Instituto Tecnológico de Buenos Aires

22.67 Señales Aleatorias

Trabajo práctico $N^{\circ}2$

Grupo 1:

| Lambertucci, Guido Enrique | 58009 |
|------------------------------------|-------|
| LONDERO BONAPARTE, Tomás Guillermo | 58150 |
| Moriconi, Franco | 58495 |
| Musich, Francisco | 58124 |
| Tolaba, Francisco Martin | 58424 |

 $Profesor \\ {\it Hirchoren, Gustavo Abraham}$

Presentado: 10/06/20

${\bf \acute{I}ndice}$

| 1. | Ejercicio 1 |
|----|--|
| | 1.1. Introducción |
| | 1.2. Valores teóricos |
| | 1.3. Análisis Experimental |
| | 1.4. Conclusiones sobre los resultados |
| 2. | Ejercicio 2 |
| | 2.1. Introducción |
| | 2.2. Autocorrelación |
| | 2.3. Coeficientes de correlación parcial |
| | 2.4. Modelo del proceso |
| | 2.5. Densidad espectral de potencia |
| | 2.6. Código implementado |

1. Ejercicio 1

1.1. Introducción

El siguiente ejercicio parte de un análisis sobre el proceso aleatorio presente en la página 138 del libro selecto por la cátedra. Se realizarán simulaciones de dicho proceso y se calcularán experimentalmente la media, la varianza, la autocorrelación y el coeficiente de autocorrelación para ciertos valores de t dados y se realizará una comparación con los valores teóricos.

1.2. Valores teóricos

El experimento que determina el proceso es la tirada de un dado no cargado y el ensamble del mismo se detalla a continuación:

$$\begin{aligned} y_{1(t)} &= 6 \\ y_{2(t)} &= 3sin(t) \\ y_{3(t)} &= -3sin(t) \\ y_{4(t)} &= 3cos(t) \\ y_{5(t)} &= -3cos(t) \\ y_{6(t)} &= -6 \end{aligned} \tag{1}$$

El proceso es $Y_{(t)} = y_{i(t)}$ donde i indica el número obtenido en la tirada del dado.

El valor esperado teórico del proceso se obtiene de la siguiente forma:

$$E[Y_{(t)}] = \sum_{i=1}^{6} (P(Y_{(t)} = y_{i(t)}) \times y_{i(t)})$$

Reemplazando las funciones muestra dadas y que la probabilidad $P(Y_{(t)} = y_{i(t)}) = \frac{1}{6} \ \forall i$ obtenemos que:

$$E\left[Y_{(t)}\right] = 0 \ \forall t$$

La varianza se obtiene como:

$$Var_{(t)}^{2} = E\left[Y_{(t)}^{2}\right] - \left(E\left[Y_{(t)}\right]\right)^{2} = \sum_{i=1}^{6} \left(P(Y_{(t)} = y_{i(t)}) \times y_{i(t)}^{2}\right) - 0^{2} = 15 \ \forall t$$

Donde ya se obtuvo que $E[Y_{(t)}] = 0$ y

$$E\left[Y_{(t)}^{2}\right] = \sum_{i=1}^{6} \left(P(Y_{(t)} = y_{i(t)}) \times y_{i(t)}^{2}\right)$$

Este proceso tiene media y "varianza" constantes para todo instante t.

La autocorrelación para dos instantes t1 y t2 se encuentra calculada en el libro y nos queda como:

$$R_{xx(t_1,t_2)} = \frac{1}{6} \left(72 + 18 \cos(t_2 - t_1) \right)$$

El proceso tiene media constante y autocorrelación dependiente de $(t_2 - t_1)$, entonces es WSS. Por lo tanto:

$$R_{xx(t,t)} = R_{xx(0,0)} = \frac{1}{6} (72 + 18\cos(0)) = 15$$

El coeficiente de autocorrelación se obtiene con la definición del mismo:

$$r_{xx(t_1,t_2)} = \frac{R_{xx(t_1,t_2)} - \mu_{X_{(t_1)}}^* \mu_{X_{(t_2)}}}{\left(R_{xx(t_1,t_1)}.R_{xx(t_2,t_2)}\right)^{1/2}}$$

