.

Para realizar el registro per se en una forma estandarizada y comparable, se definen arreglos llamados **montajes**, entendidos como el conjunto de

- Los sitios donde se colocan los electrodos de registro
- La manera en que los electrodos de registro están conectados entre sí

En el trabajo de Vázquez Tagle [46] se usa un montaje referencial, en el que los electrodos se conectan en paralelo con un electrodo de referencia cuya actividad eléctrica es constante y negligible (lóbulos de las orejas, electrodos A1, A2); el resto de los electrodos fueron colocados en los sitios descritos por el International Federation 10–20 system (Sistema 10–20), propuesto por la International Federation of EEG Societies [21, 20], y que se muestran el la figura 2.3.

El sistema 10–20 usa como referentes al **inion**, protuberancia la región posterior del cráneo, el **nasión**, la unión del hueso frontal y los huesos nasales, y el **punto preauricular**, ubicado arriba del cartílago llamado tragus, que protege el canal auditivo [4]; los sitios se ubican según una cuadrícula construida respecto a las distancias relativas entre los puntos de referencia. En la figura 2.4 se muestra, de forma

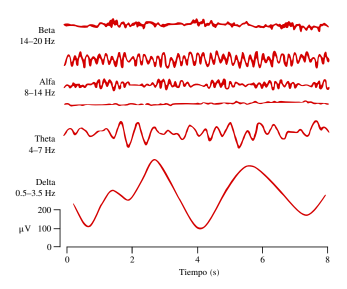


Figura 2.2: Ejemplos de ondas cerebrales encontradas en el EEG. Reconstruido de *EEG Signal Processing*, por S. Sanei y J. A. Chambers [41]

	Frecuencia [Hz]	Ubicación usual	Condiciones usuales
Delta	0.5 - 3.5		Sueño profundo en infantes Enfermedades orgánicas del cerebro
Theta	3.5 - 7	Parietal, Temporal	En infantes Durante estrés emocional
Alfa	7 - 12	Occipital, Frontal Parietal	Vigilia, en un estado de quietud del pensamiento
Beta	12 - 30	Parietal, Frontal	
Gamma	30 - 100		

Husos de sueño

Complejos K

 ${\bf Cuadro~2.1:~Ondas~cerebrales,~generalidades}$

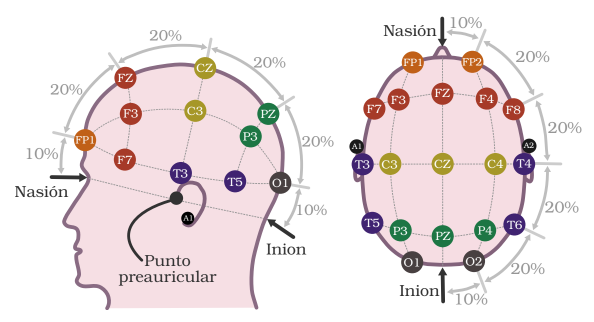


Figura 2.3: Colocación de electrodos según el sistema 10–20.

igualmente esquemática, las regiones de la corteza cerebral que se corresponden a tales sitios (y de los cuales toman nombre).

Debido a que las neuronas en la corteza cerebral tienen orientaciones muy diversas y a que disparan de manera asíncrona, además de que el cerebro se encuentra cubierto por las muchas capas descritas anteriormente, las señales captadas por los electrodos deben ser amplificadas analógicamente antes de ser registradas digitalmente.

Un efecto colateral de amplificar la señal es la inclusión de **ruido**, entendido como señales que son registradas de manera no deseada. Como ejemplo, los músculos faciales, medianamente contraídos, generan campos eléctricos con frecuencias cercanas a 100 Hz y que son registradas en los canales frontales; este tipo de ruido puede ser evitando usando un filtro² que elimine señales con componentes de frecuencia más o menos específicos. Otro tipo de ruidos, puntuales en el tiempo, son referidos como **artefactos**; como ejemplo están pestañear voluntariamente durante un episodio de quietud mental, lo cual interrumpe las ondas alfa por cerca de dos segundos. La variedad de artefactos conocidos es muy basta, al grado de considerarse a la detección de éstos como un paso previo inevitable.

 $^{^2\}mathrm{Los}$ detalles sobre el uso y construcción de estos filtros se discute en el anexo B

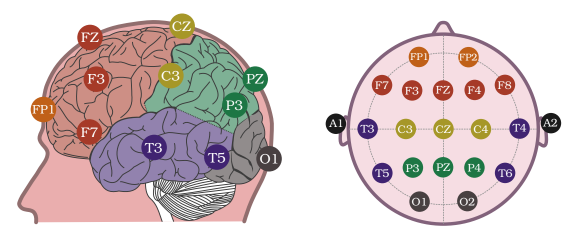


Figura 2.4: Correspondencia entre el montaje del Sistema 10-20 y las regiones en la corteza cerebral que representan

2.2.2. Polisomnografía

Se define al **sueño** como un proceso vital cíclico complejo y activo, compuesto por varias fases y que posee una estructura interna característica, con diversas interrelaciones en los sistemas hormonales y nerviosos [15]; en el ser humano presenta las siguientes propiedades [5]:

- 1. Disminución de conciencia y reactividad a estímulos externos
- 2. Fácilmente reversible, a diferencia de estados patológicos como estupor y coma
- 3. Inmovilidad y relajación muscular
- 4. Periodicidad típica circadiana (diaria)
- 5. Los individuos adquieren una postura estereotipada
- 6. La privación induce alteraciones conductuales y fisiológicas, además de que genera una deuda acumulativa

La duración del sueño es determinada en gran parte por la edad; el recién nacido duerme entre 14 y 18 horas, el lactante entre 12 y 14 horas, el niño en etapa escolar entre 11 y 12 horas y en la edad adulta, la mayoría duerme entre 7 y 8 horas por noche [12]. Sin embargo, y como se mencionó, el sueño no es un proceso homogéneo sino que tiene una estructura por etapas con rasgos electroencefalográficos y fisiológicos distintivos.

Etapa		Características del EEG	Movimientos oculares	Tono muscular
Vigilia	W	Ritmo alfa en > 50 % de la época en la región occipital	Х	✓, alto
NMOR 1	N1			
NMOR 2	N2			
NMOR 3	N3			
MOR	R			

Cuadro 2.2: Criterios para la clasificación de etapas de sueño según la AASM [45]

Para su estudio, la clasificación del sueño contempla dos etapas fundamentalmente diferentes: N y R. La primera de ellas, la **fase N**, se caracteriza por movimientos oculares lentos, tono muscular que decrece constantemente, actividad cerebral que recuerda al reposo, y la presencia de husos de sueño y complejos K; en base a estos indicadores, se definen las sub-fases N1, N2, N3, N4.

Durante la fase R el tono muscular disminuye (con excepción de los músculos respiratorios y los esfínteres), la frecuencia cardiaca y respiratoria se vuelve irregular, y el sujeto exhibe movimientos oculares rápidos (MOR); en base a esta característica, la fase R es mejor conocida como sueño MOR. En el EEG, aparecen ondas rápidas de bajo voltaje, irregulares, y que recuerdan la actividad durante el estado de alerta; la presencia de estos patrones no interrumpen el sueño, sino que incrementan el umbral para estímulos externos, motivo por el cual esta fase también es referida como sueño paradójico. Cabe mencionar que durante el sueño MOR se producen la mayoría de las ensoñaciones (referidas coloquialmente como sueños), y que la mayoría de los pacientes que despiertan durante esta fase suelen recordar vívidamente el contenido de sus ensoñaciones [6].

