

| | |
|--|--|
| DNA | Förkortning av deoxiribonukleinsyra (på engelska <i>deoxyribonucleic acid</i>). Spiralformade molekyler som bär på den genetiska informationen (koden). |
| Kromosom | DNA är packat i en slags paket i våra kromosomer. Människan har 46 kromosomer (23 par). |
| Autosomalt DNA | Det autosomala DNA:t finns kromosompar 1-22 och ärvs slumpvis från båda biologiska föräldrarna. Family finder hos FamilytreeDNA är ett autosomalt test. |
| X-DNA | En av könskromosomerna. En biologisk kvinna har två X-kromosomer, en från mamman och en från pappan. En biologisk man har en X-kromosom och en Y-kromosom. |
| Y-DNA | En av könskromosomerna. En biologisk man har en Y-kromosom som ärvs från pappan, och en X-kromosom som ärvs från mamman. |
| Mt-DNA | DNA som finns i cellernas mitokondrier. Ärvs alltid från mamman till barn (till både söner och döttrar). |
| Testföretag | FamilytreeDNA (FTDNA) – här har flest svenskar testat sig MyHeritage (MH) – även här har många svenskar testat sig Ancestry – störst i världen, bas i USA, bra om du söker emigrantättlingar 23andMe – Nummer två i världen när det gäller antal testade. Har även med hälsodel i sitt test |
| Match/Matchning/Träff | De personer som har testat sig hos samma testföretag och delar DNA med dig presenteras i en lista. Dessa kallas för matchningar/matcher/träffar. |
| cM (centimorgan) | Andelen DNA som delas mellan testpersonen och en matchning. Centimorgan anger sannolikheten att ett segment delas upp vid överföring av DNA från förälder till barn. |
| Delad mängd DNA (shared DNA) | Den totala mängd DNA som delas med en matchning. Anges i cM eller i procent (%). |
| Största segment (longest block) | Det längsta sammanhängande segment som du och en matchning har. |
| Gedcom | Ett format som är standard för att kunna utbyta information mellan olika släktforskningsprogram. |

| | |
|---|--|
| Haplogrupp | Haplogrupp fås vid ett Y-DNA-test eller ett Mt-DNA-test (mitokondrie-DNA). Anger var på Y- eller Mt-DNA-trädet den testade personen finns. |
| ICW | ICW är en förkortning av In Common With och det betyder "gemensamt med". ICW jämförs mellan två matchningar (den testade och en matchning) och de personer som finns i den filtrerade listan är ICW. Både den testade och matchningen är släkt med en person i ICW-listan men släktskapet måste inte finnas på samma släktgren. |
| Cromosome browser (kromosomvisare) | Visar var på de olika kromosomerna en matchning delar DNA med testpersonen. Är ett verktyg för att kunna leta reda på gemensamma anor med matchningar. |