Como el proceso es WSS y su media es cero cualquiera sea t:

$$r_{xx(t_1,t_2)} = \frac{R_{xx(t_1,t_2)} - 0}{(R_{xx(0,0)}^2)^{1/2}} = \frac{\frac{1}{6}(72 + 18\cos(t_2 - t_1))}{15}$$

Para los instantes de t requeridos, obtenemos los siguientes resultados:

- $\mathrm{E}\left[Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)}\right] = 0$
- $\operatorname{Var}\left[Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)}\right] = 15$
- $R_{xx(\frac{\pi}{4},\frac{\pi}{2})} = \frac{1}{6}(72 + 18\cos(\frac{\pi}{4})) = 14.12132$
- $r_{xx(2\pi,\pi)} = \frac{R_{xx(\pi,2\pi)}}{15} = \frac{(12+3\cos(\pi))}{15} = 0.6$

Observando el ensamble dado se puede comprobar fácilmente que el proceso no es ergódico en la media puesto que con la función muestra $y_{1(t)} = 6$:

$$\lim_{T \rightarrow \infty} < Y_{(t)}>_T = \lim_{T \rightarrow \infty} \frac{1}{T} \int_{-T/2}^{T/2} Y(t) dt = 1 \neq \mu$$

De la misma forma, se puede concluir que no es ergódico en la autocorrelación con la misma función muestra:

$$\lim_{T \to \infty} \langle R_{YY}(\tau) \rangle_T = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T} \int_{-T/2}^{T/2} Y(t)Y(t+\tau)dt = 6 \neq RYY(\tau) \ \forall \tau$$

Dado que para una de las funciones no se cumple que tienda a la autocorrelación, no es ergódico en en dicha variable.

1.3. Análisis Experimental

Para el análisis sobre los valores pedidos es necesario generar múltiples muestras sobre el proceso, en los instantes de tiempo requeridos. En primer lugar, se obtiene un número entero al azar entre 1 y 6, simulando la tirada de un dado, el cual determina qué función miembro del ensamble resulta. A partir de la determinación de la función correspondiente se evaluá en los valores de instantes t pedidos, obteniéndose:

- $Y(\pi/2)$
- Y(π/4)
- $Y(\pi)$
- $Y(2\pi)$

Estos valores obtenidos se guardan como un vector. Luego, se repite el procedimiento N=1000 veces y se obtiene un arreglo de vectores conteniendo muestras del proceso. El código de Matlab empleado para la simulación de este proceso se detalla a continuación

```
function [exp_mean_t1, var_t1, autocorr_t1_t2, coef_autocorr_t3_t4] = simulacion(
      cantidad_muestras)
   %IMULACION EJERCICIO 1
       Cada Muestra tiene la forma [ x(pi/2)
   %
                                      x(pi/4)
   %
                                      x(pi)
                                      x(2*pi)]
   Devuelve el valor esperado en pi/2
   % Genero un vector que contiene a las funciones miembro del proceso
  ensamble = fun_array();
10
   % Genero muestras de valores posibles del proceso a ciertos tiempos
11
   for i=1:cantidad_muestras
       indice_funcion = randi(6); Tiro el dado que determina funcion del ensamble
13
       Muestreo funcion correspondiente
14
       muestra_funcion = [ensamble {indice_funcion} (pi/2)]
                                                           %1 = pi/2
15
                                                           \%2 = pi/4
                          ensamble \{indice_function\}(pi/4)
16
```

```
ensamble { indice_function } (pi)
                                                              %t3 = pi
17
                           ensamble { indice_function } (2*pi)
                                                              \%t4 = 2 pi
18
19
      muestras_totales(:,i) = muestra_funcion; #ok<ACROW>
21
22
   \mathcal{P}loteo valores de funcion evaluada en t = pi/2 para multiples experimentos
   figure (1);
   ejex = linspace(1, cantidad_muestras, cantidad_muestras);
25
   scatter(ejex, muestras_totales(1,:));
26
   \mathcal{P}loteo valores de funcion evaluada en t = pi/4 para multiples experimentos
29
   ejex = linspace(1, cantidad_muestras, cantidad_muestras);
   scatter(ejex, muestras_totales(2,:));
   Æstimamos la media en t1= pi/2
33
   exp_mean_t1 = expected_value(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:));
34
   Æstimamos la varianza en t2= pi/2
36
   var_t1 = var_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:));
37
   Estimamos la autocorrelacion en t1= pi/2 y t2= pi/4
   autocorr_t1_t2 = autocorr_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:),
40
       muestras_totales(2,:));
41
   Æstimamos el coeficiente de autocorrelacion en t3= pi y t4= 2 pi
   coef_autocorr_t3_t4 = autocorr_coef_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(3,:),
43
       muestras_totales (4,:));
44
   end
     Donde la función fun-array() designa el ensamble solicitado, el código en Matlab:
   function [ funciones ] = fun_array()
   FUNARRAY Funcion que devuelve n muestras de un proceso aleatorio
   functiones = \{\};
  f1 = @(t)[6];
   funciones \{1\} = f1;
     f2 = @(t)[3*sin(t)];
   funciones \{2\} = f2;
   f3 = @(t)[-3*sin(t)];
   funciones {3} = f3;
   f4 = @(t) [3*cos(t)];
   funciones \{4\} = f4;
   f5 = @(t)[-3*\cos(t)];
   funciones {5} = f5;
   f6 = @(t)[-6];
   funciones \{6\} = f6;
  end
19
```