2.3. Matemáticas

Existe una larga tradición en las ciencias biomédicas para entender (y modelar) las señales electrofisiológicas en términos de ondas y frecuencias, en parte debido

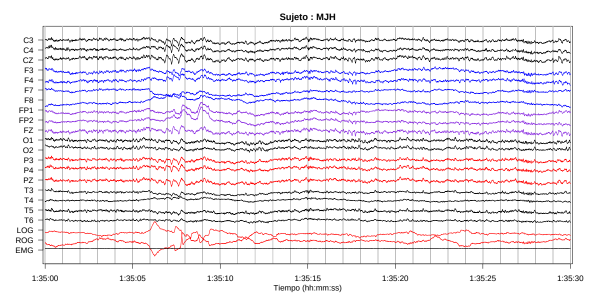


Figura 2.5: Registro de PSG en el sujeto MJH durante sueño MOR

a que fundamentalmente son fenómenos eléctricos [22]. El enfoque que se aborda, a grosso modo, es asociar la energía de una señal con la norma inducida por un producto interno, luego usar una base de un espacio (componentes de frecuencia) para estudiar cómo se reparte esta energía entre tales elementos; en concreto, esto se logrará usando una generalización de la base Fourier para la familia de procesos estocásticos semi-estacionarios.

Cabe mencionar que se propone como hipótesis que las señales constituyen un fenómeno predominantemente estocástico; esto no significa que las señales sean completamente aleatorias, sino que el posible no-determinismo está considerado en el modelo. Por otro lado, aunque las señales sólo son registrables en un conjunto finito de puntos en el tiempo, se supone que el fenómeno ocurre efectivamente a tiempo continuo, lo cual permitirá asumir algunas propiedades para el modelo.

Una vez formulado el modelo descrito, el objetivo principal es estudiar si éste es adecuado (en un sentido estadístico) para las señales que conforman el polisomnograma, o si pueden se explicadas mejor como procesos estocásticos débilmente estacionarios (un modelo más particular). Dado el enfoque descrito, la comparación entre modelos se hará en términos ondas y frecuencias.

2.3.1. Transformada de Fourier

La exposición inicia con los espacios de las series p-sumables (ℓ^p) , y las funciones p-integrables sobre un intervalo $I \subseteq \mathbb{R}$ $(L^p[I])$.

$$\ell^p := \left\{ s : \mathbb{Z} \to \mathbb{C} \, \middle| \, \sum_{n = -\infty}^{\infty} |s(n)|^p < \infty \right\}$$
$$L^p[I] := \left\{ S : I \to \mathbb{C} \, \middle| \, \int_I |S(t)|^p \, dt < \infty \right\}$$

Estos espacios admiten las operaciones +, \cdot y multiplicación por escalares complejos de la manera usual.

Para el caso particular p=2, los conjuntos ℓ^2 y $L^2[I]$ admiten los siguientes productos internos:

$$\langle s, z \rangle = \sum_{n=-\infty}^{\infty} s(n) \overline{z(n)}$$

$$\langle S, Z \rangle = \int_{I} S(t) \overline{Z(t)} dt$$

Usando dichos productos internos, junto con las normas y métricas que inducen, los conjuntos ℓ^2 y $L^2[I]$ tienen estructura de **espacio de Hilbert**.

Con las definiciones anteriores, que muestran que ℓ^2 y $L^2[I]$ son muy parecidos, se puede formular unas definición para la transformada de Fourier como una equivalencia entre estos espacios.

Definición 2.1 (Serie de Fourier) Sea $S: \mathbb{R} \to \mathbb{C}$ una función periódica con periodo 2T y tal que $S \in L^2[[-T,T]]$. Se dice que A es la serie de Fourier para S si cumple que

$$A(n) = \frac{1}{2T} \int_{-T}^{T} S(t)e^{-i|n|t/2T} dt$$

Definición 2.2 (Transformada de Fourier) Sean S y A como en la definición 2.1. Se le llama transformada de Fourier a la función $\mathcal{F}_T: L^2[[-T,T]] \to \ell^2: S \mapsto A$

Puede interpretarse a A como las coordenadas de S en $L^2[[-T,T]]$, usando una base de funciones $\left\{e^{i|n|t/2T}\right\}_{n\in\mathbb{Z}}$, las cuales resultan ser ortonormales; esta base en

particular es conocida como la **base de Fourier**. Se demuestra en el anexo A que $\mathcal{F}_{\mathcal{T}}$ está bien definida en el sentido de tener efectivamente el dominio y codominio indicados. Así mismo, cabe mencionar las siguientes propiedades de $\mathcal{F}_{\mathcal{T}}$

- Es lineal, es decir, $\mathcal{F}_T[cS + Z] = c\mathcal{F}_T[S] + \mathcal{F}_T[Z]$
- No es invertible, aunque se le suele definir una pseudoinversa³ como

$$\mathcal{F}_T^{\text{inv}}: \ell^2 \to L^2\left[\left[-T, T\right]\right]: A \mapsto \sum_{n=\infty}^{\infty} A(n)e^{i|n|t/2T}$$

Con esta terminología se define, de manera pragmática, la **energía disipada** y la **potencia** de una función S en un intervalo [a,b] como

energía
$$[S]_{[a,b]} = \int_a^b |S(t)|^2 dt$$

potencia $[S]_{[a,b]} = \frac{1}{b-a} \int_a^b |S(t)|^2 dt$

Una consecuencia interesante de este concepto de energía frente al teorema 2.1 es que la energía disipada por una función equivale a la suma de la energía disipada por sus *componentes* en la base de Fourier. Conviene, entonces, definir una función que desglose estos aportes.

Teorema 2.1 (Parseval) Sea $S \in L^2[[-T,T]]$, y sea $A = \mathcal{F}[S]$. Se cumple que

$$\int_{-T}^{T} |S(t)|^2 dt = \sum_{n=-\infty}^{\infty} |A(n)|^2$$

Definición 2.3 (Espectro de potencias) Sea $S \in L^2[[-T,T]]$, y sea $A = \mathcal{F}[S]$. Se llama espectro de potencias para S a la función $h_S : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$, definida como

$$h_S(\omega) = \begin{cases} |A(n)|^2 & \text{, si } \omega = n/2T, \text{ con } n \in \mathbb{Z} \\ 0 & \text{, otro caso} \end{cases}$$

 $[\]overline{{}^3\mathcal{F}_T^{\mathrm{inv}}}$ es exacta salvo por la suma de alguna función S_0 tal que $\int_{-T}^T |S_0(t)| \, dt = 0$

Un elemento que será de crucial importancia en el desarrollo posterior es la **con**volución, *, una tercera operación binaria definida en estos espacios como

$$[s * z](\tau) = \sum_{n = -\infty}^{\infty} s(n) \overline{z(\tau - n)}$$
$$[S * Z](\tau) = \int_{T} S(t) \overline{Z(\tau - t)}$$

donde \bar{c} es el conjugado complejo de c. Esta operación cobra importancia por la forma en que se relaciona con \mathcal{F}_T

Teorema 2.2 Sean $S, Z \in L^2[[-T, T]]$, entonces se satisface que

$$\mathcal{F}_T[S * Z] = \mathcal{F}_T[S] \cdot \mathcal{F}_T[Z]$$
$$\mathcal{F}_T[S \cdot Z] = \mathcal{F}_T[S] * \mathcal{F}_T[Z]$$

Generalizaciones

La primera gran generalización sobre la transformada de Fourier es para el conjunto de funciones $L^1[\mathbb{R}]$, definido como en la sección anterior; éste también es un espacio de Hilbert usando el producto interno descrito. La generalización propuesta, teorema 2.4, sólo se diferencia en que no se exige que la función sea periódica y en el espacio que actúa; es quizá más llamativo el que el codominio de \mathcal{F}_{∞} no sea ℓ^2 sino $L^2[I]$, lo cual afecta cómo deben interpretarse los componentes de frecuencia generalizados. La discusión pertinente se efectúa en el anexo B.