A continuación, por ejemplo se muestran los resultados para $Y(\pi/2)$ para N=100 experimentos realizados.

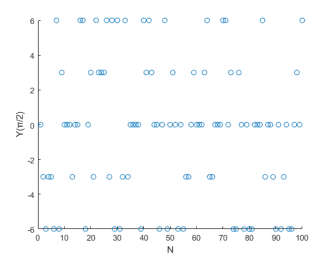


Figura 1: Valores del proceso Y(t) en $t = \frac{\pi}{2}$.

También para $Y(\pi/4)$.

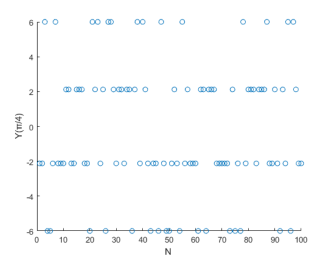


Figura 2: Valores del proceso Y(t) en $t = \frac{\pi}{4}$.

Luego, se calculan promediando los valores pedidos con el código:

```
\mathcal{P}loteo valores de funcion evaluada en t = pi/2 para multiples experimentos
   figure (1);
   ejex = linspace(1, cantidad_muestras, cantidad_muestras);
   scatter(ejex, muestras_totales(1,:));
   \mathcal{P}loteo valores de funcion evaluada en t = pi/4 para multiples experimentos
   figure(2);
   ejex = linspace(1, cantidad_muestras, cantidad_muestras);
   scatter(ejex, muestras_totales(2,:));
10
   Æstimamos la media en t1= pi/2
11
   exp_mean_t1 = expected_value(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:));
12
13
   Æstimamos la varianza en t2= pi/2
   var_t1 = var_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:));
15
16
   Estimamos la autocorrelación en t1= pi/2 y t2= pi/4
17
```

```
autocorr_t1_t2 = autocorr_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(1,:),
       muestras_totales(2,:));
19
   Æstimamos el coeficiente de autocorrelacion en t3= pi y t4= 2 pi
   coef_autocorr_t3_t4 = autocorr_coef_exp(cantidad_muestras, muestras_totales(3,:),
21
       muestras_totales (4,:));
      Detallando cada función:
      • La función estimadora de la media en t = \frac{\pi}{2}, \mathrm{E}\left|Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)}\right|
        function [ exp_mean ] = expected_value( cant_muestras, muestras)
        ÆXPECTED_VALUE Valor esperado experimental de arreglo de muestras
       % ant_muestras = la cantidad total de valores experimentales
        % muestras = es el vector de las funciones muestras
        % evaluadas en un instante t
       \exp_{-mean} = 0; %inicializo en 0
        for i=1:cant_muestras
     9
            %promediamos el valor esperado
     10
            \exp_{mean} = \exp_{mean} + (1/cant_{muestras})*(muestras(i));
     11
       end
     12
     13
       end
       La función estimadora de la varianza en t = \frac{\pi}{2}, Var \left| Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)} \right|
        function [ exp_var ] = var_exp(cant_muestras, muestras)
        WAREXP Varianza experimental de arreglo de muestras
       % ant_muestras = la cantidad total de valores experimentales
       % muestras = es el vector de las funciones muestras
        % evaluadas en un instante t
        Para calcular la varianza experimental precisamos de la media
        %experimental
        \exp_{var} = 0;
                         %inicializo en 0
        %Calculo la media experimental
       exp_mean = expected_value(cant_muestras, muestras);
     12
        Estimamos la varianza experimental
     13
        for i=1:cant_muestras
            exp_var = exp_var + (1/cant_muestras)*(muestras(i)- exp_mean)^2;
     15
       end
     16
     17
       end
      • La función estimadora de la autocorrelación en t_1 = \frac{\pi}{4} y t_2 = \frac{\pi}{2}, R_{xx(\frac{\pi}{4},\frac{\pi}{2})}
        function [autocorr] = autocorr_exp(cant_muestras, muestras_t1, muestras_t2)
       AUTOCORREXP autocorrelacion experimental entre dos instantes de tiempo
       %t1 y t2
        %cant_muestras = la cantidad total de valores experimentales
        % muestras_t1, muestras_t2 = son los vectores de las funciones muestras
        % evaluados en los instantes t1 y t2 respectivamente
        Para calcular la autocorrelacion se estima el valor esperado del
       % producto entre los valores que adquieren las funciones muestra en los
       % instantes t1 y t2 promediando
     10
       autocorr = 0;
                          %inicializo en 0
```

```
12
   for i=1:cant_muestras
13
       autocorr = autocorr + (1/cant_muestras) * (muestras_t1(i)) * (muestras_t2(i));
14
16
   end
17
 • La función estimadora del coeficiente de autocorrelación en t_3 = \frac{2\pi}{4} y t_4 = \pi, r_{xx(2\pi,\pi)}
   function [ coef_auto ] = autocorr_coef_exp(cant_muestras, muestras_t1,
      muestras_t2)
   COEFAUTO autocorrelacion experimental entre dos instantes de tiempo
   % 1 v t2
   %cant_muestras = la cantidad total de valores experimentales
   %muestras_t1, muestras_t2 = son los vectores de las funciones muestras
   %evaluados en los instantes t1 y t2 respectivamente
   Para calcular el coeficiente de autocorrelacion debemos calcular la
   \%a autocorrelacion en (t1,t2), los valores esperados en t1 y t2
   My por ultimo, la autocorrelacion en (t1,t1) y la autocorrelacion en
   \%(t2,t2)
10
11
   autocorr = autocorr_exp(cant_muestras, muestras_t1, muestras_t2);
12
   exp_mean_t1 = expected_value(cant_muestras, muestras_t1);
13
   exp_mean_t2 = expected_value(cant_muestras, muestras_t2);
14
15
   autocorr_t1 = autocorr_exp(cant_muestras, muestras_t1, muestras_t1);
   autocorr_t2 = autocorr_exp(cant_muestras, muestras_t2, muestras_t2);
17
18
   Calculo del coeficiente de autocorrelacion
   \texttt{coef\_auto} = (\texttt{autocorr} - (\texttt{exp\_mean\_t1} * \texttt{exp\_mean\_t2})) / \texttt{sqrt} (\texttt{autocorr\_t1} * \texttt{autocorr\_t2});
20
21
   end
22
```

Corriendo la simulación para N = 1000, se arrojaron los siguientes resultados:

Figura 3: Resultados de la simulación con N=1000 muestras

Observando el código anterior obtenemos que:

- $\mathrm{E}\left[Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)}\right] = 0.0120$
- $Var \left[Y_{\left(\frac{\pi}{2} \right)} \right] = 14.6159$
- $R_{xx(\frac{\pi}{4},\frac{\pi}{2})} = 13.7303$

• $r_{xx(2\pi,\pi)} = 0.5801$

Adicionalmente, analizamos para la media en $t_1 = \frac{\pi}{2}$ que $\mathrm{E}\left[Y_{\left(\frac{\pi}{2}\right)}\right] \to 0$ a medida que se realizan simulaciones con $\mathrm{N} \to \infty$

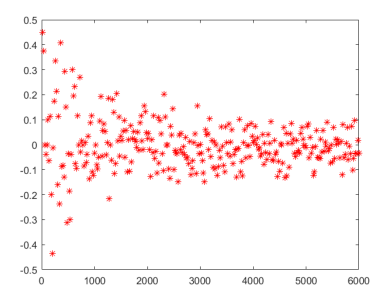


Figura 4: El valor esperado del proceso en $t_1 = \frac{\pi}{2}$ cuando la cantidad de muestras aumenta.