Definición 2.4 (Integral de Fourier) Sea $S \in L^1[\mathbb{R}]$. Se dice que A es la integral de Fourier para S si cumple que

$$A(\omega) = \int_{-\infty}^{\infty} S(t)e^{-i\omega t}dt$$

Definición 2.5 (Transformada de Fourier) Sean S y A como en la definición 2.4. Se le llama transformada de Fourier a la función $\mathcal{F}_{\infty}: L^1[\mathbb{R}] \to \ell^2: S \mapsto A$

Una forma de relacionar a los \mathcal{F}_T con \mathcal{F}_∞ es tomar una función $S \in L^1[\mathbb{R}]$ y para cada T definir una continuación periódica de S

$$S_T(t) = S(t_0), \text{ con } -T \le t_0 \le T \text{ y } \frac{t - t_0}{2T} \in \mathbb{Z}$$

Posteriormente puede hacerse que $\lim_{T\to\infty} \mathcal{F}_T[S_T] = \mathcal{F}_{\infty}$. Dado que las funciones definidas en 2.1 y en 2.4 serán importantes en lo que prosigue, conviene introducir una segunda generalización que abarque a ambas, para lo que se acude al concepto de integrales en el sentido de Lebesgue-Stieltjes (en un anexo)

Definición 2.6 (Integral de Fourier-Stieltjes) Sea $S : \mathbb{R} \to \mathbb{C}$. Se dice que F es la integral de Fourier-Stieltjes para S si ésta puede escribirse como

$$S(x) = \int_{-\infty}^{\infty} e^{-i\omega t} dF(\omega)$$

donde la integral está definida en el sentido de Lebesgue-Stieltjes, y la igualdad se cumple casi en todas partes

2.3.2. Estacionariedad débil

Definición 2.7 (Proceso estocástico) Un proceso estocástico $\{X(t)\}_{t\in T}$ es una familia de variables aleatorias reales, indexadas por $t\in T$.

Respecto al conjunto T que indexa a un proceso estocástico, y que será referido como tiempo, conviene introducir dos grandes grupos para los mismos

- ullet Continuo si T es un intervalo cerrado
- Discreto si T es de la forma $\{t_0 + n\delta | n \in U \subseteq \mathbb{Z}\}$

Los procesos a tiempo discreto contemplan conjuntos finitos e infinitos de puntos en el tiempo. No se manejan discutirá sobre otros tipos de tiempo en este trabajo.

Como notación, se usará $\{X(t)\}_{t\in T}$ para el proceso estocástico y X(t) para una de las variables aleatorias que lo componen; de la misma manera x(t) es una realización de X(t) y $F_{X(t)}$ es la función de probabilidad acumulada para X(t).

Definición 2.8 (Estacionariedad débil) Un proceso estocástico $\{X(t)\}_{t\in T}$ es débilmente estacionario si y sólo si para cualesquiera tiempos admisibles⁴ t, s se tiene que

- $E[X(t)] = \mu_X$
- $\operatorname{Var}(X(t)) = \sigma_X^2$
- $\operatorname{Cov}(X(t), X(s)) = \rho_X(s-t)$

Donde μ_X , σ_X^2 son constantes, $\rho_X(\tau)$ es una función que únicamente depende de τ

Adicionalmente se supondrá que las señales en el electroencefalograma (EEG) son continuas, cuando menos el sentido de media cuadrática

Definición 2.9 (Continuidad estocástica en media cuadrática) Un proceso estocástico a tiempo continuo $\{X(t)\}$ es estocásticamente continuo, en el sentido de media cuadrática, en un tiempo admisible t_0 si y sólo si

$$\lim_{t \to t_0} E[(X(t) - X(t_0))^2] = 0$$

Función de densidad espectral

Definición 2.10 (Función de densidad espectral (FDE)) Sea $\{X(t)\}$ un proceso estocástico en tiempo continuo, débilmente estacionario. Se define la función de densidad espectral (FDE) para $\{X(t)\}$ como

$$h(\omega) = \lim_{T \to \infty} \mathbf{E} \left[\frac{1}{2T} \frac{1}{2\pi} \left| \int_{-T}^{T} X(t) e^{-i\omega t} dt \right|^{2} \right]$$

Definición 2.11 (Función de espectro integrado) Sea $\{X(t)\}$ un proceso estocástico a tiempo continuo, débilmente estacionario. Se define la función de espectro

⁴El término *tiempos admisibles* significa que la definición es la misma para diferentes tipos de tiempo, bajo las restricciones pertinente

integrado para $\{X(t)\}$ como

$$H(\omega) = \int_{-\infty}^{\omega} h(\lambda) d\lambda$$

Donde h es la función de densidad espectral para $\{X(t)\}$

Si la FDE, h, está bien definida en todos sus puntos, entonces la función de espectro integrado (H) satisface que H' = h y se dirá que el proceso tiene un **espectro puramente continuo**; si H tiene una forma escalonada, con escalones rectos, se dirá que es un **espectro puramente discreto**. Como es de esperarse, cada tipo de proceso tiene característica diferentes y se puede estudiar mejor con herramientas diferentes; para el caso de procesos con un espectro mixto (ninguno de los anteriores), se exhiben herramientas que los reducen a estos casos 'puros'.

Cabe destacar que, por como se definió la FDE integrada, ésta es una función positiva, no-decreciente, y que en $-\infty$ vale 0; esta observación será importante.

Teorema 2.3 (Wiener-Khinchin) Una condición suficiente y necesaria para que ρ sea una función de autocorrelación de algún proceso estocástico a tiempo continuo $\{X(t)\}$ débilmente estacionario y estocásticamente continuo, es que exista una función F que tenga las siguientes propiedades

- Monótonamente creciente
- $F(-\infty) = 0$
- $F(+\infty) = 1$

y tal que para todo $\tau \in \mathbb{R}$ se cumple que

$$\rho(\tau) = \int_{-\infty}^{\infty} e^{i\omega\tau} dF(\omega)$$

Teorema 2.4 (Wold) Una condición suficiente y necesaria para que ρ sea una función de autocorrelación de algún proceso estocástico a tiempo discreto $\{X(t)\}$ débilmente estacionario es que exista una función F con las siguientes propiedades

■ Monótonamente creciente

•
$$F(-\pi) = 0$$

•
$$F(+\pi) = 1$$

y tal que para todo $\tau \in \mathbb{R}$ se cumple que

$$\rho(\tau) = \int_{-\pi}^{\pi} e^{i\omega\tau} dF(\omega)$$

2.3.3. Representación espectral

Teorema 2.5 Sea $\{X(t)\}$ un proceso estocástico a tiempo continuo débilmente estacionario de media 0 y estocásticamente continuo en el sentido de media cuadrática. Entonces, existe un proceso ortogonal $\{Z(\omega)\}$ tal que, para todo tiempo ω admisible, se puede escribir⁵

$$X(t) = \int_{-\infty}^{\infty} e^{it\omega} dZ(\omega)$$

Donde el proceso $\{Z(t)\}$ tiene las siguientes propiedades para todo ω

- $\operatorname{E}\left[dZ(\omega)\right] = 0$
- $E[|dZ(\omega)|^2] = dH(\omega)$
- $\operatorname{Cov}(dZ(\omega), dZ(\lambda)) = 0 \Leftrightarrow \omega \neq \lambda$

Donde $dH(\omega)$ la FDE integrada de $\{X(t)\}$

En virtud del teorema de Wold, se puede tener una variante del teorema 2.5 para procesos a tiempo discreto, razón por la cual tal representación es referida como representación de Wold-Cramér.

2.3.4. Estimación

Conviene introducir estimadores para la función de autocovarianza de un proceso débilmente estacionario, $\{X(t)\}$, a partir de un conjunto de N observaciones equiespaciadas en el tiempo con separación Δt ; se denotará a estas observaciones como

⁵La integral se encuentra definida en el sentido de media cuadrática.

 x_1, x_2, \ldots, x_N . Como se cumple la siguiente propiedad para la función de autocovarianza, R, por definición

$$R(\tau) = \mathbb{E}\left[X(n\Delta t)X(n\Delta t + \tau)\right], n = 0, 1, 2, 3, \dots, N$$

el estimados estándar para R está dado por la siguiente expresión

$$\widehat{R}(\tau) = \frac{1}{N - |\tau|} \sum_{t=1}^{N - |\tau|} x_t x_{t+|\tau|}$$

Se puede demostrar que \widehat{R} es un estimador insesgado⁶ y consistente⁷ para R; sin embargo conviene introducir un estimador diferente para R

$$\widehat{R}^{\star}(\tau) = \frac{1}{N} \sum_{t=1}^{N-|\tau|} x_t x_{t+|\tau|}$$

Teorema 2.6 Sean x_1, x_2, \ldots, x_N observaciones de un proceso estocástico de media cero y varianza finita. Se puede calcular el periodograma para estos datos como

$$I_N(\omega) = 2 \sum_{r=-(N-1)}^{N-1} \widehat{R}^*(r) \cos(r\omega)$$

Donde \widehat{R}^{\star} es el estimador para la función de autocovarianza del proceso, calculado como $\widehat{R}(\tau) = \frac{1}{N-|\tau|} \sum_{t=1}^{N-|\tau|} x_t x_{t+|\tau|}$

Se puede demostrar que el periodograma es un estimador insesgado de la FDE para los proceso considerados; sin embargo, si el proceso tuviera un espectro puramente continuo, ocurre que $\lim_{N\to\infty} \text{Var}(I_N(\omega)) = h^2(\omega)$, con h la FDE del proceso: el periodograma, en general, no es consistente. En parte esto ocurre porque el periodograma depende de los estimadores para la función de autocovarianza, \hat{R} , evaluada en todos los puntos posibles: para calcular \hat{R} en valores muy altos se requieren puntos muy alejados, los cuales son menos abundantes e implican una mayor varianza.

⁶Un estimador para el parámetro θ , $\widehat{\theta}$, se dice **insesgado** si $E\left[\widehat{\theta}\right] = \theta$

⁷Un estimador para el parámetro θ que depende de N observaciones, $\widehat{\theta}_N$, se dice **consistente** si $\lim_{N\to\infty} \mathrm{Var}\left(\widehat{\theta}_N\right) = 0$

Si efectivamente el periodograma aumenta su varianza cuando incluye las 'colas' de la función de autocovarianza, entonces una solución es evitarlas, multiplicando por una función de pesos. Tales consideraciones dan origen a estimadores de la forma

$$\widehat{h}(\omega) = \frac{1}{2\pi} \sum_{s=-(N-1)}^{N-1} \lambda(s) \widehat{R}^{\star}(s) e^{i\omega t}$$

donde la función de pesos, λ , es referida como **ventana de retrasos**. Para estudiar las propiedades estos estimadores, conviene reescribirlos en función del periodograma

$$\widehat{h}(\omega) = \int_{-\pi}^{\pi} I_N(\theta) W(\omega - \theta) d\theta$$

donde W es la transformada de Fourier finita de λ

$$W(\theta) = \frac{1}{2\pi} \sum_{s=-(N-1)}^{N-1} \lambda(s)e^{-is\theta}$$

Cabe destacar la forma que adopta \hat{h} como la convolución $I_N * W$, que bien puede entenderse como que W es una función de pesos en el 'dominio de las frecuencias'; por ello, W es referida como **ventana de retrasos**. En la tabla ?? hay una lista corta de algunas funciones tipo ventana. Estos estimadores son consistentes y sesgados, aunque son asintóticamente insesgados.

Proposición 2.1 Sean u y v dos funciones tipo pseudo δ de Dirac, es decir, unimodales con un máximo y (...). Si u tiene una concentración muy alta, con relación a v, entonces

$$\int_{-\infty}^{\infty} u(x)v(x+k)dx \approx v(k)\int_{-\infty}^{\infty} u(x)dx$$

2.3.5. Estimador de doble ventana

Respecto a la estimación del espectro local se usa el **estimador de doble ven**tana, técnica introducida por Priestley [35] y que requiere dos funciones, w_{τ} y g, que funcionan como ventana de retrasos y como filtro lineal, respectivamente. En cuando a g, se define a $\Gamma(u)=\int_{-\infty}^{\infty}g(u)e^{iu\omega}du$ y se les pide que

$$2\pi \int_{-\infty}^{\infty} |g(u)|^2 du = \int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma(\omega)|^2 d\omega = 1$$

Cabe mencionar que las ventanas espectrales mostradas en la tabla $\ref{eq:condition}$ bien pueden cumplir las propiedades requeridas para ser filtros. Posteriormente se define el estimador U con el objetivo de asignar pesos en el tiempo para estimar a la FDE

$$U(t,\omega) = \int_{t-T}^{t} g(u)X(t-u)e^{i\omega(t-u)}du$$

Bajo el entendido que la función Γ converge a una función tipo δ de Dirac, puede considerarse que $\mathrm{E}\left[|U(t,\omega)|^2\right] \approx f_t(\omega)$; sin embargo, se demuestra en [33] que $\mathrm{Var}\left(|U(t,\omega)|^2\right) \nrightarrow 0$. Debido a ello se usa una segunda función tipo ventana, de forma similar al periodograma. Se considera la función W_{τ} , ventana de retrasos, y su respectiva ventana espectral w_{τ} ; deben satisfacer las siguientes propiedades:

- $w_{\tau}(t) \geq 0$ para cualesquiera t, τ
- $w_{\tau}(t) \to 0$ cuando $|t| \to \infty$, para todo τ

$$\blacksquare \ \exists C \text{ tal que } \lim_{\tau \to \infty} \tau \int_{-\infty}^{t} |W_{\tau}(\lambda)|^{2} d\lambda = C$$

Cabe mencionar que todas las ventanas mostradas en ?? satisfacen las propiedades anteriores. Finalmente, se define el estimador \hat{f} para las FDE normalizada, f_t , como

$$\widehat{f}(t,\omega) = \int_{t-T}^{t} w_{T'}(u) |U(t-u,\omega)|^2 du$$

Fue demostrado por Priestley [34] que los estimadores de doble ventana son asintóticamente insesgados y consistentes, y propone las siguientes aproximaciones:

•
$$\operatorname{E}\left[\widehat{f}(t,\omega)\right] \approx \int_{-\infty}^{\infty} \widetilde{f}(t,\omega+\theta) |\Gamma(\theta)|^2 d\theta$$

• Var
$$(\widehat{f}(t,\omega)) \approx \frac{C}{\tau} (\overline{f}^2(\omega)) \int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma(\theta)|^4 d\theta$$

donde las funciones \widetilde{f} y \overline{f} son versiones 'suavizadas' de la FDE normalizada, f, y están definidas de la siguiente manera

$$\widetilde{f}(t,\omega+\theta) = \int_{-\infty}^{\infty} W_{\tau}(u)f(t-u,\omega+\theta)du$$

$$\overline{f}^{2}(t,\omega) = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} f^{2}(t-u, W_{\tau}^{2}(u)) du}{\int_{-\infty}^{\infty} (W_{\tau}(u))^{2} du}$$

Como W_{τ} funciona como ventana espectral, converge a una función tipo δ de Dirac; luego \widetilde{f} es aproximadamente la convolución $\widetilde{f}(t,\omega+\theta)\approx \delta_t*f(\bullet,\omega+\theta)$. Una aproximación muy similar puede hacerse respecto al segundo término, de modo que $\widetilde{f}\approx f$ y $\overline{f}^2\approx f^2$. Tales aproximaciones serán mejores en tanto las ventanas w_{τ} y W_{τ} sean más cercanas a funciones tipo δ de Dirac. Dicho esto, se pueden hacer las siguientes aproximaciones, un poco más arriesgadas:

•
$$\mathrm{E}\left[\widehat{f}(t,\omega)\right] \approx f(t,\omega)$$

•
$$\operatorname{Var}\left(\widehat{f}(t,\omega)\right) \approx \frac{C}{\tau} f^2(t,\omega) \int_{-\infty}^{\infty} \left|\Gamma(\theta)\right|^4 d\theta$$

2.3.6. Prueba de Priestley-Subba Rao

Una propiedad interesante de poder estimar el espectro evolutivo de un proceso, a partir de una realización del mismo, es la capacidad para identificar si éste pudiera reducirse al espectro usual, definido para procesos débilmente estacionarios —bastaría con revisar si el espectro estimado es constante en el tiempo.

La prueba de estacionariedad propuesta por Priestley y Subba Rao en 1969 [35] tiene como *ingrediente principal* un estimador muy particular para una cantidad que depende del espectro, con propiedades estadísticas adecuadas para detectar la posible estacionariedad.