1.4. Conclusiones sobre los resultados

En primer lugar, en las figuras (1) y (2) se puede "estimar" visualmente que la media para el proceso es cero como primer aproximación a los valores teóricos.

Luego, se puede concluir que para los valores experimentales, la media en $t_1=\frac{\pi}{2}$ es cercana a cero y a medida que aumentamos la cantidad de valores muestreados la diferencia entre el valor experimental y el valor teórico es cada vez más pequeña. De igual manera, para la varianza en $t_1=\frac{\pi}{2}$, no se observan diferencias significativas. También, la autocorrelación en $t_1=\frac{\pi}{2}$ y $t_2=\frac{\pi}{4}$ y la autocorrelación en $t_3=\pi$ y $t_4=2\pi$ denotan el mismo comportamiento hacia el valor teórico.

A medida que se toman mayor cantidad de muestras $(N \to \infty)$ los valores que se estimaron convergieron a los valores teóricos, lo cual era de esperarse puesto que el proceso tiene un ensamble simétrico y equiprobable.

Los valores estimados con los muestreos del proceso no pueden estimarse mediante promedios temporales eligiendo alguna de las funciones muestras experimentales porque el proceso no es ergódico en la media ni tampoco en la autocorrelación. Esto puede observarse fácilmente cuando el experimento aleatorio que determina el proceso cae en los valores de $y_{1(t)} = 6$ o $y_{6(t)} = -6$.

2. Ejercicio 2

2.1. Introducción

Se analiza una secuencia X(n), estimando y calculando parámetros de interés, como lo son la autocorrelación, los coeficientes de correlación parcial y la densidad espectral de potencia.

2.2. Autocorrelación

Se estiman la autocorrelación mediante el uso de los primeros 128 elementos de la secuencia brindada. Para ello, se vale los estimadores polarizados (R_p) y no polarizados (R_{np}) de dicho parámetro. Estas funciones son las empleadas

para estimar otras funciones mediante información digitalizada.

$$R_p(k) = \frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-k-1} X(i)X(i+k)$$

$$R_{np}(k) = \frac{1}{N-k} \sum_{i=0}^{N-k-1} X(i)X(i+k)$$
(2)

En ellas se observan los parámetros N, es decir, el largo de X(n), y k, variable que puede tomar los valores $0, 1, \dots, 127$. Mediante el uso de estos estimadores, se normaliza para poder obtener los coeficientes de autocorrelación r_{XXp} y r_{XXnp} .

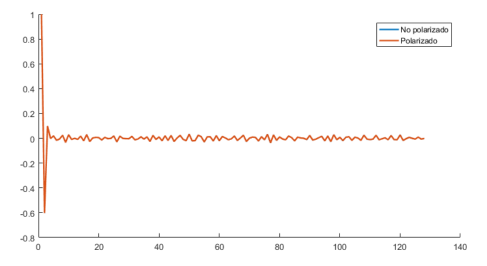


Figura 5: Grafica de los coeficientes de autocorrelación total estimados.

Se puede observar en la Figura (5) como ambas curvas se encuentran solapadas, haciendo que sea prácticamente imposible distinguirlas. Esto se debe a que existe una relación entre cada estimador, siendo esta

$$R_p(k) = \frac{N-k}{N} R_{np}(k)$$

Ya que, para el caso del vector analizado, se da la condición de que N=4096 y además $N>>k_{max}=127$, siendo entonces

$$R_p(k) \approx R_{np}(k)$$

2.3. Coeficientes de correlación parcial

Con los datos ya extraídos y mediante la resolución de la ecuación de Yule-Walker, fue posible obtener los coeficientes deseados. Esto se realizó con los coeficientes totales obtenidos a través de las estimaciones polarizada y no polarizada.