Sea $\{X(t)\}_{t\in T}$ que se tiene un proceso semi-estacionario y sea $\{x_t\}_{t=0,\dots,T}$ un conjunto de observaciones del proceso, espaciadas uniformemente en el tiempo. Se construye a \widehat{f} , el estimador de doble ventana definido como en la sección anterior, usando las funciones ventana g_h y w_{τ} , y sus respectivas transformadas de Fourier

 Γ_h y W_τ . Como se mencionó previamente, bajo las condiciones descritas se cumple que \widehat{f} es un estimador consistente y aproximadamente insesgado para f, el espectro evolutivo de $\{X(t)\}_{t\in T}$. Ahora bien, considerando las siguientes aproximaciones

•
$$\mathrm{E}\left[\widehat{f}(t,\omega)\right] \approx f(t,\omega)$$

•
$$\operatorname{Var}\left(\widehat{f}(t,\omega)\right) \approx \frac{C}{T} f^2(t,\omega) \int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma^4(\theta)| d\theta$$

donde $C = \lim_{T \to \infty} T \int_{-\infty}^{\infty} |W_T(\lambda)| d\lambda$. Usando a \widehat{f} , se define el estimador Y como el logaritmo de éste, $Y(t,\omega) = \log \left(\widehat{f}(t,\omega)\right)$, y que tiene las siguientes propiedades

•
$$E[Y(t,\omega)] \approx \log(f(t,\omega))$$

•
$$\operatorname{Var}(Y(t,\omega)) \approx \frac{C}{T} \int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma_h(\theta)|^4 d\theta =: \sigma^2$$

Cabe destacar que la varianza Y no es formalmente independiente de f sino que es aproximadamente independiente, es decir, la varianza de Y depende más del propio estimador que del verdadero valor de $\log \circ f$. Esto no es tan sorprendente tomando en cuenta el diseño del estimador de doble ventana, que otorga mayor importancia a la información local usando repetidamente la proposición 2.1. Esta independencia asintótica sugiere que Y puede verse como $Y(t,\omega) = \log(f(t,\omega)) + \varepsilon(t,\omega)$, con $\mathrm{E}\left[\varepsilon(t,\omega)\right] \approx 0$ y $\mathrm{Var}\left(\varepsilon(t,\omega)\right) \approx \sigma^2$.

Más aún, es demostrado en [33] que si $|\omega - \omega_0|$ es suficientemente grande como para que $\int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma_h(\theta + \omega)|^2 |\Gamma_h(\theta + \omega_0)|^2 d\theta \approx 0$, entonces $\text{Cov}(Y(t, \omega), Y(t, \omega_0)) \approx 0$. Similarmente, si $|t - t_0| >> \int_{-\infty}^{\infty} |t| |w_{\tau}(t)| dt$, entonces $\text{Cov}(Y(t, \omega), Y(t_0, \omega)) \approx 0$.

Bajo estas nuevas condiciones, es posible construir una versión discretizada de Y tal que los componentes ε sean estadísticamente independientes. Para ello se define una malla de puntos (t_i, ω_j) , con $i = 1, \ldots, I$ y $j = 1, \ldots, J$, y posteriormente a la matriz Y como $Y_{i,j} = Y(t_i, \omega_j)$, que satisface

•
$$Y_{i,j} = \log(f(t_i, \omega_j)) + \varepsilon_{i,j}$$

•
$$E[\varepsilon_{i,j}] \approx 0$$

•
$$\operatorname{Var}(\varepsilon_{i,j}) \approx \sigma^2 = \frac{C}{T} \int_{-\infty}^{\infty} |\Gamma_h(\theta)|^4 d\theta$$

• Cov
$$(\varepsilon_{i,j}, \varepsilon_{i_0,j_0}) \approx 0$$
 siempre que $(i,j) \neq (i_0,j_0)$

Estad	ístico	Gr. de libertad
	$= J \sum_{i=1}^{I} (Y_{i,\bullet} - Y_{\bullet,\bullet})^2$	I-1
S_F	$=I\sum_{j=1}^{J}\left(Y_{\bullet,j}-Y_{\bullet,\bullet}\right)^{2}$	J-1
S_{I+R}	$= \sum_{i=1}^{I} \sum_{j=1}^{J} (Y_{i,j} - Y_{i,\bullet} - Y_{\bullet,j} + Y_{\bullet,\bullet})^{2}$	(I-1)(J-1)
S_0	$= \sum_{i=1}^{I} \sum_{j=1}^{J} \left(Y_{i,j} - Y_{\bullet, \bullet} \right)^2$	IJ-1
$Y_{i,\bullet}$	$= \frac{1}{J} \sum_{j=1}^{J} Y_{i,j} = \frac{1}{I} \sum_{i=1}^{I} Y_{i,j}$	
$Y_{ullet,j}$	$= \frac{1}{I} \sum_{i=1}^{I} Y_{i,j}$	
$Y_{\bullet, \bullet}$	$= \frac{1}{IJ} \sum_{i=1}^{I} \sum_{j=1}^{J} Y_{i,j}$	

Cuadro 2.3: Estadísticos involucrados en la prueba PSR

Ha sido sugerido por Jenkins [??] que si el número de puntos es suficientemente grande, entonces las componentes de Y siguen distribuciones aproximadamente normales, de modo que $\varepsilon_{i,j} \sim N(0, \sigma^2)$.

Habiendo definido al estimador Y según de esta forma en su versión discretizada (proceso resumido en el gráfico ??), es posible definir criterios estadísticos para determinar la estacionariedad débil usando a Y. El primer caso es definir, como hipótesis nula, un modelo general

$$H_0: Y_{i,j} = \mu + \alpha_i + \beta_j + \gamma_{i,j} + \varepsilon_{i,j}$$

donde ε son como se definieron anteriormente. Respecto a los otros parámetros, μ representa el promedio de Y (así α , β , γ tienen media cero), α y β son las variaciones de Y en el tiempo y las frecuencias, respectivamente, y γ abarca las variaciones nolineales; γ y ε se diferencían en que por diseño se sabe que $\varepsilon_{i,j} \sim N(0, \sigma^2)$, mientras que no se ha supuesto nada sobre γ .

Para determinar la estacionariedad se define, como hipótesis alterna, un modelo el Y es efectivamente constante en el tiempo

$$H_A: Y_{i,j} = \mu + \alpha_i + \varepsilon_{i,j}$$

posteriormente se prueba si se puede rechazar H_0 a favor de H_A ; para ello se evalúan los estadísticos de el cuadro 2.3 y se verifican las hipótesis $S_{I+R}/\sigma^2 = 0$ (para $\gamma = 0$) y $S_T/\sigma^2 = 0$ (para $\beta = 0$). Por cómo se construyeron, estos estadísticos tienen distribuciones χ^2 , con los grados de libertad indicados indicados en el cuadro.

Modelo	Estacionario	UM
$H_0: Y_{i,j} = \mu + \alpha_i + \beta_j + \gamma_{i,j} + \varepsilon_{i,j}$	X	X
$H_1: Y_{i,j} = \mu + \alpha_i + \beta_j + \varepsilon_{i,j}$	X	1
$H_2: Y_{i,j} = \mu + \alpha_i + \varepsilon_{i,j}$	✓	✓
$H_3: Y_{i,j} = \mu + \beta_j + \varepsilon_{i,j}$	×	✓

Cuadro 2.4: Modelos que pueden ser contrastados usando la prueba PSR

Cabe mencionar que en la formulación original de la prueba de PSR se exploran algunas otros modelos que pueden ser verificadas usando el estimador Y (cuadro 2.4); por ejemplo, los procesos **uniformemente modulados** (UM), que necesariamente pueden expresarse como $X(t) = S(t)X_0(t)$ donde $\{X_0(t)\}_{t\in T}$ un proceso débilmente estacionario, pueden modelarse usando $\gamma = 0$.

En esta caracterización, si se hace a S constante ($\beta = 0$) es claro que los procesos UM contienen a los débilmente estacionarios; en cambio, si se hace a f_0 constante⁸ ($\alpha = 0$) entonces el proceso puede interpretarse como un PRB multiplicado en el tiempo por una función arbitraria.

Implementación

Para poder usar efectivamente la prueba de PSR en el análisis de señales electrofisiológicas, ésta debe ser ejecutada por una computadora. Destaca que esta prueba ya se encuentra implementada para el software estadístico R [36], dentro del paquete fractal [11]; esta implementeación en particular será usada en este trabajo, de modo que conviene estudiar su estructura.