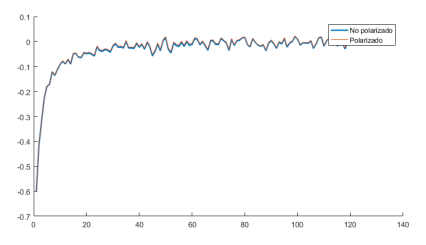


Figura 6: Grafica de los coeficientes de autocorrelación parcial obtenidos.

En la Figura (6) se obtuvo nuevamente una diferencia entre ambas curvas, la cual no es significativa.

2.4. Modelo del proceso

Se procede a determinar que tipo de modelo utilizar para el proceso analizado. Observando la Figura (5), se denota que $r_{XX}(1)$ y $r_{XX}(2)$ son valores distintos de 0 (-0,603 y 0,099 para ambas aproximaciones), mientras que los valores siguientes, si bien no son exactamente 0, son todos menores en modulo a 0,03, lo que permite aproximarlos a 0. Además, observando la Figura (6), se puede afirmar que los ϕ_{kk} presentan un comportamiento exponencial. Es por ello que se determina que el proceso es un MA(2) (ARMA(0,2)).

Para el calculo de los θ , se utilizaron las ecuaciones

$$r_{XX}(1) = \frac{R_{XX}(1)}{\sigma_X^2} = \frac{\theta_{2,1} + \theta_{2,1}\theta_{2,2}}{1 + \theta_{2,1}^2 + \theta_{2,2}^2}$$
(3)

$$r_{XX}(2) = \frac{\theta_{2,2}}{1 + \theta_{2,1}^2 + \theta_{2,2}^2} \tag{4}$$

Resolviendo dicho sistema, se obtienen los siguientes valores:

$$\theta_{2,1} = -1,280 \theta_{2,2} = 0,268$$
 (5)

Con lo ya dicho, se procede a estimar los parámetros del proceso y compararlos con los ya obtenidos.

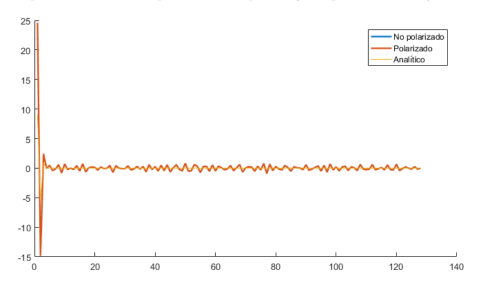


Figura 7: Comparación de los coeficientes de autocorrelación.

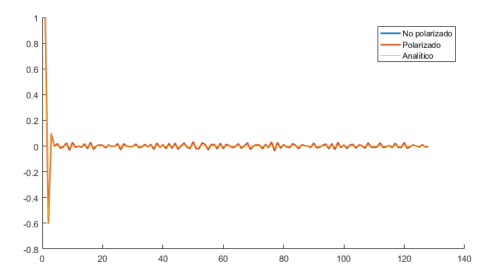


Figura 8: Comparación de los coeficientes de autocorrelación normalizados.

2.5. Densidad espectral de potencia

A continuación, se estima la la densidad espectral de potencia del vector X(n). Para ello, se emplean dos técnicas distintas. La primera consiste en el uso de la transformada de Fourier de la estimación realizada de las funciones de autocorrelación.

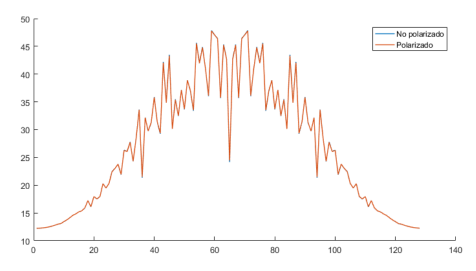


Figura 9: Periodigramas obtenidos a partir de las estimaciones de R_{XX} .

Como era de esperarse, la diferencia entre el gráfico obtenido a través de la estimación polarizada no difiere tanto de la no polarizada.

La segunda técnica consta de la promediación de periodigramas. Para esto se partió el vector original en 16 grupos de 256 elementos, en cada grupo se calculó los primeros 128 valores de la autocorrelacion con el estimador no polarizado, luego a cada vector se le calcula la densidad espectral de potencia y finalmente se las promedia.