 $^{^8\}mathrm{Lo}$ cual sólo es físicamente relevante si el proceso es a tiempo discreto

```
Algoritmo 1: Prueba de Priestley-Subba Rao

Datos: X = (x_1, x_2, \cdots, x_N)

Resultado: p-valores para S_{I+R} = 0, S_T = 0, S_F = 0

1 X \leftarrow (x_1, x_2, \cdots, x_N)

2 para i = 1, \cdots; j = 1, \cdots hacer

3 \lfloor U[i,j] \leftarrow \sum_{u=t-T}^T g(u)X[t-u] \exp(-i\omega_j i)

4 para i = 1, \cdots; j = 1, \cdots hacer

5 \lfloor \widehat{f}[i,j] \leftarrow \sum_{u=t-T}^T w_\tau(u) |U[i-u,j]|^2

6 Y \leftarrow \log \widehat{f}

7 para i = 1, \cdots, I hacer

8 \lfloor Y_{i,\bullet} = \frac{1}{I} \sum_{j=1}^{J} Y_{i,j}

9 para j = 1, \cdots, J hacer

10 \lfloor Y_{\bullet,\bullet} = \frac{1}{IJ} \sum_{i=1}^{I} Y_{i,j}

11 Y_{\bullet,\bullet} = \frac{1}{IJ} \sum_{i=1}^{I} \sum_{j=1}^{J} Y_{i,j}
```

```
Priestley-Subba Rao stationarity Test for datos
 Samples used
                             : 3072
 Samples available
                             : 3069
 Sampling interval
                             : 1
 SDF estimator
                               Multitaper
    Number of (sine) tapers : 5
    Centered
                             : TRUE
    Recentered
                             : FALSE
 Number of blocks
                             : 11
 Block size
                             : 279
12 Number of blocks
                             : 11
p-value for T
                             : 0.4130131
14 p-value for I+R
                               0.1787949
                             : 0.1801353
15 p-value for T+I+R
```

Figura 2.6: Resultado mostrado tras una ejecución de la función stationarity. La FDE es referida como 'Spectral Density Function' (SDF).

Capítulo 3

Metodología

El presente trabajo resulta de una colaboración con el departamento de Gerontología, dependiente del Instituto de Ciencias de la Salud (ICSA). Parte de esta colaboración incluye el acceso a los registros de PSG obtenidos por Vázquez Tagle y colaboradores en 2016 [46]; por ello, se cita la metodología de aquél estudio de la manera más fiel posible. Así mismo se describe, a nivel de implementación, el análisis central de este trabajo: la prueba de Priesltey-Subba Rao.

3.1. Participantes y su diagnóstico

Los sujetos fueron elegidos usando un muestreo no probabilístico de sujetos tipo [16], firmando un consentimiento informado previamente a su inclusión en el estudio. De manera extensiva, los criterios de exclusión para el estudio fueron los siguientes:

- Firma del consentimiento informado
- Edad entre 60 y 85 años
- Diestros (mano derecha dominante)
- Sin ansiedad, depresión ni síndromes focales
- No usar medicamentos o sustancias para dormir
- Voluntario para el registro de PSG

Un total de 9 participantes cumplieron todos los criterios de exclusión y procedieron al registro de PSG; adicionalmente se tomó registro de otros tres adultos mayores, bajo el consentimiento de éstos y de los responsables del proyecto.

Usando los resultados obtenidos, los sujetos se dividieron en tres grupos:

Grupo PDC (4 sujetos) Puntuación en Neuropsi menor a la media menos 3 desviaciones estándar, reportadas para poblaciones control [30]

Grupo Control (5 sujetos) Sin deterioro cognitivo

Grupo Excluido (3 sujetos) No satisfacen los criterios de inclusión, pero que se sometieron voluntariamente al estudio con aprobación de los responsables

Con respecto al tercer grupo, se conforma de sujeto que fallan en exactamente uno de los criterios de inclusión: FGH padece parálisis facial y posiblemente daño cerebral, MGG padece depresión, y EMT no califica como adulto mayor por su edad. Se efectuaron los mismos análisis sobre este grupo con la finalidad de exhibir las capacidades y limitaciones de las técnicas utilizadas, debido a lo cual este grupo es ignorado en la sección de resultados, pero retomado en la discusión.

3.2. Registro del polisomnograma

Los adultos mayores participantes fueron invitados a acudir a las instalaciones de la Clínica Gerontológica de Sueño (ubicadas dentro del Instituto de Ciencias de la Salud) para llevar a cabo el registro. Los participantes recibieron instrucciones de realizar una rutina normal de actividades durante la semana que precedió al estudio, y se les recomendó que no ingirieran bebidas alcohólicas o energizantes (como café o refresco) durante las 24 horas previas al experimento, ni durmieran siesta ese día.

El protocolo de PSG incluye 19 electrodos de EEG, 4 electrodos de EOG para registrar movimientos oculares horizontales y verticales, y 2 electrodos de EMG colocados en los músculos submentonianos para registrar la actividad muscular. La colocación de los electrodos para registrar la actividad EEG se realizó siguiendo las coordenadas del Sistema Internacional 10-20[10].

Debido a problemas técnicos con el electroencefalógrafo, el registro se llevó a cabo a 512 Hz para algunos sujetos y a 200 Hz para otros; la recomendación de la AASM, de un mínimo de 128 Hz, se satisface. Las señales fueron amplificadas

Datos generales de los participantes

	Sexo	Edad	Esc.	Neuropsi	MMSE	SATS	KATZ	Gds			
Grupo Control											
VCR	\mathbf{F}	59	12	107	29	21	0	3			
MJH	\mathbf{F}	72	9	113	30	18	0	0			
$_{ m JAE}$	\mathbf{F}	78	5	102	28	19	0	5			
GHA	\mathbf{M}	65	9	107.5	30	23	0	7			
MFGR	\mathbf{F}	67	11	110	30	18	0				
$\widehat{\mu}$		68.20	9.20	107.90	29.40	19.80	0.00	3.00			
$\widehat{\sigma}$		7.19	2.68	4.07	0.89	2.17	0.00	3.08			
Grupo PDC											
CLO	\mathbf{F}	68	5	81	28	22	1	6			
RLO	\mathbf{F}	63	9	90	29	20	0	3			
RRU	\mathbf{M}	69	9	85	27	10	0	3			
JGZ	\mathbf{M}	65	11	87	25	20	0	1			
$\widehat{\mu}$		66.25	8.50	85.75	27.25	18.00	0.25	3.25			
$\widehat{\sigma}$		2.75	2.52	3.77	1.71	5.42	0.50	2.06			
Sujetos excluidos											
FGH	Μ	71	9	83.5	21	23	0	4			
MGG	\mathbf{F}	61	9	114	28	29	1	14			
EMT	Μ	50	22	106	30	15	0	4			

 ${\bf Cuadro~3.1:}$ Resultados de las pruebas neuropsicológicas

Datos generales sobre los registros de PSG

	Frecuencia	Tot	tal		MOR*			
	muestreo	Puntos	Tiempo	Puntos	Tiempo	% MOR		
Grupo Contro	ol							
VCR	200	5166000	7:10:30	438000	0:36:30	8%		
MJH	512	15851520	8:36:00	1950720	1:03:30	12%		
JAE	512	13931520	7:33:30	2626560	1:25:30	19%		
GHA	200	6558000	9:06:00	330000	0:27:30	5%		
MFGR	200	4932000	6:51:00	570000	0:47:30	12%		
Grupo PDC								
CLO	512	14499840	7:52:00	2027520	1:06:00	14%		
RLO	512	12994560	7:03:00	1520640	0:49:30	12%		
RRU	200	2484000	3:27:00	228000	0:19:00	9%		
JGZ	512	18539520	10:03:30	506880	0:16:30	3%		
Sujetos exclu	idos							
FGH	512	6220800	3:22:30	337920	0:11:00	5%		
MGG	512	15820800	8:35:00	2549760	1:23:00	16%		
EMT	512	21857280	11:51:30	721920	0:23:30	3%		

Cuadro 3.2: Cantidad de datos registrados para cada sujeto. Dado que el sueño MOR aparece fragmentado, se reporta la suma de tales tiempos.

(amplificador de alta ganancia en cadena), filtradas (filtro paso de banda de 0.5–30 Hz) y digitalizadas para su posterior análisis. En la tabla 3.2 se reportan la duración de estos registros para cada sujeto.

La clasificación de las diferentes fases del sueño en el registro PSG se realizó manualmente sobre épocas de EEG de 30 segundos siguiendo los criterios estandarizados de la AAMS [19], mismas que fueron descritas anteriormente.

3.3. Aplicación de la prueba PSR

Los registros digitalizados de PSG fueron convertidos a formato de texto bajo la codificación ASCII, a razón de un archivo por cada canal. Las épocas MOR fueron señaladas en archivos a parte, uno por cada sujeto.

Como se mencionó en secciones anteriores, la prueba PSR está pensada para series de tiempo con media 0, varianza finita y espectro puramente continuo. Se espera que la segunda condición se cumpla para los registros de PSG; las otras dos condiciones fueron 'forzadas', sustrayendo la media y la componente periódica (estimadas) del proceso. Para lo anterior, se usó el algoritmo no-paramétrico STL (Seasonal-Trend decomposition using Loess) [8] y que está implementado en R bajo la función st1().

La prueba PSR se encuentra implementado en R bajo la función stationarity() del paquete fractal. Los resultados de la prueba PSR, aplicado a todas las épocas contenidas en los registros de PSG, fueron almacenados para su análisis posterior.

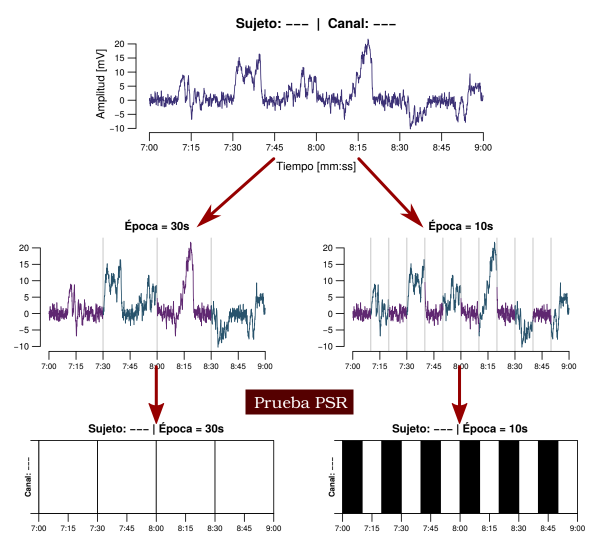


Figura 3.1: Esquema de cómo se tomaron diferentes tamaños de época para estudiar los registros de PSG

Apéndice A

Espectro evolutivo

A.1. Espectro evolutivo

A.2. Estimación del espectro evolutivo

Una vez definido el espectro evolutivo para procesos no-estacionarios con varianza finita, cabe preguntarse sobre le estimación de esta cantidad a partir de una realización del proceso usando, por ejemplo, periodogramas modificados; tal pregunta no tiene, en general, una respuesta satisfactoria. Es por ello que se define una colección, más restringida, de procesos no-estacionarios cuyo espectro evolutivo pueda ser estimado efectivamente usando la técnica de ventanas.

Considerando un proceso no-estacionario $\{X(t)\}_{t\in T}$ que admite una representación de la forma $X(t) = \int_{-\infty}^{\infty} A(t,\omega)e^{i\omega t}dZ(\omega)$, entonces el espectro evolutivo queda definido como

$$dF_t(\omega) = |A(t,\omega)|^2 d\mu(\omega) \tag{A.1}$$

Antes de poder usar la proposición 2.1 para estimar F_t (con respecto a t) usando una ventana espectral, hay que medir la dispersión de F_t en el tiempo; más aún, hay que pedir que esa dispersión sea finita. Con vista a la ecuación A.1, se puede usar la conexión entre F y A para establecer condiciones respecto a la segunda; se define entonces a H_{ω} , la transformada de Fourier de A en el tiempo

$$A(t,\omega) = \int_{-\infty}^{\infty} e^{it\theta} dH_{\omega}(\theta)$$
 (A.2)

Un motivo muy fuerte para definir un objeto tan rebuscado es que (...)

Posteriormente se define a $B_{\mathbf{F}}$, el ancho de banda para H_{ω} con respecto a la familia de funciones \mathbf{F} , como

$$B_{\mathbf{F}}(\omega) = \int_{-\infty}^{\infty} |\theta| |dH_{\omega}(\theta)| \tag{A.3}$$

Se dice que el proceso es semi-estacionario con respecto a \mathbf{F} si $\sup_{\omega} B_{\mathbf{F}} < \infty$. El proceso se dice simplemente **semi-estacionario** si esta cantidad es acotada para cualquier familia de funciones admisibles $\mathbf{F} \in \mathbf{C}$; entonces se puede definir la constante B_X , el ancho de banda característico de $\{X(t)\}_{t\in T}$, como

$$B_X = \sup_{\mathbf{F} \in \mathbf{C}} \left[\sup_{\omega} B_{\mathbf{F}}(\omega) \right]^{-1} \tag{A.4}$$

Muy vagamente, B_X indica el tiempo máximo en el cual el proceso, representado en la forma A.1, (...)

Una vez definida la cantidad B_X , y habiendo supuesto que no es 0, es demostrado en [34] que el estimador U definido como en ... satisface que

$$E\left[\left|U(t,\omega)\right|^{2}\right] = \int_{-\infty}^{\infty} \left|\Gamma(\omega)\right|^{2} f(t,\omega+\omega_{0}) d\omega + \mathcal{O}\left(\frac{B_{g}}{B_{X}}\right)$$
(A.5)

De esta última expresión es evidente que el estimador es mejor conforme

- B_X , el tiempo máximo para el cual el proceso es básicamente estacionario, es mayor
- $lackbox{\blacksquare} B_g$, la dispersión en el tiempo para la ventana g, es menor

Entonces se ha probado en [33, 35] que bajo ciertas condiciones p

Bibliografía

- [1] INEGI. Encuesta Intercensal 2015. http://www.beta.inegi.org.mx/proyectos/enchogares/especiales/intercensal/. Revisado: 2017-05-21.
- [2] M. S. Amer, S. A. Hamza, R. M. El Akkad, and Y. I. Abdel Galeel. Does self-reported sleep quality predict poor cognitive performance among elderly living in elderly homes? Aging & mental health, 17(7):788–792, 2013.
- [3] A. Ardila and F. Ostrosky. Guía para el diagnóstico neuropsicológico. Florida: American Board of Professional Neuropsychology, 2012.
- [4] N. Butkov and T. L. Lee-Chiong. Fundamentals of sleep technology. Lippincott Williams & Wilkins, 2007.
- [5] P. Carrillo-Mora, J. Ramírez-Peris, and K. Magaña Vázquez. Neurobiología del sueño y su importancia: antología para el estudiante universitario. *Revista de la Facultad de Medicina*, 56(4):5–15, 2013.
- [6] S. Chokroverty. Sleep disorders medicine: basic science, technical considerations, and clinical aspects. Elsevier Health Sciences, 2009.
- [7] J. W. Clark Jr. The origin of biopotentials. *Medical instrumentation: application and design*, 3:121–182, 1998.
- [8] R. B. Cleveland, W. S. Cleveland, J. E. McRae, and I. Terpenning. STL: A seasonal-trend decomposition procedure based on loess. *Journal of Official Statistics*, 6:3–73, 1990.
- [9] B. A. Cohen and A. Sances. Stationarity of the human electroencephalogram. *Medical and Biological Engineering and Computing*, 15(5):513–518, 1977.
- [10] P. D. Coleman and D. G. Flood. Neuron numbers and dendritic extent in normal aging and alzheimer's disease. *Neurobioly of Aging*, 8(6):521–545, 1987.