1

 $^{^1\}mathrm{Se}$ utilizó la formula 9.24 del libro

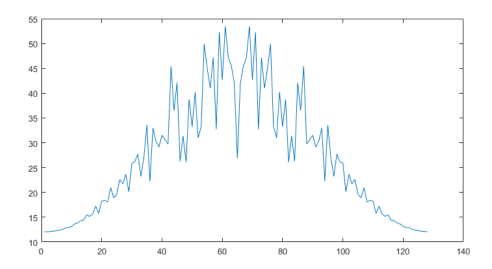


Figura 10: Estimación de la densidad espectral de potencia mediante el uso de promediación de periodigramas.

Finalmente, a modo comparativo, se ilustran las estimaciones obtenidas superpuestas:

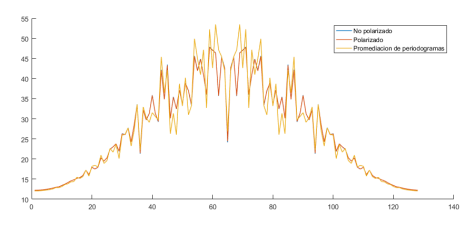


Figura 11: Estimaciones de potencia.

Se puede apreciar que son muy similares tanto la promediación de periodogramas con la transformada de la estimación de la función de autocorrelación.

2.6. Código implementado

■ Main.m:

```
function [rxxp, rxxnp, phikkp, phikknp] = Main(x,kmax)
                        \mathcal{H} and \mathcal{H} and \mathcal{H} are a constant and \mathcal{H} are a constant \mathcal{H} and \mathcal{H} are a cons
                                                           %PUNTO 1
    3
     4
                                                          Creamos Rxxs (estimaciones)
    5
                                                         Rxxnp = Rnp(x, kmax);
     6
                                                         Rxxp = Rp(x, kmax);
                                                         %Creamos rxxs (estimaciones)
                                                         rxxnp = Rxxnp./Rxxnp(1);
10
                                                         rxxp = Rxxp./Rxxp(1);
 11
 12
                                                         aux_rxx = 1:1:kmax;
 13
                                                         aux_phi = 1:1:(kmax-1);
14
15
                                                           Ploteamos rxxs (estimaciones)
```

```
hold on
17
        p1 = plot(aux_rxx, rxxnp, aux_rxx, rxxp);
18
        p1(1). LineWidth = 1.75;
19
        p1(2). LineWidth = 1.75;
20
        legend('No polarizado', 'Polarizado');
21
         title ('r_{-}\{xx\}');
22
         figure();
         %figure('$r_{xx}$ normalizado y no normalizado');
25
         %PUNTO 2
26
27
        %Creamos phikk
        phikknp = cpar(rxxnp, kmax);
29
        phikkp = cpar(rxxp, kmax);
30
         %Ploteamos phikk
        hold on
33
        p2 = plot(aux_phi, phikknp, aux_phi, phikkp);
34
        legend('No polarizado', 'Polarizado');
35
        p2(1). LineWidth = 1.75;
36
        p1(2). LineWidth = 1.75;
37
        title (' \ phi_{-} \{kk\}');
        figure();
40
41
         %PUNTO 3 y 4
42
        Debemos modelar X(n) a través de un Moving Average de orden 2.
        syms th21x th22x %resuelvo el sistema de ecuaciones
44
        S = solve((round(rxxnp(2)*100)/100) *(th21x^2+th22x^2+1) = th21x*th22x+th21x,
45
              (\text{round}(\text{rxxnp}(3)*100)/100) *(\text{th}21x^2+\text{th}22x^2+1) = \text{th}22x);
        theta21v=vpa(S.th21x);
        theta22v = vpa(S.th22x);
        theta21= theta21v(1); %valor de theta 21
48
        theta22=theta22v(1); %valor de theta 22
49
        rxxCalc = zeros(1, 128);
        \operatorname{rxxCalc}(1) = (\operatorname{theta} 21 * \operatorname{theta} 21 + \operatorname{theta} 22 * \operatorname{theta} 22 + 1) / (1 + \operatorname{theta} 21^2 + \operatorname{theta} 22^2);
51
        \operatorname{rxxCalc}(2) = (\operatorname{theta}21 + \operatorname{theta}21 * \operatorname{theta}22) / (1 + \operatorname{theta}21^2 + \operatorname{theta}22^2);
52
        \operatorname{rxxCalc}(3) = \operatorname{theta} 22/(1 + \operatorname{theta} 21^2 + \operatorname{theta} 22^2);
        Varn = double((round(Rxxnp(3)*1000)/1000)./theta22);
55
        RxxCalc= rxxCalc*Varn ;
56
        %Grafico rxx estimaciones y analitico
        hold on
59
        p7 = plot(aux_rxx, rxxnp, aux_rxx, rxxp,aux_rxx,rxxCalc);
60
        p7(1). LineWidth = 1.75;
        p7(2). LineWidth = 1.75;
62
                                       'Polarizado', 'Analítico');
        legend ('No polarizado',
63
         title ( r_{-} \{xx\} ) ;
64
        figure();
65
              %Grafico Rxx estimaciones y analitico
67
        p7 = plot (aux_rxx, Rxxnp, aux_rxx, Rxxp, aux_rxx, RxxCalc);
        p7(1). LineWidth = 1.75;
        p7(2). LineWidth = 1.75;
70
        legend('No polarizado', 'Polarizado', 'Analítico');
71
        title ('R_{-}\{xx\}');
72
        figure();
   %periodograma
```

```
aux = zeros(16, 128);
75
76
   for k = 1:16\% Lo parto en 16 bloques
77
        for j = 0:127 % y estimo (NP) los primeros 128 valores de la autocorrelacion
           de cada bloque
            prev = 0;
79
            for i = 0.256 - j - 1
80
                prev = prev + x(256*(k-1)+i+1+j) * x(256*(k-1)+i+1) ;
82
            aux(k, j+1) = (1/(256-j)) * prev;
83
        end
   end
   Sxx = zeros(128, 16);
86
   for j = 1:16
        Sxx(:,j) = fft(aux(j,:)); %Se calcula la fft de la particion
89
   Sxx = Sxx';
90
   uSxx = zeros(1,128); % Vector de la potencia media de los periodigramas
91
   for j = 1:16
        uSxx = uSxx + Sxx(j,:); %Promedio
93
   end
94
   uSxx = uSxx/16;
95
        FTT de Rxxs (estimados)
97
        FftRxxnp=abs(fft([Rxxnp]));
98
        FftRxxp=abs(fft([Rxxp]));
99
        hold on
100
        p4 = plot( [1:length(FftRxxnp)], FftRxxnp); %No polarizado
101
        p4(1). LineWidth = 1;
102
       p5 = plot( [1:length(FftRxxp)], FftRxxp); %polarizado
       p5(1). LineWidth = 1;
      p3 = plot([1:128], abs(uSxx)); %Periodigrama
105
      p3(1). LineWidth = 1;
106
        title ('Densidad espectral de Potencia');
107
        legend ('No polarizado', 'Polarizado', 'Promediacion de periodogramas');
108
109
   end
110
 • Cpar.m:
   function [phikk] = cpar(rxx,kmax)
        phikk = rxx(2);
 2
        for i = 2:kmax-1
 3
            R = toeplitz([rxx(1:i)]);
 4
            phi = linsolve(R, rxx(2:i+1).'); %Resuelvo el sistema de ecuaciones para
               obtener los phikk
            phikk = [phikk, phi(end)];
        end
   end
 Rnp.m:
   function [Rxx] = Rnp(x, kmax)
       N=\max(size(x));
       Rxx=0;
 3
        for i = 0: kmax-1
 4
            Rxx = [Rxx, (sum(x(1:N-i) .* x(i+1:N))*(1/(N-i)))]; % aplico el algoritmo
        Rxx=Rxx(2:end);
   end
```

■ Rp.m:

```
\begin{array}{lll} & function & [Rxx] & = Rp(x\,,kmax) \\ & & N\!\!=\!\!max(\,siz\,e\,(x\,)\,)\,; \\ & & Rxx\!\!=\!\!0; \\ & & for & i & = 0\!:\!kmax\!-\!1 \\ & & & Rxx\!\!=\!\![Rxx\,,(\,sum(x\,(1\!:\!N\!\!-\!i\,)\,\,.*\,\,x\,(\,i\!+\!1\!:\!N\,)\,)\,*(1/(N)\,)\,)\,]\,; \\ & & end \\ & & Rxx\!\!=\!\!Rxx\,(\,2\!:\!end\,)\,; \\ & & end \end{array}
```