- [11] W. Constantine and D. Percival. fractal: Fractal Time Series Modeling and Analysis, 2016. R package version 2.0-1.
- [12] S. A. Contreras. Sueño a lo largo de la vida y sus implicancias en salud. Revista Médica Clínica Las Condes, 24(3):341–349, 2013.
- [13] P. Cuijpers, M. Berking, G. Andersson, L. Quigley, A. Kleiboer, and K. S. Dobson. A meta-analysis of cognitive-behavioural therapy for adult depression, alone and in comparison with other treatments. *The Canadian Journal of Psychiatry*, 58(7):376–385, 2013.
- [14] I. N. de Geriatría / Secretaría de Salud. Plan de acción alzheimer y otras demencias. méxico, 2014, 2014. México.
- [15] A. Fernández Conde and E. Vázquez Sánchez. El sueño en el anciano. atención de enfermería. *Enfermería Global*, 10:1–17, 2007.
- [16] B. García Cabrero. Manual de metodos de investigación para las ciencias sociales. Un enfoque de enseñanza basado en proyectos. [revisar], 2009.
- [17] V. García-Muñoz, E. Rodríguez Torres, O. Reséndiz-Flores, G. R. Vázquez-Tagle Gallegos, and A. Rosales-Lagarde. El color del ruido durante el sueño mor en el adulto mayor con deterioro cognitivo, 2016. XLIX Congreso Nacional Sociedad Matemática Mexicana. Aguascalientes, México.
- [18] S. A. Greenberg. The geriatric depression scale (gds). Best Practices in Nursing Care to Older Adults, 4:1–2, 2012.
- [19] T. Hori, Y. Sugita, E. Koga, S. Shirakawa, K. Inoue, S. Uchida, H. Kuwahara, M. Kousaka, T. Kobayashi, Y. Tsuji, et al. Proposed supplements and amendments to 'a manual of standardized terminology, techniques and scoring system for sleep stages of human subjects', the rechtschaffen & kales (1968) standard. Psychiatry and clinical neurosciences, 55(3):305–310, 2001.
- [20] C. Iber, S. Ancoli-Israel, A. Chesson, S. F. Quan, et al. The AASM manual for the scoring of sleep and associated events: rules, terminology and technical specifications, volume 1. American Academy of Sleep Medicine Westchester, IL, 2007.
- [21] H. H. Jasper. The ten twenty electrode system of the international federation. *Electroencephalography and clinical neurophysiology*, 10:371–375, 1958.

- [22] D. A. Kaiser. Queg: State of the art, or state of confusion. *Journal of Neurotherapy*, 4(2):57–75, 2000.
- [23] N. Kawabata. A nonstationary analysis of the electroencephalogram. *IEEE Transactions on Biomedical Engineering*, [revisar]:444–452, 1973.
- [24] D. S. Knopman, S. T. DeKosky, J. Cummings, H. Chui, J. Corey-Bloom, N. Relkin, G. Small, B. Miller, and J. Stevens. Practice parameter: Diagnosis of dementia (an evidence-based review) report of the quality standards subcommittee of the american academy of neurology. Neurology, 56(9):1143–1153, 2001.
- [25] C. A. Lopez. Manual diagnóstico y estadístico de los trastornos mentales: DSM-5. Editorial medica panamericana, 2014.
- [26] J. A. McEwen and G. B. Anderson. Modeling the stationarity and gaussianity of spontaneous electroencephalographic activity. *IEEE transactions on Biomedical En*gineering, [revisar]:361–369, 1975.
- [27] S. Miyata, A. Noda, K. Iwamoto, N. Kawano, M. Okuda, and N. Ozaki. Poor sleep quality impairs cognitive performance in older adults. *Journal of sleep research*, 22(5):535–541, 2013.
- [28] H. Navarrete and I. Rodríguez-Leyva. La demencia. ¿subdiagnosticada o ignorada? Revista Mexicana de Neurociencias, 4:11–12, 2003.
- [29] M. M. Ohayon, M. A. Carskadon, C. Guilleminault, and M. V. Vitiello. Meta-analysis of quantitative sleep parameters from childhood to old age in healthy individuals: developing normative sleep values across the human lifespan. SLEEP, 27:1255–1274, 2004.
- [30] F. Ostrosky-Solís, M. E. Gómez, E. M. Villaseñor, M. Roselli, A. Ardila, and D. Pineda. *Neuropsi: Atención y Memoria*. Manual Moderno, 2 edition, 2003.
- [31] D. C. Park and P. Reuter-Lorenz. The adaptive brain: Aging and neurocognitive scaffolding. *Annual of Revised Psychology*, 60:173–196, 2009.
- [32] O. Potvin, D. Lorrain, H. Forget, M. Dube, S. Grenier, M. Preville, and C. Hudon. Sleep quality and 1-year incident cognitive impairment in community-dwelling older adults. Sleep, 35(4):491–499, 2012.
- [33] M. Priestley. Design relations for non-stationary processes. *Journal of the Royal Statistical Society. Series B (Methodological)*, pages 228–240, 1966.

- [34] M. B. Priestley. Evolutionary spectra and non-stationary processes. *Journal of the Royal Statistical Society. Series B (Methodological)*, pages 204–237, 1965.
- [35] M. B. Priestley and T. S. Rao. A test for non-stationarity of time-series. *Journal of the Royal Statistical Society: Series B (Methodological)*, 1(31):140–149, 1969.
- [36] R Core Team. R: A Language and Environment for Statistical Computing. R Foundation for Statistical Computing, Vienna, Austria, 2015.
- [37] K. J. Reid, Z. Martinovich, S. Finkel, J. Statsinger, R. Golden, K. Harter, and P. C. Zee. Sleep: a marker of physical and mental health in the elderly. The American journal of geriatric psychiatry, 14(10):860–866, 2006.
- [38] A. Robles, T. Del Ser, J. Alom, J. Peña-Acasanova, and Grupo Asesor del Grupo de Neurología de la Conducta y Demencias de la Sociedad Española de Neurología. Propuesta de criterios para el diagnóstico clínico del deterioro cognitivo ligero, la demencia y la enfermedad de Alzheimer. Neurología, 17(1):17–32, 2002.
- [39] E. E. Rodríguez, E. Hernández-Lemus, B. A. Itzá-Ortiz, I. Jiménez, and P. Rudomín. Multichannel Detrended Fluctuation Analysis Reveals Synchronized Patterns of Spontaneous Spinal Activity in Anesthetized Cats. *PLoS One*, 6(10):e26449, 2011.
- [40] B. Roumec, M. Gismondi, A. M. Gomez, and L. Sousa. Escala por interrogatorio de las actividades de la vida diaria: validación y correlación con escalas de severidad de deterioro cognitivo en pacientes con demencia tipo Alzheimer. Neurología Argentina, 6(3):137–141, 2014.
- [41] S. Sanei and J. A. Chambers. *EEG signal processing*. John Wiley & Sons, 2007.
- [42] C. Sanhueza Guzmán. Programa de entrenamiento cerebral en adultos mayores sin deterioro cognitivo: atención, memoria y funciones ejecutivas. PhD thesis, Universidad Complutense de Madrid, 2014.
- [43] H. Sugimoto, N. Ishii, A. Iwata, N. Suzumura, and T. Tomita. On the stationarity and normality of the electroencephalographic data during sleep stages. *Computer Programs in Biomedicine*, 8(3–4):224–234, 1978.
- [44] B. E. Vargas Terrez, V. Villamil Salcedo, C. Rodríguez Estrada, J. Pérez Romero, and J. Cortés Sotres. Validación de la escala Kessler 10 (K-10) en la detección de depresión y ansiedad en el primer nivel de atención. Propiedades psicométricas. Salud Mental, 34(4):323–331, 2011.

- [45] B. V. Vaughn and P. Giallanza. Technical Review of Polysomnography. *CHEST Journal*, 134(6):1310–1319, 2008.
- [46] G. R. Vázquez-Tagle Gallegos, V. García-Muñoz, A. Rosales-Lagarde, E. Rodríguez Torres, C. Martínez-Alcalá, and O. Reséndiz-Flores. Correlación inter-hemisférica durante el sueño MOR del Adulto Mayor con Deterioro Cognitivo, 2016. Congreso Nacional, Sociedad Mexicana de Ciencias Fisiológicas. Campeche, México.
- [47] S. L. Velasco, L. L. Ayuso, I. Contador, and F. B. Pareja. Versiones en español del Minimental State Examination (MMSE). Cuestiones para su uso en la práctica clínica. Revista de Neurología, 61(8):363–371, 2015.